HANDBUCH

DKR

SPECTROSCOPIE

VON

H. KAYSER

PROFESSOR DEB PHYSIK AN DEB UNIVERSITÄT DONE.



VIERTER BAND NIT 1 TAFEL UND 187 FIGUREN.

LEIPZIG VERLAG VON S. HIRZEL

1008.



Das Recht der Übersetzung ist vorbehalten.

VORWORT ZUM VIERTEN BANDE.

Der vorliegende vierte Band vervollständigt den dritten, da er die weiteren, mit der Absorption zusammenhängenden Erscheinungen und Fragen behandelt.

Im übrigen ist sein Inhalt ein sehr verschiedenartiger. Die umfangreichen drei ersten Kapitel über die Absorptionsspectra der pflanzlichen und thierischen Farbstoffe werden wahrscheinlich manchem Physiker überflüssig erscheinen, er würde sie in botanische, zoologische und medicinische Werke verweisen. Auch ich habe geschwankt, ob ich sie behandeln solle, namentlich da ich eine unverhältnismässige Mühe voraussah, die mir das Einarbeiten in mir vielfach unbekannte Gebiete verursachen würde. Aber es schien mir schliesslich doch nicht angängig, dass die charakteristischen Absorptionsspectra dieser wichtigsten aller existiorenden Stoffe in einem Handbuch der Spectroscopie mit Stillschweigen übergangen würden, zumal sie auch sonst nirgends eine ausführliche zusammenhängende Darstellung erfahren haben. Der ungenügende Zustand unserer Kenntnisse auch auf diesem Gebiete bedingte dann leider die Breite der Darstellung.

Im Gegensatz zu diesen rein experimenteilen Kapiteln ist das folgende rein theoretisch. Ich hoffe, dass diese Arbeit meines Kollegen Pflüger sich, als Susserst nützlich erweisen wird, denn sie bringt zum ersten Mal eine Sichtung und kritische Bearbeitung der umfangreichen Litteratur über den Zusammenhang zwischen Absorption und Dispersion.

Auch die beiden folgenden Kapitel, über Phosphorescenz und Fluorescenz, deren zweites ich Prof. Konen verdanke, der sich auch den früheren Bänden als treuer Mitarbeiter erwiesen hat, bringen vollständig Neues. Es wird in ihnen zum ersten Mal eine ausführliche Darstellung dieser interessanten Erscheinungen gegeben, die in allen mir bekannten Lehr- und Handbüchern so stiefmütterlich behandelt werden, dass man von ihrem Umfange und ihrer Bedeutung keine Ahnung erhält.

Die Litteratur ist wieder so weit wie möglich bis zur Drucklegung verwerthet; da aber der Druck bereits im November 1906 begonnen hat, sind die ersten Kapitel gegen heute nothwendig um etwa anderthalb Jahre zurück.

So hoffe ich denn, dass auch dieser Band nutzbringend für die Wissenschaft und anregend für weitere Forschung wirken wird, wie die vorher gehanden Bände das zu meiner grossen Freude gethan haben.

Bonn, December 1907.

H. Kayser.

INHALTSVERZEICHNIS.

	Solto
Verzolchnis der bonutzten Abkürzungen	XVI
Kapitel L Natürliche Farbstoffe der Fflanzen. § 1-60,	1
Einleitung.	
1. Methoden der Darstellung und Schwierigkeiten. — § 2. Literator für Pflanzunforbstoffe.	
Erstor Abschnitt. Die grünen Furbatoffe und ihre Derivale, § 1-88	21
8) Geschichte der Chierophyliforschung # 1-87	21
b) Alphabetische Übersicht der Oblerophyllapeetra § 88	48
Zweiter Abschnitt. Gelbe und sonstige Farbatoffe der Billiter und Hillhen. 10-52,	50
a) Goschichte der Forschung. § 80-51. § 80. Marquart, Proisser; Carotin. — § 40. Moret, Filhel und Andere. — § 41. Thudichum: Lutein; Sorby. — § 42. G. Kraus; Hartson, Pringsheim. — § 48. C. Kraus, Millardet, Sachsse, Kühne und Ewald. — § 44. Hansen, Tachirch. — § 45. Arnaud, Hansen, Müller. — § 40. Zopf; Carotine. — § 47. Behrötter-Kristelli, Schunck und Marchlewski, Tschirch und Andere. — § 48. C. A. Schunck; Tammes; Kohl. — § 40-50. C. A. Schunck; galbe Farbstoffe. — § 51. Ottonberg: gelbe Farbstoffe.	NO.
b) Alphabetische Übersicht der Speetra. § 52	00
Driller Abschaill. Besondere Farbstoffe. 4. 5B,	78
§ 58. Vernoichnis bewonderer Pilansenfarbetoffe. Vierter Abschnitt. Furbstoffe der Pilas, Bacillon und Flechien. § 54—50	70
=	

	Belle
Finfter Abechnitt. Farbstoffe der Algen. § 57-00	88
a) Geschichte der Ferschung § 57-50,	88
§ 57. Kützing, Nügeli, Bosonoff, Cohn, Askenasy und Andore. — § 59.	
Sorby, Beinke, Nebelung. — § 50. Schütt, Molisch, Zonf.	
b) Alphabetische Übersicht der Algenfarbstoffe. § 60	00
§ 60. Algenfaristoffe.	
Kapitel II. Die Farbstoffe von Blut, Harn, Galle. § 61-92	w
Rester Abschnitt. Das Blut und seins Derivate. § 01-77.	
a) Geschichte der Blutuntersuchung. § 61-70. § 61. Hoppe-Seylor, Erste Blutspectra. — § 62. Stokes, Oxydation und Reduction. — § 63. Hoppe-Seyler, Methamoglobin; Kühng. — § 64. Vicie Vorbindungen. — § 65. Wirkung von H.S.Cy u. s. w. — § 66. Gamgeo, Proyer, Sorby. — § 67. Hoppe-Seyler: Haenatoporphyrin; Proyer: Blutkrystalle. —	OV
§ 69. Jaderholm: Methamoglobin. — § 60. Mac Munn, Mychamatin. — § 70. Ewald, Blutkrystalle. Methamoglobin. — § 71. Chemische Untersuchungen. Noncki. — § 72. Bohr, Verschiedens Senerstoffverbindungen. — § 73. Methamoglobin: Araki, Henzies. — § 74. Harnack, Acidhamoglobin. — § 75. Spectrum im Ultraviolett. Cyanverbindungen; Fluorverbindung. — § 70. Beziehungen zwischen Blut und Chlorophyll.	•
b) Alphabotische Übersicht der Blutspectra	110
Zweiter Abschnitt. Die Farbstoffe des normalen und pathologischen Harns. § 78-80 .	158
§ 78. Literaturübersicht. — § 70. Geschichtliche Entwicklung. — § 80. Alphabetisches Verzeichnis der Harnfarbstoffe.	
Dritter Abschnitt. Die Gallenfarbstoffe. § 81-82	179
§ 81. Literatur zu (fallenfarbstoffen. — § 82. Alphabetisches Verzeichnis der Gallenfarbstoffe.	
Kapitel III. Thierische Farbstoffe. § 88-95	108
§ 83. Einicitung. — § 84. Literaturverzeichnis für thierische Farbstoffe. — § 85. Alphabetisches Verzeichnis der thierischen Farbstoffe und ihrer Spectra.	
Kapital IV. Dispersion. § 80-858	245
Erster Abschnitt. L Einleltung, 4 86-90	247
§ 86. Entdeckung der Dispersion. Übersicht über die Alteren Theorieen. — § 87. Entdeckung der angmalen Dispersion. Neuere mechanische Theorieen. — § 88. Electromagnetische Theorieen. — § 89. Übersicht über die experimenteilen Arbeiten	
sur Prütung der Theorie. — 100. Disposition.	
II. Die Entdeckung der anomalen Dispersion, § 01—109. § 91. Brewster. — § 02. O'Brien. — § 03. Metallreflexion. — § 94. Le Houx. — § 95. Christianson. — § 96. Kundt: Wahrscheinlichkeit anomalen Verhaltens der Körper mit Oberflächenfarben (organische Farbstoffe). — § 97. Farbstoffesungen in Hohlpriamen. Dichroismus. — § 98. Polemik gegen v. Lang. Beobachtungsmethode. — § 99. Absorption. — § 100. Methode gekrenkter Prismen. — § 101. Kundts Gesets der anomalen Dispersion. — § 102. Kundts numerische Bestimmungen. — § 103. Verlauf der Dispersions-Curve innerhalb des Absorptionsgebietes. Christiansen. — § 104. Oberflächenfarbe mit dem Einfallswinkel variabel. — § 105. Verschiedene Beobachtungen: Talbot, Talt, Boret, Sirks. — § 106. Wernicke. — § 107. Metallreflexionsmethode. — § 108. Totalreflexionsme-	251
thode: Mach, Osnobischin, Arbes. — \$ 109. Zweifel von de Klercker, y. Lang.	
Zweiter Abechnitt. Theories a der Dispersion. 110-214	207
J. Mechanische Theoricen. § 110—161	268 208
§ 110. Grundgleichung der elastischen Lichttheorie. — § 111. Dispersionscurve. —	

Lalter Wheelers Ale des Well suggested Mentel	Belle
b. Acitore Theoricen, die den Fall anomaler Dispersion nicht ein-	~
schliensen. § 113-128	271
§ 115. Young, Challis, — § 114. Cauchy. — § 115. Polonik fiber Cauchy's	
Theorie; Molekularkrüfte: Baden-Powell, Tovey, Kelland, Earnshaw. — § 116. O'Brien. — § 117. Fr. Neumann. — § 118. Redtenbacher. — § 119.	
Christoffel. — \$ 120. (l. Noumann. — \$ 121. Briot. — \$ 122. Ketteler.	
Nonmann-Ketteler'sche Disporsionsformel § 128. Eisenlehr, Benarment,	
Sarran, Renard. — § 124. L. Lorens. — § 125. Challis, Mathleu, Ricour, Jahlonski, Sebrauf. — § 126. Boussinesy. — § 127. Pearson, Jaerlsch.	
Grusinsess, Scottage, Quesnoville, - § 128. Schlusswort,	
c. Begründung der modernen Theorie der Dispersion durch Sellmeier, unter Berücksichtigung des Zusammenhanges zwischen anemaler	
Dispersion and Absorption. Verbemerkungen. § 120-114	288
\$ 120. Mitschwingen der Molecule. — \$ 130. Entwickelungsselenn der medernen	238
Theoricon. Zwel Hamptgleichungen. — § 181. Integration mittelet reeller Austräcke.	
Extinctions index, — § 182. Wellouf Echen mit varifrender Amplitude. Abhungigkeit	
der optischen Constauten vom Einfallswinkel. — # 188. Integration mittelet complexer	
Austrilako, — § 1M. Molecularunushmen.	
d. Mochanische Theoricon, die den Fall anomaler Dispersion ein-	BO /1
Rebliesson, § 105-101.	290
\$ 135. O'Brion and O. E. Meyer \$ 136. Colnet d'Huart \$ 137. Max-	
well, de Kloreker, Puschl. — § 189, Bellmeier: Grundamahmen. — § 189.	
Gleichung für die Körpertheileben. Erklärung der Absorption. — § 140. Gleichung	
für den Acther und Ableitung der Dispersionstormel. — § 141. Resprechung der	
Solimelar schen Dispersionsformel. — § 142. Formal für nederere Moleculgattungen.	
148. Besprechung dieser Formel. Vergleich mit der Neumann-Ketteler'schen Formel.	
— § 144. Kurzo Ableitung der Sellmeier'selem Formel. — § 145. Theorie von Helmholts. — Entwickelung der Hauptgleichungen. — § 146. Integration. Dis-	
persionaformein. — 4 147. Besprechnug der Dispersionsformein. Form der Dis-	
persions and Absorptions curve. — § 149. Werthe für namidlich lange und une millelt	
kleine Wellen. — § 140. Ansklehning auf mehrere Molechigattungen. — § 150. Umformung	
der Dispersionsformein. — § 151. $r_{co} = \infty$. — § 152. Schlussfolgerung Drude's. —	
§ 158, Lommel. — § 154, Ketteler, Grundamahmen und Hauptgleichungen. —	
§ 155. Integration. Dispersionsformedia. — § 156. Resprechung. — § 157. Andoro	
Formen der Kettelar'schen Theorie. — § 159, Maxwell. — § 150, Kritik Volgt's.	
- § 100. Theorie von Voigt § 101. Schlasswort.	540
II. Blektromagnetische Theorisch. § 162-214.	849
a. Einleitung. § 162—165	045
-Vr. — § 104. Elektromagnetische Wallen in Halbieliern. Complexe Dielekentri-	
diffusconstante. — § 165. Die Dispersion in der electromagnetischen Lichttisorie.	
Erweiterungen der Definitionen des electrischen Moments und der Stromdishte.	080
b. Electronentheorican. \$ 100—107.	888
§ 100. Theorie von Helmholtz. Grundvorstellungen. — § 107. Ableitung der Haupt- gleichungen. — § 168. Integration. Dispersionsformeln — § 169. Darstellung der	
Holmholtz'schen Theoric durch Reiff und Drude. — § 170, Bahluszfolgeraugen	
Drudo's. — § 171. Bezinhung zwischen wund Dichte. — § 172—170, Schluss-	
folgarungen Drude's über den Aufbau der Molechie. — § 177. Marteus. —	
178—180. Begriffe der modernen Electronentheorie. — § 171. Erregende Kraft.	
— § 182. Lorentz'sche Disparsionstheorie, — § 183. Absorption orklärt durch	
Moleculatusee. — § 184. Bestolungen zwischen v und Dichte. Olausius-Mo-	
sottische Formel, — § 186, Anwendung auf Wasserstoff, — § 180, Theorie von	
Planck. Grundbogriffa. Dimpfung durch Ausstrahlung. — § 186. Heuptgieichungen	
und Dispersionsformeln. — § 188—191 Dissenssion der Planck schen Dispersionsformeln.	
- \$ 102. Prilling der Planck'schen Theorie \$ 198. Absorption \$ 104. Yer-	
A seed a second over a second and a second and a second through - A se	

		Helto
	gleich mit anderen Theorieen. — § 195. Larmor. — § 190. Nagaoka. — § 197. J. J. Thomson.	
	Molecul-Leitungsthoorloen. § 198-208	409
_	§ 108—199. Drude. — § 200. Grosse der Resonatoren. — § 201. Kolaçok —	
	§ 202. Hasenöhrl. Antonelli. — § 208. Sagnac. Rayleighs Theoric trüber	
	Median.	414
1.	Phänomenologische Theorisen. § 204—208	214
	208. Schlusswort.	
0.	Dispersionstheorie der Metalle. 4 209-214	420
	§ 209. Negativo Dielectricităteconstante? — § 210. Larmor. — § 211. Drudo.	
	Ableitung der Hauptgielehungen. — 212. Integration. Dispersionsformeln. —	
	§ 218, Discussion. — § 214. Berechnung der Anzahl der Leitungselectronen.	
	Schnator. Drude.	
	ritter Abschnitt. Experimentelle Prafting der Dispersionstheorie. \$ 215-275.	420
1	Experimentalle Prüfung der volletandigen Dispersionsformeln	420
	(innerhalb des Absorptionsstroifens), § 215—246	440
	Median. Totalrafaxion. Metallreflexion. Interferenzmethoden. Wernicke. —	
	1 216. Directe Methode der prismatischen Ablenkung. Schwierigkeiten derselben.	
	'Lösungen. — § 217. Kundt, Metallprismen. Pflüger's feste Farbetoffprismen. —	
	§ 218. Formeln für absorbirende Prismen. — § 210. Bestimmung der Extinctions-	
	indices. — § 220. Bechnerische Behandlung der Gleichungen. — § 221. Lösungen.	
	Aenderung der Constanten der Componenten einer Lösung. — § 222. Sieben. — § 225—524. Hesse. — § 225. Pulfrish. — § 226—280. Ketteler. — § 251.	
	Ketteler und Pulfrich. Experimentelle Bestimmungen. — \$ 289—235. Ketteler's	
	graphische Methode zur Berechnung der Constanten 4 280. Rosultato	
	237. Pfluger's Methods sur Herstellung fester Farbstoffprismen \$ 238. Kundt's	
	Mesamethode an sohr spitzen Priamen § 230, Resultate Pflinger's. Anomalo	
	Dispersionscurven festar Farbstoffe § 240. Extinctionscurven fester	
	Farbstoffe. — § 241. Messungen im Ultraviolett, — § 242—246. Resultate der Re-	
,	rechnung. Verification der Ketteler-Hehmholtz'schen Gleichungen. Experimentelle Prüfung der vereinfachten Dispersionaformeln im	
•	Durchsichtigkeitsgebiet. § 247—275	401
	\$ 247. Aeltere Arbeiten über die Cauch ysche Formel, Literatur. — \$ 248. Mascart.	401
	\$249.Ketteler's Profung der Neumann-Ketteler schon Formel \$250. Bellmeier's	
	Formel im Verhältnis sur Noumann-Kettelerschen. — 🛊 251. Verschiedene Formen	
	der Sellmeier schen Formel, - \$252. Mouton, Langley, Carvalle \$253. Berech-	
	nungamethoden. — § 254. Absorption im Ultraroth und die Constante E. — § 255. Verschiedene Arbeiten his 1890. — § 250. Moderne Arbeiten, Rubens, Paschen,	
	Oarvallo, Martens. — \$257. Literatur. — \$258—200. Flussspeth. — \$201—265 Quara.	
	— \$ 264—265. Steinsalz. — \$ 200. Sylvin. — \$ 267. Kalkspath. — \$ 268. Wasser.	
	- \$ 269. Schwefelkohlanstoff \$ 270. Benzol \$ 271. Xylol \$ 272. c-Mono-	
	bromnaphtalin. — § 278. Cassiaul. — § 274. Verschiedene Gläser. — § 275. Bre-	
	chungsindex und Dielectricitätsconstante. • für 1-o.	
	Visrter Abschnitt. Novers Arbeiten und Arbeitsmethoden über Dispersion stark ab-	
	sorbirender Körper. § 276—558	506
•	a. Bestimmung von » und » aus den Constanten der Metallreflexion. Prüfung der Cauchy'schen Formeln der Metallreflexion. § 277-290	
	\$ 277—282. Ableitung der Formein. — \$ 283. Prüfungsmethodon. Einfluss der	809
	Oberfischenschichten und ihre Beseitigung nach Drude \$ 284. Aeltere Prüfungs-	· 6
	methoden \$ 285. Jamin. Quincke \$ 286. Walter's Bestimmung der	•
	v und z an Burbstoffischichten. — § 287. Pflüger's Prüfung der Formeln. —	
	\$ 288. Bloch — \$ 280. Bets. — \$ 290. Corng. Minor.	

§ 558. Entdockung des Bologneser Phosphors. - \$ 559. La Galla und Poterius.

ÜDN

- 3 Mo. Montalbani and van Helmont 3 Mi. Licetas 3 Mi. Kircher, Schott, Zucchi, Florentiner Akademic 363. Diamanten, Boyle 3 Mi. I'hos-	
phoryon Balduin, Montsel, - \$865. Dus Element Phosphor \$ 560. Kirchmajor.	
Risholtz, Phosphorus smaragdinus. — \$ 807. Homberg's Phosphor, Marsigli.	
- \$ 508. Lamory \$ 809. Hoffmann \$ 870. Resultate des 17. Jahrhundorte.	
- \$ 371. Hanksboe \$ 372. Wall, Cohausen \$ 378. Dn Fay \$ 374.	
Zanotti \$ 875. Boccari \$ 876. Delius, Marggraf \$ 877. Wallerius.	
Hofmann \$ 378. Canton \$ 370. Herbert \$ 380. Beccaria, Wilson	
\$ 381. Euler. — \$ 382. Versuche gegen Beccaris. — \$ 383. Scheele van Marnn.	
— \$084. Macquer, Marchetti. — \$ 885. Morezzo, Volta. — \$ 786. Wednwood.	
- \$387. Kortum \$388. De Luc, Baheele und Andere \$889. Saussure.	
§ 590. Davy and Andere. — § 801. Resultate des 18. Jahrhunderts. — 8 302. Halme	
und Andera \$503. Bitter, Seebeck, Wirkung des rothen Lichtes \$504. John,	
Severgin, Hauy. — § 305. Dessaignes, orsts Abhandlung. — § 300. Dessaignes,	
waltere Abhandlungen \$ 807. Dessaignes, letzte Abhandlungen \$ 808.	
Pl. Helnrich \$ 390. Grotthuss \$ 400. Brewster \$ 401. Poersell,	
Wach \$ 402 Osann \$ 403. Talbot \$ 404. Biot und Becquerel \$ 405.	
Mettoucci, Draper, Bloss, Daguerre.	
b) Neuero Zeit 4 408-419	048
§ 100. Binisitung. — § 407. Asltoro Arbeiten von E. Becquerel. — § 408. Krata	
Hauptarbeit. — \$ 409. Zwelte Hauptarbeit. — \$ 410. Weitere Arbeiton von Bec-	
querel. — § 411. Draper, Osann und Andere. — § 412. Kathodophosphorescenz.	
- § 413. Bountsung der rothen Strahlen. Abklingen § 414. Vornanil, Einfluss	
von Zueltzen § 415. Lenard und Klatt § 410. Wiedemann, Micheli	
417. Tlefe Temperatur. — 4418. Färbung von Selsen. — 4419. None Strahlon.	
Zweiler Abschnitt. Die Erregung der Phosphorescens § 420-400	055
§ 420. Identität des Lichtes bei verschiedener Erregung. — § 421. Arten der Erregung.	
— § 422. Ausschluss von Oxydationsprocessen.	
1. Erregung durch Licht 4 425-429	057
428. Acitesto Nachrichton. — 424. Heinrich. — 425. Methodon der Boobachtung.	
— § 426. Unsicherheit der Resultate. — § 427. Wirkung verschiedener Belichtnug. —	
428. Wirkung der erregenden Farbe. — 429. Anilinfarben als Phosphore.	
2. Erregung der Phosphorescens durch Warme \$ 450-455.	064
480. Aslteste Beobachtungen. — 4 481. Beobachtungen von Wedgwood und	
Dessaignes - 8 432. Heinrich - \$ 438. Grotthuss, Browster, Poarsell und	
Andere, — § 484. Die Erwarmung erzeugt kein Phosphorescenzilicht. — § 485. Gegen-	
theilige Erscheinungen und Aussprüche.	
8. Erregung der Phosphorescons durch mechanische Mittel & 480-440,	070
\$ 436. Undeherheit der Beobachtungen. — \$ 487. Versuche des 17. und 18. Jahrhun-	
derts. — § 488. Dessaignes. — § 489. Heinrich. — § 440. Kleinere Mittheilungen. — § 441. Trauts. — § 442. Krystallophosphorescens, Aalteste Beolechtungen. — § 448.	
Rose, — § 444. Bandrowski. — § 445. Trants. — § 446. Guinchantund Gernen.	
Trants. — \$ 447. Lyophorphorescans. — \$ 448. Photographische Platte. — \$ 440. Scin-	
tilliren der Sidotblende.	
4. Erregung der Phosphorescens durch Funken 4 450-454	non
\$450. Vermahe von Kortum. — \$451. Dessaignes und Heinrich. — \$452. Poar-	080
sali, Becquerel. — § 458. Entledungestrahlen. — § 454. Zusammenfassung.	
5. Brregung der Phosphoroscens durch Kathodenstrahlen \$ 455-402	000
455. Dessaignes und Becquerel. — 456. Crookes und Andere. — 457. Var-	UIIU
suche von Lecoq. — § 458. Orookes und Lecoq. — § 459. Wiedemann. — \$460.	
Arnold, Goldstein. — § 461. Ermüdungsarscheinungen. — § 462. Energie der Katho-	
denstrablen,	
6. Erregung der Phosphorescens durch Böntgenstrahlen 468	701
9 463. Durch Röntgenstrablen erregbare Körper.	
7. Errogung dar Phoenhoroscope durch Onnelstrobler & 444	

	Ballo
6) Kathodophosphorescons der seltenon Erden, § 540—550	702
Neusier Abschrift. Die Versuche zur Erklärung der Phosphorescens. § 500—570 § 560. Aelteste Theorieen: Aufsaugen und Verluennen. — § 501. Chemische und electrische Theorieen. — § 562. Theorie von Wiedemann, — § 503. Medification derselben. — § 564. Jackson — § 565. Roloff, Armstrong: polymere Medificationen. — § 560. Beilby; Ionen. — § 567. Electronen. — § 509. Zusammenfassung. — § 569. Einflum des Magnetismus. — § 570. Polarisation des Phosphorescenslichtes.	815
Zehnior Abschnitt. Verzeichnis ausgewithlter Stoffe. 4 571	820
Tapitel VI. Fluorescena. \$ 572—748	880
Erster Abschult. Geschichtliche Uchorsicht § 578-081 § 578. Aelteste Nachrichten. — § 574. Kirchner. — § 575. Grimaldi. — § 576. Boyle. — § 577. Nugnot, Newton. — § 578. Bis zum Ende des 18. Jahrhunderts. — § 579. Fortsetzung. — § 580. Goothe. — § 581. Ente Beobachtungen Brewstera. — § 588. Erste Beobachtungen Herschols. — § 583. Spitere Beobachtungen Brewstera. — § 585. Die Arbeiten von Stokes im Allgemeinen. — § 586. Auszug aus der groupen Arbeit von Stokes über Fluorescens. — § 587. Einfluss der Entdeckung von Stokes; chemische Arbeiten, die an sie anknüpfen. Bpätere Arbeiten von Stokes selbst. — § 588. Experimente über Fluorescens uns der ersten Zeit nach Stokes. — § 589. Theorisen von Angström, Eisenlohr und Grailich. — § 590. Ultrarothe Fluorescens. — § 591. Nagative Fluorescens. — § 502. Untersuchungen über die Dauer der Fluorescens aus älterer Zeit. — § 588. Untersuchungen Grailichs und die daran anknüpfunden Arbeitan. — § 584 Versuche von Lallemand und von Soret. — § 595. Zusammonfassende Bücher. Die Stokes sche Ragel. — § 590. Der Streit um die Gültigkeit der Stokes schen Regel. Allgemeine Uebersicht. Absonderung der experimenteilen Fragen. — § 507. Die Theorie Lommels in dem Streit um die Stokes sche liegel. — § 588, Plette. — § 500. Erste Arbeiten von Hagenbach und Lommel. — § 600. Obermann. — § 601. Zweite Arbeit Hagenbachs. — § 602. Erste Arbeit von Lubsrsch. — § 603. Seilm eiers theoretische Bemerkungen. — § 604. Zweite von Lubsrsch. — § 605. Bennen Lommels. — § 605. Weltere Ansführungen Lommels. — § 606. Lommel über die Intensitätsverhältnisse des Fluorescenslichtes. — § 607. Wüllner gegen Lommel. — § 608. Ausbau der Lommelschen Theorie. — § 609. Brauner. — § 610. Weitere Versuche von Lubsrsch. — § 611. Lamansky. — § 612. Lubarsch gegen Lommel. — § 614. Bequere und Lamansky. — § 615. Lubarsch gegen Lommel gegen die Stokes sche Regel. — § 619. Hagenbach gegen Lommel und Lamansky. — § 620. Nochmals Lamansky und Lubarsch. — § 621. An-	848
und Lamansky. — § 620. Nochmals Lamansky und Lubarsch. — § 621. Anknüpfende Arbeiten von Linhardt, Lommel, Wiedemann und Schmidt. — § 622. Lommel gegen Ketteler und Wüllner. — § 625. Fortsetzung. Neuere Entwicklung der berührten Fragen. Themis Volgts. — § 624. Prüfung der	

	DUILE
Louincel schen Theorie an ultrarothen Spectron. — § 626. Arbeiten von Wesendonek. — § 626. Stonger gemeinsam mit Hugenbach, ide aufgestellten Sitse. — § 627. Spätere quantitative Messungen. — § 628. Thermodynnik der Finorescenz. — § 620. Finorescenz und Ionontheorie. — § 630. Arbeiten über Fluorescenz und chemische Constitution. — 631. Gronzbeziehungen.	
Zinoiter Abachwitt. IAnionfluoreneans. # 1002-051	000
§ 632. Verbenierkung. Begriff der Bundenspectra. Abgrenzung des Gebietes. — § 639. Arbeiten von Lommel und Schmildt über Jod. — § 634. Finorescens des Joddampfes nach Wood. — § 635. Finorescens organischer Dümpfe. — § 636. Lösungen oberhalb der kritischen Temperatur. — § 637. Finorescenz des Queck-silberdampfes. — § 638. Thallium. — § 630. Achtere Beolachtungen über die Fluorescenz des Natriumdampfes. — § 640. Arbeiten Woods. Experimentalle An-	
ordungen. — § 641. Benutskare Lichtquellen. — § 642. Fluorescenzspectrum bei Erregung mit weissem Lichte. Allgemeine Beschreibung. — § 643. Der rothe Theil des Fluorescenzspectrums. Die D-Linion. — § 644. Aufhan und Verhalten des in Grün gelegenen Theiles des Spectrums. — § 645. Zusammensetzung nus Linion. Deren Character. — § 640. Allgemeine Resultate über den Aufban des Fluorescenzspectrums aus Linion und Serien — § 647. Detailbeschreibung des Fluorescenzspectrums bei Auregung von verschiedenen Absorptionsliufen aus. — § 648. Imminescenz in Kathodenstrahlen. — § 649. Einfluss verschiedener Gase auf die Fluorescenz des Natriumdampfes. — § 650. Kaliumlampf. — § 651. Discussion der Ergelnisse der Untersuchungen über die Fluorescenz der Gase und der anknüpfenden Fragen.	
Dritter Abschaltt. Bandenfluoreneeus § 052-748	044
1. Un torsuchungsmethoden, Lichtquellen, Demonstrationsversuche. § 052. Lichtquellen zu Finorescenzversuchen. — Lichtälter. — Erzongung reiner erregender Spectra. — § 058. Geffasse zu Finorescenzversuchen. — § 054. Beobnechtungsmethoden. Nachweis der Finorescenz. — § 055. Spectrale Untermeinung des Finorescenzlichtes. — § 050. Photomotrische Messungen. — § 057. Finorescirendes Ocular. — § 058. Methode der gekreuzten Spectra. — § 056. Fehlerquellen bei Finorescenzversuchen. — § 050. Demonstrationsversuche über Finorescenz.	914
2. Die Finorosconzapoetra	UIM
a) Allgomoiner Character and Bedingungen der Fluorescouz, graphische Darstellung. § 661. Die Fluorescouz ist eine Emission incolürenter Strahlen. — § 662. Aufbau der Fluorescouzpeetra aus Banden. — § 663. Spectrale Ausdehnung der Fluorescouzpeetra.	N 54
consspectra. — \$ 004. Untere Grense der Fluorescenzapeetra. — \$ 005. Allgemoine Besprechung der ein Fluorescenzspectrum bedingenden Variabein. — \$ 000. Graphische Daratellung der Fluorescenzspectra.	
b) Absorption fluorescironder Körper. § 607. Vergleich der Absorption fluorescironder und nicht fluorescironder Körper. — § 668. Fluorescensabsorption. Erste Rochachtungen Rurkes. — § 660. Versuche von Nichols und Morritt. — § 670. Versuche von Unmishel und die anschließende Discussion. — § 671. Versuche von Wick. — § 672. Versuche Formaneks.	009
c) Rinfluss der Absorption auf die Emission fluoreschrender Körper; deren photomotrische Eigenschaften. Das typische Spectrum § 678. Einfluss der Absorption auf die Intensität der Fluorescons. — § 674. Die Intensität des Fluoresconslichtes als Function der Stärke der erregenden Absorption. — § 675. Einfluss der Intensitätseurven weisser Lichtquellen auf die Intensitätsvertheilung in Fluorescomsspectren. — § 676. Berochnung der Intensität des Fluoresconslichtes nach Lommel. — § 677. Folgerungen aus den Formain Lommels. — .	07U
1078. Rinwinds and Versuche say Rechause Lommels — Abweightness von	

	110100
Lumbertschen Gesetz. — § 679. Polarisation des schräg emittirten Fluorescenz- lichtes. — § 680. Weitere Sätze und Folgorungen Lommels. — § 681. Kritik der Rechnung Lommels. Verfahren zur Bestimmung der characteristischen Inten- sitätsvertheilung. — § 682. Verfahren Wicks. — Bedeutung der Correctionen.	
\$693. Schrgroße Verdünnungen. Gültigkeitzgrenze des Beerschen Gesetzes. Einfinß von geringen Beimengungen. Folgerungen aus der Theorie Lommols. — \$684. Versuche Stengers. — \$685. Versuche und Bechnung von Walter. — \$680. Fortsetzung. Sätze Walters. Die Halblönungen. — \$687. Walters Arbeiten die erste Einführung der Janentheorie in die Theorie der Fluorescens von Lösungen. — \$688. Versuche Buckinghams. — \$689. Versuche Knoblauchs. — 090. Versuche von Nichols, Merritt und Wick. — \$691. Versuche von Lehmann. — \$602. Zusammenfassung.	1188
8) Einfluß der Fluorescens auf des Leitvermögen	1002
f) Photoelectrischer Effect und Fluorozoous ,	1005
§ 698. Hersbeetzender Einfinß kleiner Belmengungen auf die Fluorescenzintensität. — § 697. Allgemeines über waltere Erscheinungen ähnlicher Art. — § 698. Fluorescenz der Retina. — § 600. Fluorescenz und photographische Sensibilizierung. — § 700. Die "photodynamischen Wirkungen".	1006
h) Einfinß des Lösungsmittels	1018
	1020
k) Einfluß der Temperatur. § 709. Aeltere Beobachtungen von Stokes, Becquerel, Hagenbach u. a. Fluorescens oberhalb der kritischen Temperatur. Versuche von Nichols und Merritt.— § 710. Versuche von Gelger.— § 711. Zusammenfassung und Discussion.	1024
l) Ultramicroscopische Eigenschaften fluorescierender Körper § 712. Versuche von Bladentopf, Zalgmendy u. c.	1081
m) Zeitlicher Verlauf der Fluorescens	1082
n) Binfind der Welleplänge des erregenden Lichtes	1082
resesumpectra. Zahl der zu einem Absorptionsstreifem gehörenden Fluorescensbanden. Inaktive Absorptionsstreifen. — § 718. Stoke seche Regel. Die Classen Lommels. — § 719. Ueber die Classifizierung Lommels. Messungen von Nichols und Merritt. Zusammenfassung. — § 720. Die Regel von Lubarsch. — § 721. Beziehung des Maxi-	. ,
nums der Erregung zum Maximum der Fluorescenz. Abhängigkeit der Gestalt der Intensitätscurve von der Wellenlänge des erregenden Lichtes. — Gesetzmässigkeiten in Fluorescenzspectren.	
o) Fluorescens anisotroper Median. § 722. Polarisationssustand des Fluorescenslichtes isotroper Median. — § 723. Allgemeise Resultate über Krystallfinorescens. — § 724. Rinzelresultate f. verschiedene Körper.	1046
p) Zusammenhang mit der chemischen Constitution. § 725. Formulirung des Problems — § 726. Theoriean von Liebermann, Armstrong und Hartley. — § 727. Die Theoriea R. Nevers — § 728. Zusammenfagung und	

Inhaltavorzeldnik.

Discussion. Noueste Arbeit il. Meyers and Starks.—§ 720. Theorie von Hewitt.— Neuere Auschauungen von Armstrong.— § 730. Theorie von II. Kauffmann.— § 751. Verwendung zu Constitutionsbestimmungen, Polemisches.— § 732. Theorie von Formänek — § 753. Theorie von Francesconi und Dargellini.— § 734. Theorie von Baly etc., Theorie von Woker. Weltere Bemerkungen über Constitution und Fluoresconz.— § 755. Zusammenfassung und Discussion. Theorie der Fluoresconz	1078
Marter Abachnitt. Verzeiehnis fluorescierender Substanzen	1100
Vorbemerkung.	1100
Listo . , ,	
Antoren-Register	1215
Lack The detection	1990

Verzeichnis benutzter Abkürzungen.

Da in diesem Bande eine große Anzahl von Zeitschriften häufiger eitiert sind, welche in den vorigen Bänden nicht zu erwähnen waren, sei ein Verzeichnis der benutzten Abkürsungen voransgeschickt.

A.

Ann. des sc. nat. (Botan) — Annales des sciences naturelles, compronant la zoologie, la botanique l'anatomie. — Botanique. Paris, 8°.

Arch. d. Heilfele. - Archiv der Heilkunde, redigiert von Prof. E. Wagner, Leipzig, 84.

Arch. d. Math. u. Phys. — Archiv der Mathematik und Physik, begründet von J. A. Grunert, Greifsweld; jetzt Leipzig und Berlin bei Toubner, 8°.

Arch. de physiol. norm. et path. — Archives de physiologie normale et pathologique. Dirigée par Brown Séquard, Charcot et Vulpian. Paris, 6 %.

Arch. L experm. Pathol. u. Pharm. — Archiv für experimentalle Pathologie und Pharmakologie, begründet von Kiebe, Naunyn, Schmiedeberg. Leipzig, 8°.

Arch. f. Hygiene - Archiv für Hygiene, begründet von Pettenkofer. Lelpzig bei B. Oldenbourg, 8°.

Arch, f. klin, Mod. - Dentsches Arch. f. klin, Med.

Arch. f. mikr. Anat. — Archiv für mikroscopische Anatomie, herausgegeben von M. Schultze Bonn. 8°.

Arch. f. Ophthalm. - Albrocht von Graefe's Archiv der Ophthalmologie, Berlin, 8.

Arch, sool expér, et gén. — Archives de soologie expérimentale et générale. Publiées sous le direction de Lecase-Duthiers. Paris, 8°.

R.

Beumgartner Zs. f. Phys. u. verw. Wiss. — Zeitschrift für Physik und verwandte Wissenschaften, von Beumgertner u. Ettinghausen, Wien, 8°.

Beitr. s. Biol. d. Pfl. — Beitrage zur Biologie der Pflanzen, herausgegeb, von Ford. Cohn Breslan bei Kern, 8°.

Berlin, klin, Woobensch. — Berliner klinische Woobenschrift, Organ für praktische Aerste, redig, von Pomer, Berlin bei Hirschwald, 8°.

Biol. Central. - Biologisches Centralhlatt; berausgegeb. von Rossuthal, Erlangen, 8°.

Bot. Centrel. — Botanisches Centralbiatt; referierendes Organ für das Gesammtgebiet der Botanik des In- und Auslandes. Cassel bei Fischer.

Botanical Gazatta - The botanical Gazette. Begrindet von A. Henfrey, London.

Bot. Jahresber. — Botaulscher Jahresbericht. Systematisch geordnetes Repertorium der botanischen Litteratur aller Länder. Breslau.

Brit. med. J. — The British medical Journal, being the Journal of the British medical association. London, 4.

Bull. d. l. soc. ind. do Mulhouse — Bulletin de la société industrielle de Mulhouse. Mulhouse, 8°. Bull. soc. bot. de France — Bulletin de la société botanique de France. Paris, 8°.

Q.

Central. f. d. med. Wiss. — Centralblatt für die medicinischen Wissenschaften. Redig. von. J. Rosenthal, Berlin bei Ehrschwald, 8°.

- Control. f. Mineral. Centralbiatt für Mineralogie, Geologie und Palifontologie in Verbindung mit dem neuen Jahrbuch für Mineralogie, Geologie und Palifontologie, herausgegeb. von M. Hauer. Stuttgurt bei Schweizerbart. 8°.
- Centrol. f. innere Med. Controlbintt für innere Medicin, Fortsetzung des Centrolbiatt für klinische Medicin. Leipzig bei Breitkopf u. Härtel, 8°.
- Centr. f. klin. Med. Centralblatt für klinische Medicin, horausgeg. von Rhide u. Finkler, Bonn. Comm. Bonon. De Bononieus selentiarum et artium institute atque academia commentarii. Bononieu 4º, 1748—1701.
- C. R. soc. blol. Comptes rendus des séances et mémoires de la société biologique. Paris bei G. Masson, 8 --
- Croll chem. Ann. Chemische Annalon für die Freunde der Naturlahre, von L. Croll, Lahuig 1784—1808, 8°.
- Oroll chom. J. Chemisches Journal für die Frounde der Naturichre . . . von I. Croll, Longo 1778—1881, 12 .
- Crell die neuest. Entd. i. d. Chem. Die neuesten Entdeckungen in der Chemie, gesammelt von I. Crell, Leipzig 1780-1780, 8.
- Orell, Nones cham. Arch. Nones chamisches Archiv, herausgegeben von L. Crell, Leipsig 1784-1701, 8°.

D.

- Delaméthorio J. do phys. Journal de physique de chimie et d'histoire naturelle par J. Cl. Lamétherie. Paris, 4°.
- Deutsches Arch. f. kliu. Med. Deutsches Archly für klinische Medicin, begründet von Ziemssen und Zenker.
- Deutsche med, Wochenschr. Deutsche medicinische Wochenschrift. Mit Burkebeltigung des deutschen Medicinalwesens, herausgegeb, von (luttmann. Berlin bei (l. Reimer.
- Deutsche Ze. f. Chirurgie Deutsche Zeitschrift für Chirurgie, Leipzig bei Vegel, 8°.
- Doves Rep. d. Phys. Reportorium der Physik. Enthaltend eine vollständige Zusammenstellung der neueren Fortschritte dieser Wissenschaft, hernungegeb. von 1f. W. Dove und L. Moser. Berlin, 8°.
- Dubois Arch. f. Physiol. Archiv für Physiologic. Physiologische Abtheilung des Archiv für Anatomie und Physiologic, herausgegeb. von E. Du Beis Reymond. Leipzig, 8°.

R.

Engelmann Arch. f. Physiol. Fortsetzung des vorigen.

Erdmann J. - Journal für praktische Chemie, gegr. von Erdmann, Leipzig, 8º.

r.

- Férussac Bull. Sci. Muth. Bulletin des sciences mathématique, astronomiques, physiques et chimiques. Par le Baron de Férussac. Paris, 8°.
- Flora Flora oder allgemeine betautsche Zeitung, berausgegeb, von der k. bayr, betautschen Gewilschaft in Begansburg, Regensburg, 1º.
- Fortschr. d. Med. Fortschritte der Medicin, heranagegeb. von C. Friedländer. Berlin, 80.

A.

Gehlen J. - Journal für die Chamie und Physik, von A. F. Galden. Berlin, 8º.

- Graefe Arch. Archly der Ophthalmologie, horanagegeb. v. Albrocht vm Graefe, Berlin, 8°. Gren's Noues J. d. Phys. — Noues Journal der Physik, heranagegeb. von Fr. A. C. Grun. Halle und Leipzig, 8°.
- Günsburg Zs. f. klin. Modia. Zeitschrift für klinische Medicin, herausgegeb. von Dr. F. Günsburg, Breslau bei Max u. Co., 8°.

IL.

Hamburger Mag. — Hamburger Magazin oder gesammelte Schriften, aum Unterricht und Vergnügen aus der Naturferschung und den augenehmen Wissenschaften überhaupt Hamburg. 8°.

- Heller Arch. f. physiol. u. pathol. Chem. Archiv für die physiologische und pathologische Chemie und Nicroscopie in ihrer Anwendung auf die practische Medicin, herausgegeb, von Heller. Wien, 8°.
- Hist de l'acad, roy, d. sc. et belles lettres de Berlin Histoire de l'Académic royale des solances et des belles lettres de Berlin, avec les Mémoires. Berlin 1740—1771, 4°.
- Hist de l'acad. roy. d. sc. Paris Histoire de l'Académie royale des sciences. 4°. Paris von 1702 as.

J.

- Jahrenber, d. Chem. Jahrenbericht über die Fortschritte der Chemie und verwandter Thelic anderer Wissenschaften. Giemen, 8.
- J. de physical et de pathol. gén. Journal de physical et de pathologie générale. Paris bel liasson de Co., 8°.
- J. Linnean soc. (Botany) Journal of the proceedings of the Linnean society, London, 8°. (Abthallung Botanik).
- J. of anat. and physici. The journal of anatomy and physiciogy. London bei Macmillan & Co., 8°.
- J. of botany The journal of Botany, British and Foreign, begrundet durch B. Scomann. London, 8°.
- J. of physici. The Journal of Physiclogy, edit. by Forster. London u. Cambridge, 8°.

K.

Kastaer Arch. f. d. ges. Naturlehre — Archiv für die gesammte Naturlehre, herausgegeb. von K. G. Kastaer. Nürnberg, 8°.

L.

Lancet - The Lancet. London, 4°.

Liebigs Ann. — Annalen der Chemie und Pharmanie, begründet durch Liebig. Holdelberg, 8°. Lionville J. de math. — Journal des Mathématiques pures et appliquées par J. Lionville. Paris, 4°.

M.

Maly Jahresber. — Jahresbericht über die Fortschritte der Thierebemie, herausgeg. von R. Maly, Wim bei W. Müller, 8°.

Medic Jahrb. — Medicinische Jahrbücher, horzungegeb. von der k. k. Gesallschaft der Aerste. Winn, 8°.

Miscellanes Berolinensia — Miscellanes Berolinensia ad incrementum scientiarum ex scriptis Societatis regiae acientiarum exhibitis edita. 4°, 1710—1748.

Monthly micr. J. — The monthly microscopical Journal. Transactions of the royal Microscopical Society and record of histological research at home and abroad. London, 8°.

Morphol. Jahrh. — Morphologisches Jahrbuch. Eine Zeitschrift für Anatomie und Entwicklangsgeschichte, herausgegeb. von O. Gegenbauer. 8°.

Nüller Arch. f. Anat u. Physiol. — Archiv für Anatomie, Physiologie und wissenschaftliche Nedicin, berausgegeb. von Joh. Müller, Berlin, 8°.

Münchener med. Woohenschr. — Münchener medicinische Woohenschrift, früher ärztlichen Intelligensblatt. Organ für amtliche und praktische Aerste. München bei Lehmenn. 4°.

N.

Nicholson J. — Journal of Natural Philosophy, Chemistry and the Arts. By W. Nicholson, London, 8°.

Nova acta acad. sc. imp. Petropol. — Nova acta Academiae Scientiarum Imperialis Petropolitanae. Petropoli, 4°.

P.

Pflüger Arch. 1. ges. Physici. — Archiv für die gesammte Physiologie des Menschen und der Thiere, herausgegeb. von B. F. W. Pflüger. Boun, 84.

Phil, Trans. Abridg. — The Philosophical Transactions and Collections Abrid'g and Dispos'd under General Heads. London, von 1708 an.

Photographie. . . Begründet von H. W. Vogel. Berlin bei R. Oppenheimer, 8°.

Physik. Za. — Physikalische Zeitschrift, horansgeg. von Blecke u. Simon. Leipzig. bei Hirzel, 4°.
Prager Vierteijahruschr. f. d. pract. Heilkdo. — Vierteijahruschrift für die praktische Heilkunde, horansgegeb. von der medicinischen Facultitt in Prag. Prag bei André, 8°, 1844—1870.

Pringshoim Jahrb. f. wiss. Bot. — Juhrbücher für wissenschaftliche Botanik, herausgegeb. von Pringshoim. Berlin bei Hirschwald, 8 c.

Proc. Lond, math. soc. - Proceedings of the London Mathematical Society. London, 80.

Proc. zool. soc. London - Proceedings of the Zoological Society London. London bi Taylor, Longonann . . . 8 °.

Q.

Qu. J. microsc. sc. - Quarterly Journal of Microscopical Science. London, 8.

Qu. J. of sc. - Quarterly Journal of Science. London, 8 .

It.

Rev. do médicino - Revue de médicine. Paris bai Alcan. 8º.

Rov. gén. des sc. pures et appl. — Revue générale des Sciences pures et appliquées. l'aris bel Λ. Colin, 4°.

Rev. Scientif. - La royne edontifique de la France et de l'étranger. Paris, 4°.

Resier Observ. s. L phys. — Observations sur la physique, l'histoire naturelle et sur les artspar l'abbé Rosier, Paris, 4°. 1778—1798.

Ñ.

Sitzber, physik, med. Ges. Würzburg — Sitzungsbericht der physikulisch-medicinischen Gesellschaft zu Würzburg. Würzburg bei Stabel, 8°.

T.

Taylor Scient. Mem. — Scientific Memoirs, selected from the Transactions of Foreign Academies and Learned Societies and from Foreign Journals. By R. Taylor, J. Tyndall and W. Francis, London, 8.

V.

Vorh. physikalisch-medicinischen Gesollschaft in Würsburg. 8°.

Vidensk, Salak, Skr. — Det Kongelige Danake Videnskabennes Salakabs skrivter. Kjöbenhavn, 4°. Vierteljahrsschr. f. gar. Med. — Vierteljahrsschrift für gerichtliche Medicin und öffentliches Sanitätuwesen. Berlin bei Hirschwuld, 8°.

Vierteljahrschr. f. prakt. Pharm. — Vierteljahrschrift für praktische Pharmacie, herausgegeb. von G. C. Wittstein. München, 8°.

Virchow Arch. f. pathol. Anat. — Archiv für pathologische Anatonie und für klinische Hodinin, berausgegeb. von B. Virchow u. B. Reinhardt. Berlin, 6°.

w

Wien. klin. Wochenschr. — Wiener klinische Wochenschrift. Organ der k. k. Gesellschaft der Aerste in Wien. Wien, 4°.

Z

Zool. Ans. — Zoologischer Auseiger, von J. V. Carus, Lelpsig bei Engelmann. 8°.

Zs. f. Unterricht — Zeitschrift für den physikalischen und chamischen Unterricht, herungegeb. von Poske. Berlin bei Springer, 4°.

Zs. L. Riologio - Zeitzehrift für Riologie. München, 8.

Za. f. Helikde. — Zeitschrift für Hedikunde, als Fortsetzung der Prager Vierteljahrschrift. Prag bei Tempaky, 8°.

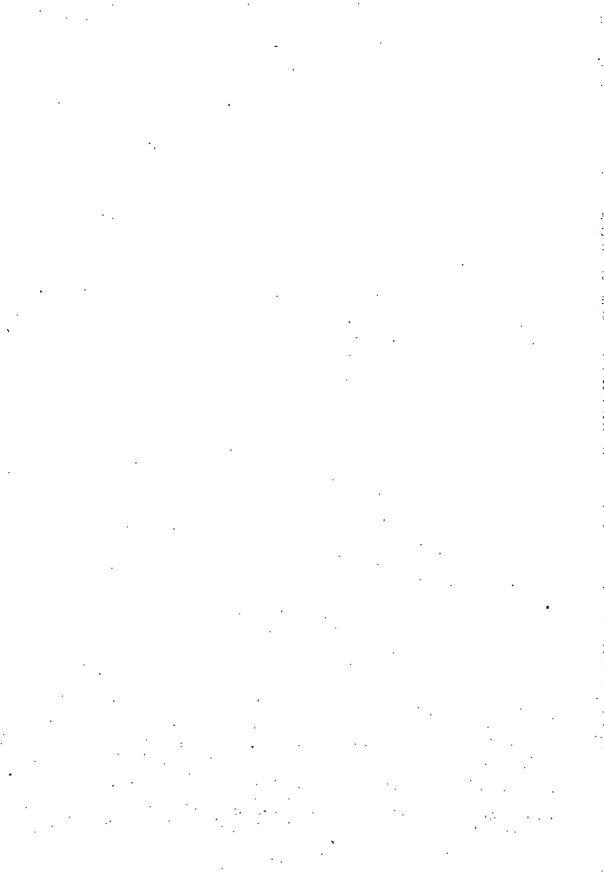
Za. I. Hygiene — Zaitschrift für Hygiene, harnungegeb. von H. Koch und O. Fülgge. Leipzig bei Veit & Co. 8 .

Ze. f. rationelle Media. - Zeitschrift für rationelle Hediein. Heidelberg bei Winter, 8.

Zs. f. wiss. Microso. — Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroscopie und für mikroscopische Technik. Braunschweig bei Schwetzshke & Co., 8°.

Zs. f. wiss. Photogr. — Zeitschrift für wissenschaftliche Photographie, Photophysik und Photoghemie. Leipzig bei Barth, 8°.

Za. f. wiss. Zool. — Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie, begründet von Siebold und Kölliker. Leipzig, 8°.



NATURLICHE FARBSTOFFE DER PFLANZEN.



EINLEITUNG.

1. Die Farbenpracht der uns umgebenden Pflanzen- und Blüthenwelt musste früh die Frage nach den Stoffen, welche sie hervorrufen, herausfordern. In der ersten Zeit, dem Anfang des neunzehnten Jahrhunderts, beschültigten ausschliesslich chemische Fragen die Forscher, erst nachdem Brewster das Absorptionsspectrum des Chlorophylls und seine Finorescenz gefunden hatte, treten auch Physiker in die Reihe der Beobachter, bis dann allmählich die Frage nach der Natur dieser Stoffe reine Domäne der Botaniker und Chemiker wird.

Vor allem beschäftigte man sich natürlich mit dem verbreitetsten der Stoffe, dem grünen Chlorophyll, aber trotz der ungeheueren Zahl von Arbeiten, die sich mit ihm befassen — sie wird ein halbes Tausend wohl weit überschreiten — sind unsere Kenntnisse noch hüchst unvollkommen, wenn auch manche wichtige Thatsachen heute feststehen. Die Geschichte dieser Untersuchungen ist eine wenig erfreuliche; in der Ragel findet jeder, dass seine Vorgänger ganz falsch beobachtet hätten, und erfährt bei seinen Nachfolgern die gleiche Beurtheilung; lebhafte Streitigkeiten sind nicht seiten. — Erst in neuester Zeit scheint, namentlich dank den Untersuchungen von Schunck und Marchlewski, einiges Licht in die Verhältnisse zu kommen.

Die Gründe für diese Unsicherheit sind folgende: Wenn man sur Untersuchung chemische Methoden heranzieht, so ist die Ausserst complicite Zusammensetzung vieler der in Betracht kommenden Farbstoffe ein ganz ungewöhnliches Hinderniss; kommen doch Stoffe vor, deren Molecul nach der Formul 1000 bis 2000 Atome enthalten soll. Dass da die quantitative Analyse sehr unsichere Auskunft giebt, versteht sich von selbst. Aber bei den meisten Stoffen kommt es überhaupt nicht so weit: in den Pflanzen haben wir meist ein Gemisch von verschiedenen Farbstoffen, Säuren, fett- oder wachsartigen Bubstanzen, welche wir erst ans der Pflanze ausziehen und trennen müssen. Die dazu verwandten Mittel, Alcohol, Aether, Benzin, Schwefelkohlenstoff usw. oder auch Säuren und Alcalien, ziehen aber in der Regel nicht einen, sondern

mehrere der vorhaudenen Stoffe aus, die dann auf chemischem Wege zu trennen sind. Da aber die Farbstoffe in ihren Löslichkeitsverhältnissen sehr ühnlich sind, so liegt dieselbe Schwierigkeit vor, wie bei der Trennung der seltenen Erden: die Stoffe lassen sich kaum rein darstellen. Die Schwierigkeit wird aber hier noch wesentlich erhöht durch den Umstand, dass die complicirten organischen Substanzen durch jede chemische Renction verändert werden oder verändert werden können. Das gilt schon für das erste Ausziehen der Stoffe aus dem lebenden Blatt: wir können nie sicher sein, ob nicht die erhaltenen Stoffe ganz andere geworden sind, namentlich wenn Säuren oder Alcalien angewandt wurden. So kommt es sehr oft, dass, was der eine für den unveränderten Farbstoff hält, der andere für ein Zersetzungsproduct desselben erklürt.

Die zweite Untersuchungsmethode gründet sich auf die meist sehr characteristischen Absorptionsspectra der Farbstoffe und ihrer Zersetzungsproducte. Aber auch hier treten unendliche Schwierigkeiten auf: Da die einzelnen Substanzen schwer rein zu erhalten sind, erhalt man leicht auch die Banden der Veranreinigungen. Diese werden dann von dem einen als dem betreffenden Stoff selbst angehörig betrachtet, von anderen aber weggelussen, kurz das Spectrum ganz verschieden beschrieben. Dazu kommt noch die allen Absorptionsspectren unhaftende Unsicherheit, die dadurch entsteht, dass dus Spectrum bei verschiedener Concentration oder Schichtdicke ganz verschieden aussicht, dass die Ränder der unscharfen Bänder sich nur ungenau messen lassen, dass die Bander der verschiedenen Stoffe sich zum Theil nur durch geringe Unterschiede der Lage unterscheiden. Sehr in Betracht kommt auch der Umstand, dass das Absorptionespectrum derselben Substanz in verschiedenen Lösungsmitteln verschiedene Lage der Banden zeigt - kurz, wenn man die verschiedenen Angaben für z. B. Chlorophyll zusammenstellt, so bleibt keine Stelle des Spectrums, wo nicht der eine oder der andere Absorption gefunden hat. Das Absorptionsspectrum ist daher ein nur mit großer Vorsicht zu gebranchendes Characteristicum, es lassen sich eigentlich nur die Messungen eines und desselben Forschers halbwegs mit einander vergleichen.

Sehr bedenklich scheint es mir, wenn einzelne Forscher ausschlieselich auf Unterschiede des Absorptionsspectrums hin neue Stoffe annehmen. Man kommt dann leicht dazu, deren Zahl ins unbegrenzte zu steigern, wie es namentlich von dem sonst so verdienten Sor by geschehen ist. Er und andere haben dabei manchmal übersehen, oder damals nicht gewusst, dass das Absorptionsspectrum ein nichts weniger als unveränderliches Characteristicum ist (vergl. Band III, Kap. 2), dass es nicht nur mit dem Aggregatzustand und Lösungsmittel, sondern auch durch indifferent erscheinende Zusätze modificirt, oft vollständig geändert werden kann.

Sehr schädlich für den Fortschritt ist es gewesen, dass ein Theil der Forscher nur durch chemische, ein anderer Theil nur durch optische Characteristics ihre Stoffe erkannt oder gekennzeichnet haben. Sie redeten gewissermassen verschiedene Sprachen, deren Uebersetzung in einander oft nicht möglich ist. Um die Confusion vollständig zu machen, kommt noch ein Umstand hinzu, die Einführung immer neuer Numen, resp. der Gebrauch desselben Namens für verschiedene Dinge. So will der eine unter Chlorophyll den im lebenden Blatt vorhandenen Farbstoff verstanden wissen; ein anderer den aus dem Blatt z.B. durch Alcohol ausgezogenen Stoff. Ein dritter sagt, das Extract enthalte ein Gemisch von Stoffen, er verstehe unter Chlorophyll nur den grünen Bestandtheil. Der eine stellt ein Farbstoffproduct her, welches bestimmte chemische Beactionen zeigt, und giebt ihm einen Namen; ein anderer, der nur spectroscopisch untersucht, giebt demselben Stoff einen neuen Namen, der nur auf das Spectrum basirt ist, oder er giebt den alten Namen einem Stoff, den er für identisch mit dem alten hält, der aber in Wahrheit davon verschieden ist. Nicht sellen auch wird ein Name, der früher für einen Stoff eingeführt war, dessen Nichtexistenz inzwischen erwiesen ist, auf einen nouen Stoff übertragen.

Durch alle diese Umstände ist bewirkt worden, dass auf dem Geblete der Pflanzenfarbstoffe eine ungeheuere Unsicherheit und Confusion herrscht, dass es Monate langer Arbeit bedarf, ehe man sich einigermassen klar genmeht hat, was denn eigentlich an sicheren Resultaten vorliegt.

Wenn ich im Folgenden versuche, ein Bild unserer Kenntnisse zu gelen, so muss ich im Voraus bemerken, was eigentlich selbstverständlich ist, dass ein großer Theil der Untersuchungen für mich nicht in Betracht kommt, vor allem nicht die Fragen, welche sich auf den Ort und den Zustand der Furbstolle in den Theilen der Pflanze beziehen, oder auf die Aufgaben, die diese Stolle in der Pflanze zu erfüllen haben, namentlich die Assimilation, ebenso auf die Bildung und Umbildung der Farbstoffe in den Pflanzen. Auch eine ganze Reihe rein chemischer Fragen kann ich bei Seite lassen; da ich nur das spectroscopische Verhalten zu besprechen habe, werde ich alle diese Fragen nur gelegentlich zu streifen haben, soweit sie für uns hier von Interessa sind.

Ich glaube, die Darstellung am besten, am kürzesten und am priicisesten geben zu können, wenn ich eine etwas ausführlichere historische Darstellung der Entwickelung der Konntnisse — wieder nur soweit sie uns interessiet vorrausschicke, dann aber jeden einzelnen der eingeführten Namen bespreche und, soweit es sieh um ein besonderes Individuum handelt, die spectroscopischen Charactere angebe. Zuvor aber muss ich das sehr umfangreiche Verzeichniss der benutzten Litteratur bringen, um mich durch Ziffern darauf beziehen zu können. Das Verzeichniss wird dem noch sehr unvollstündig erscheinen, der auch die biologischen, chemischen usw. Fragen ins Auge fasst, ist aber wie ich glaube, in Bezug auf das spectroscopische Verhalten der Körper ziemilch vollständig, geht über diesen Bedarf sogar stellenweise hinaus. Ich führe nur die Abhandlungen und Bücher auf, welche ich gelesen habe; eine ganze Anzahl anderer ist in mir nicht zugänglichen Zeitschriften erschienen, ich werde sie im Text eitiren, soweit ich sie nach Referaton berücksichtigen kann.

9.

Litteratur für Pflanzenfarbetoffe.

Th. Anderson, Ueber die Ferbetoffe der Morinda altrifolia. J. f. pract. Chom. 47.
 431-440 (1849).

[2] A. J. Ångström, Ueber die grüne Furbe der Pflanzen. Pogg. Ann. 98. p. 457—480 (1854).

[8] G. Arcangell, Sopra l'esperimento di Krans. Malpighia 8. p. 8-4 (1889)* Bot. Jahresber. 17. 1 p. 50-51 (1889).

[4] A. Arnaud, Recherches sur les matières colorantes des feuilles; identité de la matière rouge orange avec la carotine, Cir. H. 10. C. R. 100. p. 751—753 (1885).

[5] A. Arnaud, Rocherches sur la composition de la carotine, su fonction chimique et an formule. C. B. 102, p. 1119—1122 (1886).

[0] A. Arnaud, Dosage do la carotino contenuo dans les feuilles des végétaux. C. R. 104. p. 1298—1296 (1687).

[7] A. Arnaud, Rocharches sur la carotine; som rôle physiologique dans la feuille. C. B. 109, p. 011—014 (1889).

[8] E. Askonasy, Baitrügs zur Kenntniss des Chlorophylls und einiger dasselbe begleitenden Farbetoffu. Bot. Ztg. 25. p. 225—250, 283—288 (1867).

[0] E. Askennsy, Beltrage sur Kenntries der Gattung Ectocarpus. Bot. Ztg. 27. p. 785-700 (1869).

[10] E. Bachmann, Spottroscopische Untersuchungen von Pilsfarhstoffen. Beilage s. Progr. d. Gymu. sn Plauen. Plauen bei Wisprecht 1886, 28 pp.

[11] E. Bachmann, Microchemische Reactionen auf Flechtenstoffe. Flora (2) 45. p. 291—204 (1887).

[12] E. Bachmann, Ueber nicht krystallisirte Flechtenfarbetoffe. Pringal. Jahrb. L. wiss. Bot. 21, p. 1—51 (1990).

[13] J. Baran otaky, Bemerkungen tiber die Wirkung des Lichtes auf Vegetationsprocesse und Chlorophyllzersetzung, Bet. Ztg. 29, p. 198—197 (1871).

[14] H. Becquerel, Monoire sur l'étude des radiations infrarouges au moyen du phonomène de phosphorescence. Ann. chim et phys. (5) 30. p. 5—08 (1888).

[16] H. Bacquorel et Ch. Brogniart, La matière vorte ches les Phyllies, orthoptères de la funille des Phasmides. O. R. 118, p. 1298—1803 (1894).

[10] J. Berzelius, Ucher die golbo Farbe der Blätter im Herhet. Liebig's Ann. 21, p. 257-262 (1987).

[17] J. Bernelius, Ueber den rothen Farbstoff der Beeren und Blätter im Heriste. Liebig's Ann. 2L p. 262—267 (1887).

[18] J. Bernelius, Untersuchung des Blattgrüns (Chlorophyll). Liebig's Ann. 37. p. 296-518 (1858).

[19] J. Borzelius, Lettre & M. Pelouze, C. R. S. p. 629-644 (1898).

[20] R. Blanchard, Sur une matière colorante des Diaptomus, analogue à la carotine des végétaux. C. R. 110. p. 292—204 (1890).

[21] Ch. Blarez et G. Denigés, Réaction permettant de différencier les matières columntes dérivées de la houlle des matières columntes d'origine végétale. Bull. soc. chim. (2) 46, p. 148—151 (1886).

[22] G. Bode, Untersuchungen über des Ohlorophyll. Dissert. Jena 1808. Kassel bei Gotthelft.

[23] G. Bode, Zur Reindarstellung des Ohlorophylla. Bot. Centrell. 77. p. 81—87 (1800).

[24] G. Bode, Usber Phylloxenthin. Bot. Centribl. 70. p. 227-289 (1899).

[26] G. Bode, Erwiderung auf die Abhandlung des Herrn L. Marchlewski . . . J. f. pract. Chem. 185, p. 488—498 (1898); ibid, 168, p. 585—890 (1899).

[26] W. Boshlendorff, Studien sur Absorptions-Spectralanalyse. Dissert. Erlangen 1890, 80 pp.

[27] J. A. Boehm, Beiträge sur näheren Kenniniss des Chlorophylla. Wien, Bar. 22, p. 478—512 (1856).

[28] R. Boohm, Beiträge sur Konntules der Hutpilse in chemischer und toxicologischer Beziehung. Arch. f. experim. Pathol. u. Pharmac. 19. p. 80-86 (1885).

[20] B. Böhin, Ueber den Einfluss der Somienstralien auf die Chlorophyllbildung und des Wachsthum der Pflauzen überhaupt. Wien Ber. 37. p. 458—176 (1859).

[80] C. Böttinger, Ueber Philolophen, Elehenroth and Lebgerberel. Mobig's Ann. 208. p. 260-287 (1880).

[31] G.Bonnier et A.L. Mangin, L'action chlorophyllienne dans l'obscurité ultraviolette. C. B. 108. p. 125 - 126 (1886).

[32] J. Borodin, Unber Chlorophyllkrystallo. Bot. Ztg. 40, p. 608-610, 622-626 (1882), [89] J. Borodin, Unber krystalliulsche Nebenpigmente des Chlorophylls. Bull. St. Pétersb. 28, p. 828-850 (1883).

[34] El. Bořšeow, Notiz über den Polychralsmus olnor elecholischen Cymulalisanus, Bot, Ztg. 33 p. 351—552 (1875).

[35] Oh. Bougarel, Sur une nouvelle mattère colorante rouge accompagnant la chienphylle. Bull. soc. chim. (2) 27. p. 442—443 (1877).

[86] Ch. Bougarol, Sur un produit nouveau (acide phyllique) contenu dans les fimilies d'un cortain nombre de végétaux. Bull. soc. chim. (2) 28, p. 148—151 (1877).

[87] K. Brandt, Ueber das Zusammenleben von Algen und Thieren. Biel. Central. 1. p. 524-527 (1881).

[38] D. Browster, On the colours of natural bodies. Trans. Roy. Sec. Edinb. 13, 111, p. 588-545 (1884). Rep. Brit. Ass. 1882 p. 547-548. Siche auch Phil. Trans. 1887. p. 215-262, Phil. Mag. (5) 2L. p. 208-217 (1842).

(30) H. G. Bridge, Mapping with the microspectroscope, with the bright-line micrometer. Monthly micr. J. 6. p. 224—225 (1871).

[40] O. Bütschli, Protoson. In Bronn, Klasson und Ordnungen des Thierreiche. 1. Leipzig bei Winter 1883—1887.

[41] J. Campert, Bydrage tot de Konnis van de groene kleurstof der planten. 1872. 88 pp.* Referirt in Flora 1875 p. 52--58.

[42] C. O. Coph, Unber den Farbstoff des Bubus Chamaemorus. J. f. pract. Chem. (2), 22. p. 399—400 (1880).

[43] J. Charin et R. Filhel, Recharches sur les matières colorantes des feuilles. C. B. 57. p. 80—42 (1898).

[44] J. Chautard, Rochardus sur les rules de la chlorophylle. C. R. 75. p. 1896-1870.

[45] J. Chautard, Examen spectroscopique de la chlorophylie dans les résidus de la digestion, O. R. 76, p. 103—105 (1878).

[40] J. Chantard, Modifications du spectre de la chlorophylle sous l'influence des niculie. C. R. 76. p. 570-571 (1878).

[47] J. Chautard, Influence des rayons de diverses coulours sur le apsetre de la ablumphylie. C. R. 76, p. 1081—1088 (1878).

[48] J. Chantard, Examen des différences presentées par le spectre de la chlorophyli-, solon la mature du dissolvent. C. R. 76, p. 1080—1000 (1878).

[40] J. Ohnutard, Classification des bandes d'absorption de la chlorophylla: raies arcidentelles. C. R. 76, p. 1273-1275 (1878).

[50] J. Chantard, Rochorches sur le spectre de la chlorophylle. C. R. 77. p. 6301 —507 (1878).

[51] J. Chautard, Nouvelles bandes surnuméraires produites dans les solutions de chierophylle sous l'influence d'agents sulfurés. C. B. 78, p. 414—416 (1874).

[52] J. Chautard, Rocherches sur le spectre de la chlorophylle. Ann. chim. et phys. (6) 8. p. 5-50 (1874).

[58] A. H. Church, A mote on chlorophyll. Chem. News 89. p. 108 (1978).

;

[54] Ford. Cohn, Beitrage aur Physiologie der Phycochromaceen und Florideen. Arch. f. microsc. Anat. 3. p. 1—60 (1807).

[55] Ford. Oohn, Ueber Oscillarineen und Florideen. Bet. Ztg. 25, p. 88-49 (1997).

[50] Ferd. Cohn, Untersuchungen über Besterlen. Beitrüge z. Biol. d. Pilangen. 1, 3, p. 141—204 (1876).

[57] L. Courchet, Recherches sur les chromoleucites. Ann. des so. nat. (Botan.) (7) 7. p. 268-274 (1886).

[58] G. Ongini, Sulla materia colorante del "Bolotus luridus I.," Gazz. chim. Ital. 7.

p. 209-212 (1877).

[59] G. Cuzent, Sur le anc de Mapé (Lucarrous edulis). J. de pharm. (8) 85. p. 241—250 (1859).* Jahresb. Fortschr. d. Chem. 1859. p. 554.

[60] E. Dotlofson, Die Lichtsberption in assimiliarenden Blättern. Arheitan d. bot.

Instit. Würzburg. 8. p. 684-552 (1888).

- [61] L. Dippei, Binige Bemerkungen über die Gemengtheile der Chlerophylls. Flora 1878.
 p. 17—27.
- [62] B. Donath, Bolometrische Untersuchungen über Absorptionspeetra fluoressfronder Substanzen und ütherischer Oele. Wiedem. Ann. 56. p. 608-601 (1898).
- [65] G. Dragendorff, Die qualitative und quantitative Analyse von Pflansen und Pflansentheilen. Göttingen bei Vandenboek & Buprecht 1882. 285 pp.
- [64] Fr. Elfving, Studien über die Einwirkung des Lichtes auf die Pilze. Dissert. Helsingfors 1800. 142 pp.
- [66] Th. W. Engelmann, Bacterium photometricum, Pfüger, Arch. f. ges. Physiologic. 30. p. 95—124 (1888).
- [66] Th. W. Engelmann, Prüfung der Disthermanität einiger Medien mittelst Bacterium photometrienm. Pflüger, Arch. f. ges. Physiol. 30. p. 125-128 (1888).
- [67] Th. W. Engelmann, Ueber thierisches Chlorophyll. Pfüger, Arch. f. ges. Physiol. 82, p. 80-98 (1883).
- [68] Th. W. Engolmann, Untersuchungen über die quantitativen Beziehungen zwischen Absorption des Lichtes und Amimilation in Pflanzenzellen. Bet. Ztg. 42. p. 81—98, 97—106 (1894)
- [09] Th. W. Engelmann, Die Farben benter Lambblitter und ihre Bedeutung für die Zerlegung der Kehlensture im Lichte. Betan. Ztg. 45. p. 503—598, 409—410, 425—486, 441—450, 457—400 (1887).
- [70] Ta. W. Engelmann, Uober Basteriopurpurin. Pflüger, Arch. f. gcs. Physiol. 42. p. 183-188 (1988).
- [71] Th. W. Engelmann, Die Perpurbacterien und ihre Beziehungen zum Licht. Bot. Zig. 42. p. 664-669, 677-680, 603-701, 700-720 (1888).
- [72] Geza Entz, Ueber die Natur der Chlorophyllkürperchen niederer Thiere. Biolog. Centrbl, 1. p. 646—650 (1982).
 - [78] O. L. Brdmann, Vermischte Nittheilungen. J. f. pract. Ohem. 75. p. 209—224 (1859).
- [74] A. Étard, Máthode limmédiate des extraits chlorophylliens. Nature de la chlorophyllane. O. R. 114. p. 1116—1118 (1802).
- [75] A. Étard, De la présence de plusieurs chlorophylles distinctes dans une même sepèce végétale. C. R. 119, p. 289—291 (1894).
- [76] A. Étard, Plurelité des chlorophylles. Deuxième chlorophylle isoloé dans la lusome. C. R. 190. p. 328—331 (1893).
 - [77] A. Ktard, Le spectre des chlorophylles, C. R. 198. p. 824-828 (1800).
- [78] A. Étard, Dédoublement de la bande fondamentale des chlorophylles. C. R. 194. p. 1351—1364 (1897).
 - [78a] A. Etard, Les chlorophylles. Ann. chim. et phys. (7) 18. p. 556-574 (1898).
- [79] R. Fassbender, Notis über den Schillerstoff von Atropa Belladonna. Ber. ellem. Ges. 9. p. 1857—1858 (1876).
- [80] E. Filhol, Observations sur les mutières colorantes des fisurs, O. R. 39. p. 104—198 (1895).
- [61] E. Filhol, Note sur quelques matières colorantes végétales. O. B. 50. p. 545—547 (1860).
- [82] E. Filhol, Nouvelles recherches sur les matières colorantes végétales. O. R. 50, p. 1182—1185 (1860)
- [83] E. Filhol, Recherches aux les propriétés chimiques de la chlorophylle. C. R. 61, p. 371-378 (1835).
 - [84] E. Filhol, Recharches our la chlorophylle. O. R. 66. p. 1218-1220 (1868).

[85] E. Filhol, Recherches sur la mutlère colorante verte des plantes. Ann. chim. et phys. (4) 14. p. 832-348 (1868).

[86] M. Filhol, Note sur la chlorophylle, C. R. 79, p. 612-614 (1874).

[87] Fordon, Recherches sur la coloration en vert du bois mort; nonveile matière colorante, ackle xylochiofrique. C. R. 57. p. 50—54 (1868).

[88] I. Formanck, Der Furbstoff der rothen Hübe und sein Absorptionsspectrum. J. f. pract. Chem. (2) 69, p. 810-314 (1990).

[80] G. Francis, Spectrum of fish-pigment. Nat. 13. p. 107 (1875).

[00] A. Frank, Ucher das Hypsobloria and solue Entstehnugsbedingungen. Bot. Jahresber. 10, 1, p. 44 (1882).

[91] B. Frank, Fluorescenserscholnungen als Ursache der Fürbung von Pflanzentbeilen. Bet. Ztg. 25. p. 405—407 (1667).

[02] R. Fromy et (Hells, J. de pharmacle et de chimie. (8) 25, p. 240*, J. f. pract. Chem. 69, p. 200—275 (1854).

[08] R. Fromy, Recherches sur in matters colorante verte des femilies. C. R. 50. p. 405—412 (1980).

[94] E. Framy, Recharches chimiques sur la matière verte des feuilles. C. R. 61. p. 188-192 (1865); Ann. chin. et phys. (4) 7, p. 78-84 (1860).

[95] E. Fromy, Rechorches chimiques sur la matière verte des feuilles. (Troinème communication.) C. R. 84, p. 988—988 (1877); J. de pharmue, et de chim. (4) 26, p. 5—11 (1877).

[90] A. Freehde, Ueber die identität von Hydrocarethi und Cholestarin. J. f. pract. Chem. 109, p. 424—480 (1850).

1971 N. Galdukow, Hober des Chrysochrom, Ber. bot. Ges. 18. p. 1991 - 395 (1900).

[98] A. Gantier, Bull. soc. chim. (2) 28. p. 140--147 (1877).

[90] A. Gautier, Sur les matières colorantes des vins. U. R. 86. p. 1507 - 1510 (1878). [100] A. Gautier, Sur la chlorophylle. O. R. 89. p. 801-800 (1879).

[101] A. (fantier, Sur la pluralité des chlerophylles, C. H. 190. p. 555-566 (1895).

[102] E. Gorland et N. W.P. Rauwenhoff, Rechorches sur la chlorophyllo et quelquesuns de ses dérivées. Arch. Néerland. 4. p. 97—116 (1871), Pegg. Ann. 143. p. 251—239 (1871). [103] E. Gorland, Ueber die Einwirkung des Lichtes auf des Chlorophyll. Pegg. Ann.

1031 E. Gerland, Decer die Ednyfranig des Lautes unt des Chierophyn. Pogy. Am 143. p. 585-610 (1871).

[104] E. Gerland, Weber die Rolle des Chloropyhlis bei der Assimilationsthittigkeit der Pilansen und des Spectrum der Biltter, Pogg. Ann. 148, p. 00—115 (1878).

[105] Glouard, Recharches sur la mutière colorante du vin. C. R. 47. p. 208-200 (1858).

[100] A. Grabowski, Ratanblagerbeharn. Wien, Ber. 55. H. p. 562—564 (1807).
[107] A. Grabowski, Rober chilge Gerbsturen. Liebig's Ann. 145. p. 1—5 (1808).

[108] A. B. Griffiths, Chlorophyll probably a compound of iron with one of the ginenaides, Chem. News 49, p. 237 (1884).

[100] A. B. Griffiths, Sur in matière colorante du Allerococcus prodigiosus. C. R. 115. p. 821—822 (1802).

[100 a] A. B. Griffiths, Sur une nouvelle ptemaine obtenue per la culture du basterium allii, Bull. sead. belg. (6) 23. p. 268—272 (1892).

[110] A. B. Griffiths, The pigments of germium and other plants. Chem. News 88. p. 240-250 (1908).

[111] Er. Guignot, Extraction de la matière verte des feuilles; combinaisons définies formées par la chierophylie. C. R. 100. p. 481—487 (1886).

[112] G. Haberlandt, Untersuchungen über die Winterfärbung ausdauernder Bistter. Bot. Ztg. 84, p. 801 (1876).

[113] R. Hagenbach, Untersuchungen über die optischen kilgenselaften des Blattgrüns. Pogg. Ann. 141. p. 245—275 (1870).

[114] E. Hagenbach, Vorsnehe über Fluoressenz, Pogg. Amt. 146, p. 05-89, 282-257, 875-405, 508-558 (1872).

[115] R. Hagenbach, Fernere Versuche über Fluorescenz. Pogg. Ann. Jubelbd. p. 308--318 (1874).

[110] A. Hansen, Geschichte der Amindiation und Chlorophyllfunction. Arbeiten d. bot. Instit. Würzburg. 2. p. 587-626 (1882).

[117] A. Hanson, Der Chlorophyllfarbetoff. Arbeitan d. bet. Instit. Würzburg. 8. p. 128-148 (1888). Im Auszug schon: Verh. d. physik.-med. Ges. Würzburg 1888.

[118] A. Hanson, Die Farbstoffe der Blüthen und Früchte. Verhandt physik.-med. Gos.

Warsburg. 16. p. 109-127 (1884).

[116] A. Hanson, Ueber das Chlorophyll der Fucaceon. Bot. Ztg. 42. p. 640-651 (1884).

[120] A. Hansen, Quantitative Bestimmung des Chlorophyllfurbeteffes in den Laubblättern. Sitzber. physik.-med. Ges. Würzburg. 1885. Arbeiten d. bot. Instit. Würzburg. 3. p. 428-420 (1888).

[121] A. Hansen, Weiters Untersuchungen über den grünen und gelben Chlorophyllfarbetoff. Sitzber, physik.-med. Ges. Würzburg. 1880. Arbeiten d. bot. Iustit. Würzburg. S. p. 430—452 (1888).

[122] A. Hanson, Das Chlorophyllgrün der Fucacean. Arb. d. bot. lust. Würzburg 9. p. 289—502 (1888).

[123] A. Hansen, Die Ferbstoffe des Chlorophylls. Dermstadt bei Borgetraesser 1880. 9°, 88 pp.

[124] P. Harting, Ueber das Absorptionsspectrum des reinen und des unrolnen Chlorophylls für die Strahlen der Sonne. Pogg. Aun. 98. p. 548-550 (1850).

[125] W. N. Hartley, The spectra of blue and yellow chlorophyll, with some observations on leaf-green. J. chem. soc. 59. p. 100—124 (1891).

[125a] W. N. Hartloy, The spectrum generally attributed to "chlorophyli" and its relations to the spectrum of living green tissues. Trans. chem. soc. 65. p. 1007—1017 (1904).

[120] F. A. Hartsen, Purpurophyll, ala neucs (?) Derivat des Chlorophylls. Pogg. Ann. 146. p. 158—100 (1872).

[127] F. A. Hartsen, News Untersuchungen über das Ohlorophyll. Chom. Control. (3) S. p. 524—526 (1872).

[128] F. A. Hartsen, C. R. 76. p. 885 (1978).

[120] F. A. Hartsen, Beitrage sur organischen Chemie. Chom. Centrol. (8) 4. p. 204-207 (1873).

[130] F. A. Hartson, Ueber Chrysophyll. Cham. Cantrbl. (3) 6. p. 013 (1875).

[131] C. O. Harz, Uober die Entstehung und Eigenschaften des Spargulins, eines nouen Fluoressenten. Bot. Ztg. 95. p. 480—490, 505—510 (1877).

[182] O. Helm, Uober Monas predigiosa und den von ihr erzeugten Farbstoff. Chem. Centrbl. (8) 6. p. 118 (1875), J. chem. soc. 29, 1. p. 787-788 (1876).

[183] O. Hesse, Ueber die humusartigen Bestandtheile der Chinarinden. Liebig's Ann. 109. p. 841-848 (1869).

[184] O. Hesse, Unber chilge Flechtenskuren. Liebig's Ann. 117. p. 207-851 (1801).

[135] O. Hesse, Ueber Calydin. Bor. chem. Ges. 13, 2, p. 1810-1817 (1880).

[136] O. Hesse, Zur Kountniss der Cocabilitter. Lichle's Ann. 271. p. 180-228 (1802).

[187] O. Hesse, Bemerkungen über Carotin. Liebig's Ann. 27L p. 229-250 (1892).

[188] O. Hesse, Beltrag sur Kanntains der Flechten und ihrer characteristischen Bestandtheile. J. f. pract. Chem. (2) 62. p. 321-368 (1900).

[180] F. Hildebrand, Ueber ein Chroelepus mit Zoosporenbildung. Bot. Ztg. 19. p. 81—85 (1861).

[140] F. Hildebrand, Anatomische Unterwuchungen über die Farbe der Blüthen. Pringsh. Jahrb. f. wiss. Bot. 3. p. 50 - 75 (1863).

[141] H. Hlaslvets, Uebar die Rinde der China nova. Liebig's Ann. 79. p. 129— 155 (1851).

[142] H. Hlasivets, Ueber das Quereitrin. Lichig's Ann, 112, p. 06-117 (1950).

[148] H. Hinaivetz, Ueber die Beziehungen der Gerhehuren, Glucoside, Phiohephone und Herze. Liebig's Ann. 148, p. 200—815 (1867).

[144] Th. Ch. Hope, Ueber Pflanzenfarhstoffe. J. L pract. Chem. 10. p. 269—272 (1887); Proc. Roy. Soc. Edinb. 1. p. 126—129 (1845).

[145] F. Hoppe-Seyler, Usber das Chlorophyll. Bar. cham. Ges. 12. p. 1555—1556 (1879).
 [140] F. Hoppe-Seiler, Usber das Chlorophyll der Pflauren. Zs. f. physiol. Cham. 8.
 p. 380—350 (1879), ibid. 4. p. 198—208 (1880), ibid. 5. p. 75—79 (1881).

[147] A. Husomann, Uober Carotin und Hydrocarotin, swol der Wurzel von Danens carota eigenthümliche organische Kürper. Dissert. Göttingen 1860, bei Huth, 48 pp. Liebig's Ann. 117. p. 200—220 (1861).

[148] A. Husemann, A. Hilger, Th. Husemann, Die Pflauseustoffe in chemischer, physiologischer, pharmakologischer und texikologischer Hillsicht. 2. Auft., Berlin bei Springer

1882, 2 Bdo.

[140] H. Immondorff, Das Carotin im Pinassakürper und Einiges über den grünen Farbstoff des Ohlorophylikerus. Landwirthsch. Jahrb. 18. p. 507—520°, Chem. Centrol. 61. i. p. 168—164 (1800).

[150] F. V. Jodin, Action chimique de la lumière sur quelques principes immédiats des

vegetany. C. R. 51 p. 857-800 (1804).

[151] F. V. Jodin, Etudes sur in chlorophyllo. C. R. 109, p. 204-207 (1880).

[152] F.V. Jodin, Sar une réaction photochimique de la liqueur exymétrique de M. Schützenberger. (), R. 102, p. 707—768 (1886).

[138] G. Klebs, Usber die Organisation einiger Flagelinten-Gruppen und ihre Reziehungen zu Algen und Infusorien. Arbeit. d. beinn. Instit. Tübingen 1. p. 239-3912 (1888).

[154] J. Klein, Ueber die Krystaileide einiger Florideen. Flora (2) 29. p. 101-106 (1871).

[155] W. Knop, Chemisch-physiologische Untersuchungen über die Flechten. Liebig's Ann. 49, p. 103-124 (1844); J. f. pract. Chem. 31, p. 106-208 (1844).

[150] F. G. Kohl, Die assimilatorische Energie der blauen und violetten Strublen des Spectrums. Ber. bot. Ges. 14. p. 111 - 124 (1897).

[157] F. G. Kohl, Die ussimilatorische Energie des blauen Liebtes. Ber. bet. Ges. 14. p. 361-366 (1697).

[158] F. G. Kohl, Untersuchungen über das Chlorophyll und seine Derivate. Bot Contrbl. 78. p. 417-426 (1898).

[150] F. G. Kohl, Erwiderung . . . Bot. Control. 79. p. 228-227 (1800).

[100, F. G. Kohl, Untersuchungen über des Carotha und seine physiologische Bedeutung in der Pfianze Leipzig bei Gebr. Berntrüger 1002, 8". 200 pp.

[101] M. Konrad, Vorlandge Notis abor die Trennung der Chlorophyllfarbstoffe. Flura 1872. p. 300-307.

[102] Gr. Kraus et A. Millardet, Sur le pigment des l'hycochronizedes et des Diatomées. C. R. 36, p. 505-508 (1898).

[163] Gr. Kraus, Zur Kenntales der Chlorophyllfarlistoffe und ihrer Verwundten. Speetralanalytische Unfersuchungen. Stuttgart bei Schweizerbart 1872, 8°, 181 pp.

[104] Gr. Kraus, Die Entstehung der Farbstoffichter in den Beeren von Selamm Psendecapstonn. Pringsh. Jahrb, f. whss. Bot. S. p. 181—146 (1872).

[165] Gr. Kraus, Winterijeko Estrinug griner Phanzanthulle. Bet. Ztg. 82. p. 466.....408 (1874).

[100] C. Kraus, Ucher die Natur des Chlerophyllfarbatoffes. Flora 38. p. 155-159 (1875).

[107] C. Kraus, Ueber Mombranfarbungen und optisches Verhalten von Zeilhäuten. Flora 58. p. 200-208 (1875).

[168] O. Kraus, Olderophyllmetemorphoson. Flora 58. p. 202--207 (1875).

[100] C. Kraus, Ueber die Beziehungen des Chlorophylls zur Assimilation. Flora 58. p. 208-271 (1875).

[170] O. Kraus, Ueber die Einwirkung von Pflanzensturen auf Chlorophyll innerhalb der Pflanzen, Flora 88, p. 1665—368 (1878).

[171] A. Kromayer, Usbor Zerlagung des Chlorophylls in olnon bisnen und gelben Farbstoff. Arch. d. Pharmacle 156. p. 164—159 (1861)*; Chem. Centril. (2) 6. p. 300—300 (1861).

[172] W. Kühne, Belträge zur Optochemie. Untersuch. d. physiol. Inst. Heldelberg 4. p. 169-252 (1982).

[178] F. T. Klitzing, Physologia generalls, oder Anatomie, Physiologie and System-kande der Tange. Leipzig bei Brockhans 1849, 4°, 468 pp.

[174] F. T. Kützing, Phycologia germanica. Nordhausen bei Köhne, 1846, 8°, 240 pp. [175] E. Ray Lankester, Preliminary notice of some charvations with the spectroscope on animal substances. J. of anat and physiol. 2, p. 114—116 (1808).

[176] F. v. Lepel, Urber die Aonderungen der Absorptionsspectra einiger Farbstoffelin venehiedenen Lüsungamitteln. Ber. chem. Gos. 11. p. 1146-1151 (1878).

[177] E. v. Lopel, Zur Weinverftlschung. Ber. chem. Ges. 11. p. 1552-1550 (1978).

[178] B. v. Lopel, Der Alkennsfarbstoff, ein neues Rosgons auf Magnesianalse. Her. ohem, Ges. 13. p. 768-706 (1880).

[179] F. v. Lepel, Pfianzonfarbstoffe als Reagentian auf Magnesiumsalso. Ber. chon.

Ges. 13. p. 766-768 (1880).

[180] Lee Liebermann, Untersuchungen über das Chlorophyll, den Blumenfarbstoff und deren Besichungen sum Blutfarbetoff. Wien. Ber. 79, IL p. 590-618 (1875).

[181] O. Lindt, Ueber die Umbildung der braunen Farbetoffkörper in Noottie Nidus avis

sn Chlorophyll. Bot. Ztg. 48, p. 825-884 (1885).

[182] O. Low, Ucher den Einflum der Phosphoreflure auf die Chlorophylibildung. Bot. Centrol, 48. p. 871-872 (1891).

[188] E. Lommel, Ueber Fluorescans. Pogg. Ann. 148. p. 26-51 (1871).

[184] R. Lommel, Erythroscop und Helenorcop. Poggr. Ann. 143. p. 488-460 (1871).

[185] E. Lommol, Ueber das Verhalten des Chlorophylls sum Llebt. Pogg. Ann. 148. p. 508-585 (1871).

[180] E. Lommel, Gafarbte Golatineblattaben als Object für das Spectroscop. Pogg.

Ann. 146. p. 656-657 (1671).

[187] Manalre-Prinsep, Teber die Fürbung der Blätter im Herbet. Pogg. Ann. 14. p. 516-525 (1828), nach Blbl. univers. de Genèvo 59. p. 125 *.

1188] L. Macchinti, Qualche rettifica sui solventi della clarofilla. Reggio 1882 *. Bot-Central. 10. p. 110 (1882).

[180] L. Maochinti, La Xantofilldrina. Gazz. chim. Ital, 16. v. 281-234 (1880).

1190] L. Macchiati, Le sostanze coloranti degli strobili dell' Abies excalsa. Nuovo giora. bot Ital Bl. p. 428 - 427 (1980)*, Bot. Jahresboy. 17, 1, p. 50 (1989).

[101] C. A. Mac Munn, Further observations on Enterochlorophyll and allied pigments. Proc. Roy. Soc. 38. p. 310-322 (1885); Phil. Trans. 177, L. p. 288-266 (1886).

[192] G. Malin, Filingerheture. Wien. Ber. 85, IL p. 884-508 (1887).

[103] L. Marchiewski, Die Chemie des Chlorophylls. Hamburg bei Voss 1805, 8°, 82 pp. [104] L. Marchlawski, Die Ohomie des Chlorophylls. Naturw. Rundschau 10. p. 188-

105, 146-147 (1805).

[195] L. Marchlowski, Die Chemie des Chlorophylls, Herrn Techirch zur Antwort. J. L pract. Chem. 189 p. 422-428 (1890).

[190] L. Marchlowski, Zar Chemie des Chlorophylis. J. f. pract. Chom. 165, p. 380-884 (1898).

[197] L. Marchlewski, Zur Chemie des Chlorophylls. J. f. pract. Chem. 167, p. 22-29 (1899),

[198] L. Marchlewski, Zur Ohemie des Chlorophylla. J. f. pract. Chem. 168, p. 61-

[190] L. Marchlewski, Untersuchungen tiber des Chlorophyll und seine Derivate. Bot Centrol. 70, p. 221-222 (1899).

[200] L. Harchlewski, Zur Chemie des Chlorophylls. Bot. Centrbl. 80. p. 540-348 (1810).

[201] L. Harchlewski, Nat. 68, p. 06 (1900).

[202] L. Harchlewski, Schlussbemerkungen zu den Arbeiten von Bode und Kohl über Ohlorophyll, J. f. pract. Chom. 169. p. 47-68 (1900).

1203 L. Harchlewski, Zur Chemie des Chlorophylis: Ueber Phyllorubin. J. f. pract. Chem. 169. p. 289-202 (1900).

[204] L. Marchlewski u. C. A. Schunck, Zur Kenutaiss des Ohlorophylls, J. f. pract. Chem. 170. p. 247-265 (1900).

[205] L. Harchlewski n. C. A. Schnack, Notes on the chemistry of Chlorophyll. J. chem. soc. 77. p. 1080-1094 (1900).

[206] L. Marchlewski, Zur Chemie des Chlorophylls. J. f. pract. Chem. 173, p. 161-107 (1902)

[206a] L. Marchlewski, On chlorophyll derivatives. Bull. internat acad. de Oracovia 1902. p. 1-8.

[2006b] L. Marchlewski. Phylloporphyrin and mesoporphyrin, a comparison. Bull. Internet. acad. de Cracovio 1902. p. 228—226.

[200c] L. Marchlewski, On colouring matters obtainable by the action of isatin on extracts of Isatis tinetoria. ibid. 1002. p. 227—280.

[200 d] J. Marchlowski, Fortschritte auf dem Gabiete der Chlorophyll- und Blutfarbstoff-Forschung. Chemiker-Zig. 27, p. 451-454 (1903).

[2080] L. Marchlewski, Notizon zur Chlorophyllchomic. Zs. f. physiol. Chom. 44. p. 422-420 (1995).

[207] L. Chamor Marquart, Die Farben der Blüthen. Benn bei Hableht 1855, 8°, 92 pp. [208] Arthur Meyer, Ueber die Natur der Hypochlorinkrystalle Pringshelm's. Bet. Zig. 40. p. 550-554 (1882).

[200] Arthur Meyer, Das Chlorophyllkern in chembaher, morphologischer und biologischer Reziehung. Leipzig bei Felix 1885, 4°, 01 pp.

[210] A. Millardot, Sur la naturo du pigment des Fucoldees. C. B. 68, p. 402-406 (1800).

[211] A. Millardet, Observations relatives a une communication récente de M. Chautard, sur les bandes d'absorption de la chlorophylie. C. R. 76. p. 105—107 (1872).

[212] A. Millardet, Note sur une substance colorunte neuvelle (schanorubine). Bot. Ztg. 84. p. 700 (1870)

[218] M. Möbins, Das Anthophnein, der braune Blüthenfurbstoff. Ber. bet. Ges. 18, p. 341-347 (1999).

[214] H. Molinch, Das Phycocrythrin, seine Krystallishbarkeit und chomische Natur. Bot. Ztg. 52, p. 177-189 (1894).

[215] H. Moliach, Das Phycocyan, ein krystallisirbarer Eiweisskürper. Hot. Ztg. 58. p. 131-105 (1895).

[210] H. Mollsch, Die Krystellisation und der Nachweis des Kanthophylis (Carotius) im Blatte. Ber. bet. Ges. 14. p. 18—29 (1890).

[217] N. A. Montovordo, Das Absorptionsspectrum des Chlorophylis. Acta horti Petropolitani 18. p. 128-178 (1808); Bot. Centrell. 59. p. 230-248 (1804).

[218] N. A. Monteverde, Uober das Protochlorophyll. Acts hortl Petrop. 18, p. 201—217 (1894); Bot, Control. 59, p. 284—285 (1894).

[219] N. A. Monteverde, Das Protochlorophyli und Ohlorophyll. Bull. Jand. Imp. bot. St. Pétersb. 2 (1902).

[220] F. S. Morot, Recherches sur la coloration des végétaux. Ann. des se. nat. (Botan.) (5) 18. p. 160--285 (1840).

[221] E. Morren, Dissertation sur les feuilles vertes et colordes . . . Gand. 1858 *; Jahres-boricht d. Chem. 1859, p. 661-562.

[222] J. Müller, Spectralanslyse fotter Ocle. Dingler Polyt. J. 198. p. 520—531 (1870).
 [223] J. J. Müller, Das Grün der Blätter. Pogg. Ann. 142, p. 615—616 (1871).

[224] N. J. C. Muller, Notis über die Farbstoffe im Chiorophyll. Pringsh. Jahrb. f. wiss. Bot. 7, p. 200-208 (1860).

[225] N. J. C. Müller, Spectralanalyse der Blüthenfarben. Pringsh. Jahrb. f. wiss. Bot. 30, p. 78-105 (1888).

[220] G. J. Mulder, Ueber des Chlorophyll. J. L. pract. Ohem. 88. p. 478—180 (1844). [227] G. J. Mulder, Die Chemie des Weises. Deutsch von Arans. Leipzig bei Weber 1866, 405 pp.

[228] C. Nagoli, Guttungen cincolliger Algen, physiologisch und systematisch bearbeitet. Zürich bei Schultbess 1849, 4°, 180 pp.

[220] H. Nobelung, Spectroscopische Untersnehung der Farbetoffe einiger Sitsswasseralgen. Bet. Ztg. 86. p. 860—382, 880—809, 401—410, 417—425 (1878).

(200) F. Neelson, Studien ther die blane Mich. Cobn's Baltrige zur Blologie der Pfianzen 8. p. 167—240 (1880).

[281] A. e G. de Negri, Studi spettrescopici sulle materie coloranti d'alcani mellussidi del mare ligure. Mem. Sec. Spettr. Ital. 5 p. 110—158 (1876).

[982] A. o G. de Negri, Della materia colorante della angurle e dui pomidoro. Gazza. chim. Ital. 9 p. 506—507 (1870).

[208] M. Noncki, Ueber die biologischen Beziehungen des Blatt- und des Blutfarbstoffes.

Ber. chem. Ges. 20.3 p. 1877-2883 (1896).

[234] M. Neneki und J. Zaleski, Ueber die Reductionsproducto des Hamins durch Jedwamerstoff und Phosphoniumjedid, ned über die Constitution des Hämine und seiner Darivate. Ber. ohom. Ges. 84.1 p. 997-1010 (1001).

[235] M. Nencki und L. Marchiowski, Zur Chemie des Chlorophylls. Abbau des

Phyllogyaning sum Hamopyrrol. Ber. chem. Ges. 84,2 p. 1687-1000 (1001).

[286] E. F. Nichols, A study of the transmission spectra of certain substances in the infrared, Phys. Review 1. p. 1-18 (1893).

[287] H. Osann, Einige Bemerkungen über Fluorescenz. Pogg. Ann. 94, p. 840-042 (1855).

[288] J. Oser, Uober die Gerbaturen der Eichen. Wien. Ber. 79, II p. 165-100 (1875).

1239 A. Overbeck, Zur Kenntnie der Fettfarbetoffproduction bei Spaltulizen. Nova acts d. K. Leopold, Carol, Akad, 55 Nr. 7 p. 809-416 (1891).

[240] A. Pahat, Sur le jus de framboise. Bull sou chim. (2) 44. p. 803-805 (1885).

(241) The Palmer. The various changes caused on the spectrum by different various changes colouring matters. Monthly microsc. J. 17. p. 225-235 (1877).

[242] J. Pelletier et J. B. Caventon, Sur la matière verte des feuilles. Ann. chim-

et phys. (2) 9. p. 194-196 (1818).

1248 L. Pfa undler, Notis über des Chlorophyll. Lieble's Ann. 115, p. 87-46 (1800). [244] W. Pfeffer, Die Wirkung farbigen Lichtes auf die Zersetzung der Kohlenslure in Pflansan. Arbalt d. bot last Warsburg, I. p. 1-70 (1871).

[245] T. L. Phipson, Note our une matière colorante extraite du Rhampus françule. O. R. 47. p. 183-188 (1888).

[246] T. L. Phipson, Sur les conleurs des feuilles. C. R. 47. p, 012-018 (1858).

12471 T. L. Phipson, On the colouring matter (Ruberine) and the alkaleid (Amerythrine) contained in Agerious rubar. Chem. Nava 46. p. 199-200 (1892).

[248] H. Pick, Ueber die Bedouting des roten Farhstoffes bei den Phanorogamen und die Beziehungen demolben zur Stürkewanderung. Bot. Centrbl. 16 p. 281-284, 314-318. 848 - 347, 874-888 (1888).

[240] E. Pollacci, Materie coloranti contenute nelle bucce d'uva, e nuovo messo ner giudicare del grado di maturità di questo frutto. Istit. Lomb. Bendic. (2) 9. p. 641-644

[250] K. Prantl, Notis über einen neuen Blüthenfarbetoff. Bot. Zig. 29, p. 425-428 (1871).

[551] E. E. Prilliaux, Sur la coloration on vert du bols mort. Bull, soc. botan, de France 94. p. 187-171 (1877).

[252] N. Pringsheim, Usber die Absorptionsspectra der Chlorophyllfarbetoffe, Berl, Ber. 1874. p. 628-659.

[253] N. Pringshelm, Ueber natürliche Chlorophyllmodificationen und die Farbatoffe der Floridean. Berl. Ber. 1875. p. 745-759.

[254] N. Pringsheim, Usber Lichtwirkung und Chlorophylliunation in der Pflange, Berl. Ber, 1879 p. 582-546.

[365] N. Pringsheim, Ueber des Hypochlorin und die Bedingungen esiner Entstehung in der Pfianze. Berl. Ber. 1879. p. 800-878.

[256] N. Pringsheim, Ueber Lichtwirkung und Chlorophyllfunction in der Pflanze. Pringsh. Jehrb. f. wim. Bot. 12, p. 287-437 (1880).

[257] N. Pringsheim, Remarques sur la chlorophylle. C. B. 90 p. 161 - 168 (1880). [258] N. Pringaheim, Zur Kritik der bisherigen Grundlagen der Amimilationstheorie der. Pflanzan. Berl. Ber. 1881, p. 117-185.

[259] N. Pringsheim, Ueber die primitren Wirkungen des Idehtes auf die Vegetation.

Berl. Ber. 1881 p. 664-588.

[100] F. Preisser, Ueber den Ursprung und die Beschaffenheit der organischen Farbstalle, und besonders über die Einwirkung des Sauerstoffs auf dieselben. J. de Pharm, et de Chim. (8) 5. p. 101-212, 248-164 (1844)*; J. f. pract. Chem. 82. p. 129-164 (1844).

[261] B. Quadrat, Ueber sinige Bestandthelle des Safrans (Croons milvas). J. f. pract.

("hem. 56 p. 68-71 (1952).

[202] P. Regnard, De l'action de la chierphylie sur l'acide carbonique, en dehors de la collule végétale. C. R. 101. p. 1208—1205 (1885).

[260] F. Reinitzer, Ueber Hydrocarotin und Carotin. Monatsh. f. Chom. 7. p. 597-

[204] J. Reinke, Beitrag sur Kenntnies des Phycoxanthins. Pringsh. Jahrb. f. wiss. Bet. 10. p. 500-416 (1870).

[205] J. Roinke und H. Rodowald, Studien über das Protophusma. Untersuch. d. bot. Labor. Göttingen, 2. Hoft, 1881.

[200] J. Reinke, Ein Heltrag zur Kanntniss leicht oxydirbarer Verbindungen des Pilanzonkörpers, Zischr. f. physiol. Chem. 6. p. 263-276 (1882).

[267] J. Reinke, Die optischen Eigenschaften der grünen Gewebe und füre Besiehungen sur Assimilation des Kohlenstoffs. Ber. bot. Ges. 1. p. 895—425 (1883).

[208] J. Roinko, Dor Einfluss des Souncellehts auf die Gusblusenausscheidung von Eloden causdensis. Ber. hot. Ges. L. p. XV—XVI (1883).

[200] J. Rainko, Die Fluoresconz des Chlorophylls in den Blättern. Ber. bet. Ges 2. p. 205-208 (1884).

[270] J. Roinko, Die Zerstörung von Chlorphylliunngen durch das Licht und eine neue Methode sur Krzeugung des Normalspeetrums. Botun. Ztg. 48. p. 65--70, 81-80, 97-101, 118-117, 120-187 (1885).

[271] J. Reinko, Zur Frago der Krystallistrbarkeit des Xanthophylls. Ber. bet. Ges. 8. p. LV—LVIII (1886)

[272] J. Roinke, Die Methode des Spectrophers. Wiedem. Ann. 27. p. 444—448 (1880).
[275] J. Roinke, Photometrische Untersuchungen über die Absorption des Lichtes in den Assimilationsorgunen. Botan. Ztg. 44. p. 161—171, 177—188, 108—200, 200—218, 225—202, 241—248 (1885).

[274] J. Reinko, Der Farhstoff der Penicelliopsis einvarineformis Solms. Ann. Jard. bot. de Bultenzorg 6, p. 78-78 (1887).

[275] J. Reinke, Entgegnung bezüglich der subjectiven Absorptiousbänder. Bet. Ztg. 45. p. 271-275 (1887)

[270] O. Rembold, Chiungerbeture. Wien. Bur. 55, II, p. 550 - 502 (1867).

[277] A. Ricco, Studi spettrall sul verde delle plante. Mem. Soc. Spett. Ital. 5, p. 116-117 (1870).

[278] Fr. Roch leder und W. Heldt, Untersuchung einiger Plechtmarten. Liebig's Ann. 48. p. 1-18 (1848).

[279] Fr. Bochleder, Untowachung der Wurzel der rubia tinsterum. J. f. pract. Cham. 55. p. 865-898, 56. p. 85-98 (1852).

[280] Fr. Bochleder, Unber den Gerbstoff der Rosskustunie. Wien. Ber. 54, II. p. 607-- 020 (1866).

[281] Fr. Rochleder, Ueber chilge Bestandtheile der Früchte von Comuns seide Berukh. Ber. chom, Ges. 8, p. 238—248 (1870).

[282] Fr. Bochleder, Usber chige Farlistoffe and Krapp. Ber, chem. Ges. S. p. 202--205 (1870).

[288] Rogalaki, Analyze de chlorophylle. C. R. 90. p. 881-882 (1880).

[284] A. Rommier, Sur une nouvelle matière colorante appelée Xylinddine et extraite de certains bels morts. O. B. 66. p. 108—110 (1868).

[285] M. Rouchan, Ueber das grune Chromule (Chlorophylle) der Pfianzen und neine Umfärbung in Roth. Liebig's Ann. 12. p. 801-804 (1884), nach J. de chim. médicale 10. (1848).

[287] S. Bosanoff, Notice aur le pigment rouge des Floridées et son rôle physiologique. C. B. 62. p. 881—884 (1860).

[288] A. Bosoll, Reitrage sur Histochemie der Plianze. Wien, Ber. 89, I. p. 187— 150 (1884).

[380] J. Rostafiński, Uober den rothen Farbstoff einigur Chlorophyceen, sein acastiges Vorkommen und seine Verwandtschaft sum Chlorophyll. Botan. Zig. 89, p. 461—465 (1881). [290] W. J. Russell and W. Lapraik, A spectroscopic study of chlorophyll. J. chem. soc. 41, p. 283—287 (1882); Nat. 96, p. 856—250 (1982).

[291] Jul. Sachs, Unber das abwechselnde Erbleichen und Dunkelwerden der Blütter bei wechselnder Belenchtung. Ber. sächs, G. d. W. Math.-phys. Kl. 11. p. 220—240 (1860).

[202] Jul. Sachs, Ueber die Durchlouchtung der Pflanzentholle. Wien. Rer. 43, II. p. 205-281 (1861).

[288] Jul. Sachs, Uebersicht der Ergebnisse der neueren Untersuchungen über das Chlorophyll. Flora 1962, p. 181 - 187, 101—170, 177—186, 209—221.

[294] Jul. Sachs, Wirkungen des farbigen Lichts auf Pfanzen. Betan. Zty. 22. p. 358-358, 351-367, 369-372 (1864).

[195] Rob. Sachase, Ueber dus Xanthophyll. Sitzber, naturf. Ges. Leipzig 8. p. 80-80 (1870); Chem. Centrol. (8) 7. p. 500-000 (1870).

[296] Rob. Sachase, Ucber des Chlorophyll der Conferen-Finsterkeimlinge. Sitsbernaturf, Ges. Leipzig 8. p. 80-40 (1876); Chem. Centrill. (8) 7. p. 000 (1876).

[297] Bob. Sachase, Die Chemie und Physiologie der Farbstoffe, Kohlehydrate und Proteïnsubstanzen. Leipzig bei Voss 1877. 8°, 859 pp.

[298] Rob. Sachaso, Ueber olne neue Renetical des Chlorophylls. Sitzber. naturf. (ics. Leipzig 4. p. 75-82 (1877); Chem. Cantabl. (3) 9. p. 191-125 (1878).

[299] Rob. Sachsse, Usber das Chlorophyll. Sitzber, naturf. Gos. Lelpsig 7, p. 17-24 (1880); ibid. 8, p. 7-12 (1881).

[800] Rob. Sachaso, Beltrage aur Konntnies des Chlorophylls. Chem. Contrbl. (8) 12, p. 169-175, 185-191, 280-240 (1881).

[801] Rob. Sachane, Unber das Verhalten von Thierkohle zu Chlarophyll-Lösungen. Sitzber. naturf. Ges. Leipzig 9. p. 1—2 (1882).

[302] Rob. Sachase, Ueber einen neuen Farbstoff aus Chlorophyll. Sitzber. naturf. (les. Leipzig 10. p. 97—101 (1988); Chem. Centrbl. (8) 15. p. 115—115 (1984).

[905] Rob. Sachase, Einige Bemerkungen über das Chlorophyll. Chem. Centrbl. (3) 15. p. 115—117 (1984).

[304] Först zu Saim-Horstmar, Substauz der grünen Infusorien. Pogg. Ann. 98. p. 159 (1854).

[305] Fürst zu Salm-Horstmar, Untersuchung des grünen Stoffes, den die kleinsten grünen infenerien enthalten. Pogg. Am. 94. p. 466—467 (1355), 95. p. 176 (1355).

[306] Fürst zu Salm-Horstmar, Untersuchung des grünen Stoffes wahrer Infusorien. Pogg. Ann. 97. p. 381 - 355 (1886).

[307] S. L. Schenk, Dor grine Farintoff von Bonellin viridis. Wion, Ber. 79, IL p. 581—585 (1874).

[808] A. Schlieper, Ueber due rothe und gelbe Pigment des Saflers. Liebig's Ann. 58. p. 857—874 (1840).

[309] G. Schnedermann und W. Knop, Chemisch-physiologische Untersuchungen über die Flechten. Liebig's Ann. 55. p. 144—146 (1845).

[810] W. G. Schueider, Botan. Ztg. 81 p. 400-407 (1878).

[811] J. B. Schnetzler, Contributions à l'étude des matières colorantes des végétaux. Arch. sc. phys. et nat. (8) 4. p. 818—883 (1880).

[312] J. B. Schnetzler. Ueber den rothen Furbetoff der Blätter von Ampelopsis hederaces. Botan. Centril. 1. p. 247—248 (1880).

[818] J. B. Schnetzler, Ueber Veränderungen des rothen Farbstoffes von Pasonla officinalis unter dem Rinfinss chemischer Reagentien. Botan. Central. 1. p. 682 (1800).

[314] C. F. Schönbein, Ueber das Verhalten organischer Farbstoffe zur schwefligen Saure. J. f. pract. Chem. 53. p. 521—301 (1851).

[810] L. Schönn, Ueber Blattgrün und Blumenblau. Za. f. anal. Chem. 9. p. 327—526 (1870).

[816] L. Schönn, Ueber die Absorptionsstrolfen des Blattgrüns. Pogg. Ann. 145, p. 100—167 (1871).

[617] J. Schröter, Ueber einige durch Bacterien gebildete Pigmente. Cohn's Beiträge zur Biologie der Pflanzen. 1. p. 109—126 (1875). 1918] H. Schrötter-Kristelli, Ueber ein neues Verkommen von Carotin in der Pflanze, nebst Bemerkungen über die Verbreitung, Entstehung und Bedeutung dieses Farbstoffes. Bot. Centrbl. 61. p. 33-46 (1895).

[310] F. Schutt, Ueber des Phycophalu. Ber, bot. Ges. 5. p. 250-274 (1887).

[820] F. Schatt, Ucher des Phycocrythrin. Bor. bot. Ges. 6. p. 80-51 (1888).

[321] F. Schütt, Weitere Beiträge zur Kenntniss des Phycocrythrins. Ber. bot. Ges. 6, p. 305—323 (1886).

[822] F. Schütt, Unber Peridinomfarbstoffe. Bor. bot, Ges. 8. p. 9-82 (1890).

[328] Max Schultze, Note sur l'identité d'une matière colorante existante ches plusiours animmes et identique avec la chlorophylle des végétaux. C. R. 34, p. 688-085 (1852).

[824] E. Schunck, Note on modified chlorophyll from the leaves of Encalyptus globulus. Proc. lit. a. phil. soc. Manchester 19, p. 157—160 (1980).

[325] R. Bohunck, Note on the constitution of chlorophyll. Proc. Roy. Soc. 88. p. 188— 195 (1984).

[320] E. Schunck, Contributions to the chemistry of chlorophydl. Part. I. Proc. Roy. Soc. 38. p. 856-546 (1885), 09. p. 548-561 (1886).

[327] R. Schunck, idem. Part. II. Proc. Roy. Sec. 49. p. 184-188 (1887).

[H28] E. Schunck, Iden. Part. III. Proc. Roy. Soc. 44. p. 878, 448-454 (1888).

[320] E. Schunck, (In the green colouring matter from leaves found in one of the cuttings for the Manchester ship canal. Proc. lit. a, phil. soc. Manch. (4) 2. p. 251—258 (1889). [380] E. Schunck, Contributions to the chemistry of chlorophyll, Part. IV. Proc. Roy.

Boc. 50, p. 802-817 (1801).

[981] N. Sahunek, idem. Part. V. Proc. Roy. Soc. 55. p. 851-856 (1894).

[802] E. Schunck u. L. Marchlewski, Zur Chemie des Chlorophylls. I. Liebig's Ann. 278. p. 320-345 (1804).

[938] E. Schunck u. I. Marchlowski, Zur Chemie des Chlorophylls. H. Lielig's Ann. 884. p. 81-107 (1894).

(1934) E. Schunck u. L. Marchlowki, Zur Chemie des Chlorophylls. III. Idebig's Ann. 288. p. 200-218 (1895).

[135] E. Schunck and J. Marchlewski, Contributions to the chemistry of chlorophyll. Nr. VI. Proc. Roy. Soc. 57. p. 314-322 (1855).

[Bibl] E. Schunck u. I. Marchlewski, Zur Chemie des Chlorophylla. Ber. cham. Ges. 20, II. p. 1847-1852 (1898).

[357] E. Schunck and L. Marchlewski, Contributions to the chemistry of chlorophyll. Nr. VII. Phylloporphyrin and imematoporphyrin: a comparison. Proc. Roy. Soc. 59. p. 288—285 (1890); Liebig's Ann. 290. p. 306—315 (1895).

1888] R. Schunck, Contributions to the chemistry of chlorophyll. Nr. VIII. Changes undergone by chlorophyll in passing through the bodies of animals. Proc. Roy. Soc. 69, p. 307—312 (1992).

[339] C. A. Schunck, A photographic investigation of the absorption spectra of chlorophyll and its derivatives in the violet and ultraviolet region of the spectrum. Proc. Roy. Scc. 66. p. 380—306 (1898).

[340] O. A. Schunck, The yellow colouring matters accompanying chlorophyll and their spectroscopic relations. Proc. Roy. Soc. 65. p. 177 - 180 (1900).

[340a] C. A. Schunck, The yellow colouring matters accompanying chlorophyll and their spectroscopic relations. Part. II. Proc. Roy. Soc. 68, p. 474—480 (1901).

[840b] C. A. Schunck, The Xauthophyll group of yellow colouring matters. Proc. Roy. Soc. 72, p. 165-174 (1964).

(841) R. Schwarz, Untersuchung der Königs-Chinarinde. J. f. pract. Chem. 58. p. 76-94 (1852).

[342] Frank Schwarz, Chemisch-botznische Studien über die in den Flechten vorkommenden Flechtensturen. Cohn's Beltrüge z. Biologie d. Pflanzen 8. p. 240—265 (1880).

[848] R. Th. Simmler, Einiges über die Fluorescens- und Absorptionserscheinungen beim Disttgrün. Pogg. Ann. 115. p. 608—617 (1862).

[344] C. Michie Smith, The absorption spectra of certain vegetable colouring matters. Proc. Roy. Soc. Edinb. 17. p. 121—127 (1800).

Kayser, Specirosopie, IV.

[845] C. Nichie Smith, A new green vegetable colouring matter. Nat. 41. p. 870 (1800).
[846] F. Smith, Note on the nature of the dandruff and its pigment from the skin of

the horse. J. of physiology 15, p. 162-166 (1804).

[847] H. C. Sorby, On a definite method of qualitative analysis of animal and vegetable colouring matters by means of the spectrum microscope. Proc. Roy. Soc. 18. p. 489—486 (1867).

[348] H. C. Sorby, On the colonring matters of blue decayed wood. Quart. J. microsc.

sc. 9. p. 48-44 (1860).

[540] H. C. Sorby, On the colouring matters derived from the decomposition of some minute organisms. Monthly micr. J. S. p. 229-281 (1870).

[350] H. O. Borby, On the colour of loaves at different seasons of the year. Quart. J.

microse, sc. 11, p. 215-284 (1871).

[351] H. C. Sorby, On the various tints of autumnal foliage. Quart. J. of. sc. 1 p. 84-77 (1871)*. Chem. News 28. p. 187-180, 148-150 (1871).

[352] H. O. Sorby, On the various tints of follage. Nat. 4. p. 841-348 (1871).

[358] H. C. Sorby, On the colouring matters found in fungi. Nat. 5, p. 298 (1872).

[354] H. O. Sorby, On the examination of mixed colouring matters with the spectrum microscope. Monthly micr. J. 6. p. 124—134 (1871).

[855] H. C. Sorby, On comparative vegetable chromatology. Proc. Roy. Soc. 2L p.

442-483 (1878).

[356] H. C. Sorby, Chlorophyll colouring matters. Nat. 8. p. 202-204, 224-225 (1978).
[357] H. C. Sorby, On the chromatological relations of spongilla fluviatilis. Quart. J. microsc. so. 15 p. 47 - 52 (1975).

[858] H. C. Sorby, On the colouring matter associated with chlorophyll. J. of bottony

5. p. 18-18 (1876).

[389] H. C. Serby, On the characteristic colouring matters of the red groups of Algue.

J. Linneau soc. (Botany) 15. p. 84-40 (1877).

[360] H. C. Sorby, On the green colour of the hair of Sloths. J. Linneau soc. (Mool). 15. p. 587-841 (1881).

[861] G. Stante, Ueber den gelben Blattfarbatoff der Herbatfärbung. Ber. chem. Gos.

98, HL p. 2807-2809 (1895).

[862] O. Stähelin und J. Hofstetter, Chomische Untersuchung einiger Rindon. Liebig's Ann. 51, p. 03-80 (1844).

[868] F. Stenger, Ueber die Bedentung der Absorptionatrelfen. Bot. Ztg. 45. p. 120 --

125 (1887).

° [304] J. Stonhouse, Ucher die näberen Bestundtelle einiger Flochten. Liebig's Anu. 68, p. 55-99 (1848).

[386] G. G. Stokes, The change of refrangibility of light. Phil. Trans. 1882, II p.

468-502 (1959).

[206] G. G. Stokes, Optical characters of purpurine and aliearine. J. cham. soc. 12. p. 319—321 (1880).

[887] G. G. Stokes, On the discrimination of organic bodies by their optical properties.

Phil. Hag. (4) 27. p. 888-805 (1884).

[868] G. G. Stokes, On the supposed identity of biliverdin and chlorophyll, with remarks on the constitution of chlorophyll. Proc. Roy. Soc. 18. p. 144-145 (1864); Phil. Mag. (4) 28. p. 68-64 (1864).

[389] Tine Tammen, Ueber die Verbreitung des Carotins im Pflanzenrolche, Flora 67.

p. 205-247 (1900).

[870] W. Thurner, Ueber einen in einer Agarious-Art vorkommenden chinonartigen

Kürper, Ber. ohem. Ges. 11. 1 p. 585-535 (1878), ibid. 18-2 p. 1080-1685 (1879).

[871] R. D. Thomson, Ueber Paristin, einen gelben Farbstoff, und über die andrganischen Bestandtbeile der Flechten, Proc. Phil. Soc. Glasgow L. p. 181—191.* Liebig's Ann. '58. p. 252—266 (1846).

[372] J. L. W. Thudichum, Result of researches on Luteine and the spectra of yellow organic substances contained in animals and plants. Proc. Boy. Soc. 17. p. 258—256 (1869).

Chem. Central, (2) 14. p. 65-68 (1869).

[378] W. A. Tichomirow. Die spectroscophohen Eigenschaffen der Cantharlden und Ihrer Präparate. Pharmac. Zs. f. Russland 1984 p. 037-048, 040-050 *. Ber. chem. Ges. 17, Referate p. 541 (1884).

[374] W. A. Tichomirow, Zur Kenninks der spectroscopischen Eigenschaften einiger atherischer Colo. Chem. Contrbl. (3) 19. p. 1437 - 1438 (1888).

[875] A. Timitriaxoff, Resultate einer Spectralanalyse des Chlorophylis. Botan. Ztg. 27, p. 884—885 (1869).

[376] A. Timiriaxeff, None Methodo für spectralmalytische Untersuchungen. Bar. chem. Ges. 5, p. 828-820 (1872).

[877] A. Timiriaxoff, Rochorches sur la décomposition de l'acide carlemique dans le spectre solaire, par les parties vertes des végétaux. Ann. chim. et phys. (5) 12. p. 355—306 (1877).

[378] A. Timiriaseff, La distribution de l'énergie dans le spectre solaire et la chlorophylle. C. R. 96, p. 875-276 (1688).

[870] A. Timiriasoff, Colourless Chlorophyll. Nat. 32. p. 942 (1885).

[880] A. Timiriazoff, Ohlorophyll. Nat. 34. p. 52 (1880).

[384] A. Thuirinxeff, La chlorophylle et la réduction de l'acide carbonique par les végétaux. C. R. 102. p. 680-680 (1880).

[882] A. Timirlaxeff, La protophyllino dans les plantes étholées. C. B. 109. p. 414-416 (1880).

(958) A. Timiriasoff, La protophylline naturelle et la protophylline artificiolle. C. R. 120. p. 467—470 (1895).

[334] A. Tréeul, Production de plantales amyliféres dans les cellules végétales pendant la patréfaction. Chiorophylle crystallisée. C. R. 61, p. 452—486 (1865).

[385] A. Trécul, Changement de couleur de la chlorophylle; son passage à la couleur bleue et à la couleur rouge ou crangée. C. R. 84. p. 980—1900 (1877).

[886] A Troonl, De la chlorophyllo crystallisto. O. R. 89. p. 883-884 (1870).

[367] M. Trenb, Zur Chlerophyllfrage. Flora 1874. p. 55 - 50.

[888] A. Tschirch, Verläufige Mitthellungen über das Chlorophyll. Bot. Control. 21. p. 107-100 (1882).

[380] A. Tschirch, Reitrag zur Hypochlorinfrage. Bot. Jahresber. 10,1 p. 44. (1882).
 [300] A. Tschirch, Die Reinderstellung des Chlorophyllfarbstoffes. Ber. chem. Gos.
 16. p. 2731-2780 (1883); Ber. Bot. Gos. L. p. XVII—XXII (1883); J. chem. soc. 45 p. 57--- 1884).

[301] A. Tschirch, Untersuchungun über das Chlorophyll (III) Ber. Bet. Ges. L. p. 137-140, 171-181 (1895).

[892] A. Tschirch, idem. V. Ber. bot. Gen. 1, 402-471 (1880).

[300] A. Tachirch, Untersuchungen über das Chierophyll und einige seiner Durivate. Wiedem, Ann. 21, p. 070-383 (1884).

[574] A. Tschirch, Untersuchungen über das Chlorophyll. Berlin bed Parcy, 1884, 185 pp. 60.

[898] A. Tachirch, Untersuchungen über das Chlorophyll (VI.) Ber. bet. Ges. 8. p. XLIII—LIV (1886).

[896] A. Tschirch, Mam. Ber. bot. Gos. 5, p. 128-105 (1887).

[307] A. Tschirch, Der Quaraspectrograph and elnige dumit vorgenommene Untersuchungen an Pfianzenfurbstoffen. Ber. bet. Ges. 14. p. 76—64 (1896).

[808] A. Tschirch, Arch. sc. phys. ot not. (4) 9. p. 608-604 (1800).

[309] A. Tschirch, Zur Chemie des Chlerophylls. Ber. chem. (162. 29, II p. 1700—1770 (1886).

[400] A. Tschirch, Untersuchungen reiner Blattfarbstoffe mit dem Quaraspectrographen. Basichungen des Chlorophylls sum Blute. Photogr. Mittheil. 89, p. 307—300 (1806).

[401] M. Tavett, Sur la constitution de la matière colorante des feuilles. La chleireglobine. C. R. 129, p. 607—610 (1899).

[402] M. Tavott, Das Chloroglobin, Botan, Contrbi. 81. p. 81-87 (1000).

[403] M. Tayott, Sur la chlorophylle blene. C. Jt. 181. p. 842-844 (1900).

[404] M. Tisvott, Recherches sur la constitution physico-chimique du grain de chlorophylle. Referat, Botan. Central. 89. p. 120—125 (1902).

[405] F. Verdell, Rocherches sur la matière colorante vorte des plantes et sur la

matière rouge du sang. C. R. 38, p. 680-090 (1951).

[406] F. Verdell, Note sur la production et la préparation d'une matière colorante vorte. C. R. 41 p. 598-599 (1855).

[407] F. Vordeil, Sur l'existence dans cartaines plantes d'un principe colorant vert complètement distinct de la chlorophylle ou vert des feuilles. C. R. 47. p. 442-448 (1858).

[408] K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photomotrie der Absorptionsspectron und zur quantitativen ehemischen Analyse, Tübingen bei H. Laupp. 1873. 4°, 169 pp.

[409] Sidney G. Vines, Chlorophyll. Nat. 28, p. 501-503 (1881).

[410] H. W. Vog e i , Ueber die Verschiedenheit der Absorptionsspectra eines und desselben Stoffen. Ber. chein. Gen. 11, p. 018—620, 1063—1871 (1878).

[411] H. Vohl, Ueber die Bestitndigkeit des Blattgrüns während der Fäulniss der Blütter-J. f. pract. Chem. 95. p. 219—220 (1865).

[412] R. Wegscheider, Spectroscoplache Notigen über die Farbstoffe grüner Illätter und deren Derivate. Ber. bet. Gen. 2, p. 494-502 (1884).

[413] A. Weiss, Untersuchungen über die Entwickelungsgeschichte des Ferhetoffes in Pflanzenzeilen. Wien. Ber. 50. p. 0-35 (1864); 54. p. 157-217 (1866).

[414] A. Welss, Deber den Farbstoff des Safrans. J. f. pract. Chem. 101 p. 655 - 74 (1867).

[415] A. Weiss, Uober die Fluorescons der Plizfarbstoffe. Wien, Bor. 91,1 p. 446---

[416] J. Wiesner, Einige Bemerkungen über Gerb- und Farbetoffe der Blumenblütter. Botan. Ztg. 20. p. 889—892 (1862).

[417] J. Wiesner, Untersuchungen über die herbstliche Entlandung der Holsgewächer. Wieh. Ber. 84. I p. 405-510 (1871).

[418] J. Wiesner, Vorläufige Mittheilung über das Auftreten von Ohlorophyll in eluigen für chlorophyllfrei gehaltenen Phaneregamen. Betan. Zig. 29, p. 619—620 (1871).

(419) J. Wiesner, Untersuchungen über die Farbstoffe einiger für chlorophyllfrei gebaltener Phonorogamen. Pringelt. Jahrb. f. wiss. Bot. 8. p. 575-594 (1871).

[420] J. Wicsner, Untersuchungen über die Besiehungen des Lichts sum Chlorophyll.

Wien. Ber. 89. I. p. 827—885 (1874), Botan. Ztg. 82. p. 116—121 (1874).
[421] J. Wiesner, Welche Strahlen des Lichtes zerlegen bei Sanorstoffwatritt das Chlorophyll? Pogg. Ann. 152. p. 496—503 (1874).

[422] J. Wiesner, Benrorkungen über die angebiichen Bestandteile des Chlorophylls. Chem. Centrel. (8) S. p. 454-457 (1874); Flora 1874. p. 278-285.

[423] A. Wigand, Einige Sitze über die physiologische Bedeutung des Gerbstoffes und der Pfancenfarbe. Botan. Zig. 20. p. 121—125 (1802).

[424] A. v. Wolkoff, Die Lichtabsorption in den Chlorophylldeungen. Verh. d. mod.naturw. Ver. Heidelburg 1876.* Bot. Jahresber. 4. p. 722 (1876).

[425] J. Wollhelm, Chemische Untersuchungen über den Chlorophyllfarbetoff, Tagebl. d. 59. Naturf. - Vers. Berlin 1886, p. 103.

[426] J. Wollheim, Untersuchungen über den Ohlorophyllfarbetoff, Botan Control. 82, p. 810—813 (1887).

[427] J. Wollhelm, Ueber die photographischen Eigenschaften des Chlorophylls. Photogr. Mitthell. 25. p. 118—114 (1888).

[428] W. O. Zeise, Ueber das Carotin. Liebig's Ann. 69. p. 385-382 (1847).

[420] W. Zopf, Ueber Pilefarbetoffe, Botan. Zig. 47. p. 58—61, 69—81, 85—02 (1880).

[430] W. Zopi, Vorkommen von Ferbstoffen bei Plisthieren (Mycetescen), Flora, 72, p. 858-861 (1889).

(411) W. Zopf, Ueber das mikrochamische Verbalten von Fettfarbstoffen und fettfarbstoffen und fettfarbstoffen Urgenen. Zs. f. wiss. Morosc. 6. p. 178—177 (1889).

[482] W. Zopf, Die Pliza. Hamilbuch der Botanik von Schenk. 4. p. 271-275 (1890). Breslau bei Trewendt. [493] W. Zopf, Ueber Ausscheidung von Fettfarbstoffen (Lilpochromen) seitens gewisser Spellpilze. Ber. bet. Ges. 9. p. 22—28 (1891).

[494] W. Zopf, Heltrilge sur Physiologie und Morphologie niederer Organismen. Leipzig bei A. Felix, 1802.

[485] W. Zopf, Cohn's Hauntochrom ein Sammelbegriff. Biol. Control. 15. p. 417-427 (1895).

[450] W. Zopf, Zur Kenntulss der Flechtenstoffe, Liebig's Aug. 284, p. 107-182 (1895).

[487] W. Zopf, Zur Konntales der Flechtenstoffe. H. Liebig's Ann. 288. p. 98-74 (1895).

[438] W Zopf, Zur Kenntniss der Flechtenstoffe. HL Lichtig's Ann. 295, p. 222— 500 (1800).

[480] W. Zopf, Zur Kenutniss der Flechtenstoffe. IV. Liebig's Ann. 297. p. 271— 312 (1897).

[440] W. Zopf, Zur Kenntalss der Flechtenstoffe, V. Liebig's Ann. 800. p. 322—357 (1808).

[441] W. Zopf, Zur Kenntniss der Flechtenstoffe, VI. Lieblig's Ann. 306. p. 282-321 (1899).

[442] W. Zopf, Usber das Polycystin, oin krystallisirendes Curolin aus Polycystis for aquae Wittr. Bor. Bot. Ges. 18, p. 461—467 (1990).

[440] W. Zopf, Zur Kenntniss der Flechtenstoffe, VII. Idebig's Ann. 818. p. 317-

[444] W. Zopf, Zur Kemutales der Flechtenstoffe. VIII. Lieble's Ann. 817. p. 110-145 (1991).

[445] W. Zopf, Zur Kunntniss der Flechtenstoffe. JX. Liebig's Ann. 321. p. 87-01 (1002).

[446] W. Zopf, Zur Kountniss der Flechtenstoffe, X. Liebly's Ann. 824. p. 89-78 (1902).

[447] W. Zopf, Zur Kountuiss der Flechtenstoffe. XI. Idebig's Ann. 827. p. 317—354 (1908).

[448] W. Zopf, Zur Kenntulss der Flechtenstoffe, XII. Liebig's Aun, 886. p. 46---85 (1994).

[449] W. Zopf, Zur Kenntniss der Flechtenstoffe. XIII. Liebig's Ann. 988. p. 35—70 (1905).

[450] W. Zopf, Zur Konntales der Flochtenstoffe. XIV. Lieblg's Ann. 340. p. 276-200 (1908).

ERSTER ABSCHNETT.

Die grünen Farbetoffe und Ihre Derivate.

A. Geschichte der Chlorophyllforschung.

8. Der Name Chlorophyle für den Furbstoff der grünen Pflanzen findet sich zuerst in einer Abhandlung von Pelletier und Gaventou [242] aus dem Jahre 1818, während früher und auch noch später die verschiedensten anderen Bezeichnungen dafür gebraucht wurden, wie faecula viridis, fécule Pflanzengrün, chromale verte u. s. w.). Der Name bürgert sich allmühlich in der Form Chlorophyll mehr und mehr ein, trotzdem es nicht an Widersprüchen fohlt; so zieht Macaire-Prinsep [187] aus gelben Pappelblättern einen wechsartigen Stoff, der an der Luft grün werde und dem Chlorophyll ähnlich sei, während dieses durch Säuren gelb werde. Daher passe der Name Chlorophyll

¹⁾ Die Eiterte Geschichte findet sich in mehreren der Elteren Abhandlungen dergestellt. Ich erwähne nur Boohm [20], der mit Aristoteles beginnt. — Die filtesten ehemischen Untersuchungen von Senebler aus den Jahren 1782—1788 sind mit nicht zugünglich.

nicht; er will zuerst Phytochrom wählen, nimmt aber dann die von de Candolle vorgeschlagene Bezeichnung Chromule an. In dieser Arbeit behauptet Macaire, die grünen, rothen, gelben Farbstoffe der Blätter und auch der Blüthen seien alle nur verschiedene Oxydationsstufen derselben Substanz, eben der chromule.

Eine sehr wichtige Erweiterung der Kenntnisse liefert Brewster [38]. Während Newton das Blattgrün für eine Interferenzfarbe gehalten hatte, findet Brewster das ungemein characteristische Absorptionsspectrum, welches er beschreibt und auch abbildet mit 5 Bändern, eins im Roth, eins im Orunge, eins im Grün, zwei im Blau und Violett.

Nur erwähnt sei hier eine Arbeit von Marquart [207], welcher die Farbstoffe der Blüthen untersucht, und zum Schluss kommt, es seien nur zwei solche vorhanden, das Anthoxyan in den blauen und rothen Blumen, das Anthoxyanthin in den gelben; beide aber entstünden aus Chlorophyll, ersteres durch Entziehung von Wasser oder seiner Bestandtheile, letzteres durch Aufnahme von Wasser.

Der erste, welcher ausspricht, der Farbstoff in den Pflanzen sei nicht einheitlich, ist Hope [144]: neben dem Chlorophyll sei in ihnen noch ein farbloser Stoff vorhauden, den er Chromogen nennt. Er enthalte zwei Stoffe, deren einer mit Sauren roth werde, Erythrogen, der andere mit Alcalien gelb, Xanthogen. Alle grünen Blätter enthielten Chlorophyll und Xanthogen, die gelben und weissen Bläthen nur Xanthogen, die rothen Xanthogen und Erythrogen u. s. w.

4. Nun unternimmt Berzelins [16] die Untersuchung der Stoffe: aus gefärbten Blättern stellt er durch Ausziehen mit kaltem Alcohol und Abdanupfun einen fettartigen gelben Farbatoff her, welchen er Xanthophyll nennt. Er vorsucht aber vergeblich, ihn entsprechend der Annahme von Macnire und Marquart durch Oxydation aus dem Blattgrün zu erhalten. Dann [17] stellt er aus rothen Kirschen und den Beeren von Ribes nigrum einen rothen Farbstoff her, der sich ebenso in den rothen Herbstblattern finde, und der Erythrophyll genaunt wird. - Bald darauf [18] wird das Blattgrün genauer untersucht: aus zerquetschten Blättern von Sorbus Aria wird mit Aether extrahirt, nach dessen Verdampfung in Alcohol gelüst, verdunstet, in starker Salzsture gelost, mit Wasser gefällt. Das Product soll Blattgrün und Xanthophyll enthaltan, und Berzelius meint, die Farbstoffe würden weder durch Säuren noch Alcalien modificirt. Er unterscheidet drei etwas verschiedene Arten des Chlorophylls: frisches Blattgrün, Blattgrün trockener Blätter von schmutzier grangruner Farbe, endlich einen bei seiner Darstellung in Salzsaure nicht liklichen schwarzen Rückstand, der in kochendem Alcohol mit dunkelgrüner Farbe gelöst werde. Die erste und dritte Art finde sich in den Biattern vor, die zweite zei vielleicht nur ein Product der chemischen Darstellung. Chiorophyil scheine wie Indigo reducirt und durch Oxydation wieder gebildet werden zu konnen. Das Xanthophyll werde vielleicht durch Licht aus dem Chlorophyll gebildet - doch widerruft er diese Hypothese gleich wieder [10]. - Einige Jahre später [226] benutzt Muider die Berzellus'sche Methode zur Darstellung des vermeintlichen reinen Chlorophylls und macht den ersten Versuch einer quantitativen Analyse. Kützing [173, 174] untersucht zuerst Algen und findet in ihnen neben Chlorophyll noch besondere Farbstoffe, die er Phycocyan, Phycocrythrin und Phycohumatin neunt. — Ein, wie sich später herausstellte, sehr wichtiges und weitverbreitetes Glied der Farbstoffreihe entdeckte Zeise [428], indem er den gelben Farbstoff der Mohrrübe, Dancus Carota, darstellte, analysiste und Carotin benannte.

5. Verdeil [405] findet, der bis dahin Chlorophyll genannte Auszug aus grünen Pflanzentheilen mit Alcohol oder Aether sei zusammengesetzt; er enthalte ein krystallisirbares farbloses Fett und einen Farbstoff, der dem des Blutes nahe verwandt sei, wie dieser Eisen enthalte, aber noch nie rein dargestellt worden sei. Er füllt ihn aus der alcoholischen Lösung mit Kalkmilch zieht ihn aus der Fällung mit Salzsture und Aether, und glaubt ihn so rein erhalten zu haben. — Später meint Verdeil [406, 407], in den unreifen Blüthen der Artischocke einen von Chlorophyll verschiedenen grünen Farbstoff zu finden.

Nach Fremy und Olocz [92] enthalten die Blüthen einen blauen Farbstoff, welchen sie Cyanin nennen; er gehe durch Säuren in einen rothen Farbstoff über; ferner zwei gelbe Farbstoffe: das in Wasser lösliche Xanthein und das unlösliche Xanthin.

Das optische Verhalten des Chlorophylls war seit Brewster kaum wieder ernstlich berücksichtigt worden, bis Stokes in seiner berühmten Abhandlung über Fluorescenz [365] darauf zurückkam und namentlich auch die sehon von Brewster bemerkte rothe Fluorescenz der Chlorophyllösungen genauer untersuchte. Stokes kocht die Biatter in Wasser, bevor er sie mit Alcohol extrahirt und findet, dass die Lösung dadurch haltbarer wird; sonst nimmt sie an Luft schnell eine olivengrüne Farbe au, wie solche auch Extracte aus trockenen Blättern zeigen. Der zu Grunde liegende Stoff wird modificirtes Chlorophyll genaunt. Er beschreibt die Absorptionsspectra beider Stoffe. — Bald darauf liefern Ängström [2] und Harting [124] neue Zeichnungen des Spectrums, auch für grüne Infusorien und Algen.

Wie bemerkt, hatte schon Berzelius angenommen, dass ein farbloser Stoff existire, aus dem das Chlorophyll entstehen könne. Sachs [201] findet, dass einzelne Blätter unter blauen Strahlen bleichen, im Dunklen wieder grün werden, und schreibt dies einem hypothetischen, Leucophyll genannten Stoffe zu, der durch Reduction im blauen Licht aus Chlorophyll entstehe, sich durch Oxydation wieder in dieses umwandle"). Gleichzeitig bemerkt er, Chlorophyll scheine aus zwei Stoffen zusammengesetzt zu sein.

In einer umfangreichen Abhandlung beschreibt Morot [220] seine Versuche an Blattgrün. Durch Behandlung des alcoholischen Extractes mit Salzsäure und Aether erhält er aus Acazienblättern fünf Stoffe, die er mit A bis E.

¹⁾ Siehe auch J. Sachs, Ueber des Vorkommen eines farblosen Chlorophylichromogens in Pflanzenthollen, welche fühig sind, grün zu werden. Zeitschrift d. Vereins Lotes, Prag 1859*.

bezeichnet, theilweise der quantitativen Analyse unterwirft. Den Stoff A hält er für reines Chlorophyll, während es ein Product der Salzsturewirkung ist. In andern Blättern sind nicht alle fünf Stoffe vorhanden, z. B. fehlt in Mulvenblättern D. Auch herbstlich gefärbte und etlolirte Blätter, sowie gelbe und blane Blumen werden untersucht. Er fludet als Hauptergebniss, dass das Chlorophyll wahrscheinlich aus dem immer damit verbundenen Fett entstehe; mit dieser Entstehung, der Grünfürbung, sei Freiwerden von Sauerstoff verbunden, welchen die Blütter ausathmen.

An Morot schliesst sich Morren [221] an; auch er behauptet, es gebe in den Pflanzen neben dem unveränderlichen grünen Farbstoff rothe und blaue Unter ersteren sei am verbreitetsten das Erythrophyll, unter letzteren das Anthocyan; dies sei das Alcalisalz einer Säure, welche in freiem Zustande als Erythrophyll erscheint.

6. Eine wichtige Arbeit liefert Fremy [93]: zu einem ütherischen Blattextract setzt er Salzsäure und schüttelt. Wenn sich die Flüssigkeiten wieder getrennt haben, ist der Aether gelb gefürbt, die Säure blan, man kann sie trennen und die Farbstoffe abscheiden, der gelbe wird Phyllozanthin genannt, der blaue Phyllozyanin; letzterer könne in einen gelben Farbstoff Phyllozanthein umgewandelt werden. Frem y lässt zunächst unentschieden, ob dies wirklich Componenten des Chlorophylls oder ob sie durch chemische Wirkung entstanden, also Zersetzungsproducte seien. In einer späteren Arbeit [94], wo die beiden Stoffe genauer untersucht werden, entscheidet er sich für die zweite Annahme.

Diese Methode hat zahlreiche Wiederholungen erfahren, wobei das experimentelle Resultat bestätigt wurde, aber verschiedene Deutungen erfuhr. Kromayer [171] modificht die Versuche etwas, erhält beide Bestandtheile und meint, es liege wirklich nur eine Spaltung vor; Phyllocyanin sei der basische, Phyllocyanin der säuernde Bestandtheil des Chlorophylls. Die meisten andern Beobachter aber sprechen sich dahin aus, dass Phyllocyanin nicht ein Theil des ursprünglichen Chlorophylls, sondern ein Product desselben durch den Einfluss der Säure sei. (Siehe 8, 83, 217.)

Sachs [293] meint, sein Leucophyll sei Fremy's Phylloxauthein.

Fremy wendet in der zweiten Abhandlung noch eine andere Art der Zerlegung an: er fügt zu alcoholischem Chlorophyllextract Hydroxyde von Al, Mg, Ca, Ba und erhält lackartige Verbindungen zwischen dem Metall und Phyllocyanin, während das Phylloxanthin gelöst bleibt. Beim Kochen von Chlorophyllicsung mit Baryumhydrat entsteht ein Ba-Salz mit einem Körper, den er acide phyllocyanique nennt, was mit Phyllocyansaure oder Phyllocyaninsaure übersetzt worden ist; gleichzeitig fällt Phylloxanthin aus, welches dann in Alcohol gelöst und daraus krystallinisch erhalten werden kann. Wird das Ba-Salz mit Schwefelsaure behandelt, so erhält man die Phyllocyaninsaure frei

¹⁾ Der gleiche Versuch war übrigens schon von Berzelius [18] gemacht, aber weder von ihm noch anderen beschtet worden,

7. Viel weiter in der Zerlegung geht Stokes [308], der aber leider nie Genaueres über seine Versuche veröffentlicht hat, sondern nur in einer kurzen Notiz augiebt, das Chlorophyll sei ein Gemisch aus zwei grünen und zwei gelben Farbstoffen; die grünen zeigten rothe Fluorescenz, die gelben nicht. Frem y's Phyllocyanin sei Zersetzungsproduct des einen grünen Stoffes, Phyllocyanin entweder — bei der Fällung mit Hydroxyd — der eine gelbe Körper, sonst derselbe mit einem Zersetzungsproduct des zweiten grünen Stoffes. Phylloxanthein sei wahrscheinlich der zweite gelbe Stoff mit Zersetzungsproducten der drei anderen.

Filhol [84, 85] will die Eduwirkung der starken Mineralsturen vermeiden, da sie ausschließlich Zersetzungsproducte lieferten; er nimmt daher organische Sturen, namentlich Oxalsture und Weinsture. Setzt man solche zu einem Extract durch siedenden Alcohol, so fallen braunschwarze Flocken aus, die Lösung bleibt gelb. Die schwerzen Flocken seien ein Gemisch von Fett und einem braunen Farbstoff, der sich durch concentrirte Salzsture vom Fett trennen lässt, wobei eine grüne Lösung entsteht; durch Kreide kann man den Farbstoff daraus abscheiden und in Alcohol eine reine Lösung herstellen. Die Lösung fluoreseire, der Körper sei identisch mit dem sogen, reinen Chlorophyll von Berzelius und Morot; er sei zwar nicht Chlorophyll, habe indessen die wesentlichen Eigenschaften desselben.

Die durch die organische Säure entstandene gelbe Lösung enthalte einen Farbstoff, der im Chlorophyll von Anfang an verhanden sei; denn man könne ihn mittelst Filtration der ursprünglichen Chlorophyllisung durch Thierkohle erhalten, webei der grüne Farbstoff von der Kohle aufgenommen wird; auch sei er in einzelnen Blättern und Sprossen allein vorhanden, ohne den grünen Farbstoff. Fügt man zu der gelben, nicht finereschenden Lösung Salzsture, so entsteht ein fester gelber Stoff und eine blane Lösung. Dieser zweite gelbe Stoff, der durch Kochen mit Alcalien blan wird, sei ebenfalls von Hause aus in dem Farbstoff der Blätter enthalten. Danach würde also das Blattgrün ein Gemisch von einem grünen und zwei gelben Farbstoffen sein.

Wieder ganz andere Ansichten flussert Timiriazeff [375]: die unheren Bestandtheile des Chlorophylls seien Phylloxanthin und die Ammoniakverbindung eines intensiv grünen Körpers, welchen er Chlorophyllin neumt. Von letzterem stammen die characteristischen Absorptionsstreifen des CP), das Phylloxanthin zeige nur continuirliche Absorption des Blau und verdecke dort liegende weitere Banden des Chlorophyllin. Frem y's Phyllocyansaure sei durch starke Säuren verändertes Chlorophyllin und werde unter Einwirkung alcoholischer Lösungen von Zinkoryd in Chlorophyllin umgewandelt. Etiolirte — d. h. im Dankeln gewachsene, chlorophyllfreie — Pflanzen enthielten wahrscheinlich Phyllocyansaure, welche dann im Licht in Ohlorophyllin übergeht.

Ganz ohne Einwirkung von chemischen Reagentien meint Müller [224]

¹⁾ Ich will sur Abkürsung von jetst an das Zeichen OP für Chlorophyll benutsen.

das CP in drei Componenten zerlegt zu haben: er lüsst eine alcoholische Lösung in einer Porcellanschale eintrocknen. Dabei bildet sich aussen ein schmaler gelber Ring, dann folgt ein blaugrüner, endlich eine rein grüne Kraisfläche. Kraus [163] augt zu diesem Versuch, dass die beiden füsseren Ringe in der That den Componenten des CP entsprechen, der innere Kreis aber unentmischtes CP sei.

- 8. In der Zwischenzeit waren eine ganze Anzahl Zeichnungen des CP-Spectrums veröffentlicht, so von Simmler, Weiss, Cohn n. a. w., welche indessen kaum Werth haben, da sie theils sehr ungenau, theils nicht in Wellenlangen reducirbar sind. Der erste, welche die Zeichnungen sorgfältig ausführt, auf eine Scala bezieht, für welche die Lage der Fraunhoferschen Linien angegeben wird, ist Askenasy [8]; ihm folgt bald mit noch besseren Beobachtungen Hagenbach [113]. Auch Gerland und Rauwenhoff [102], sowie Lommel [185] sind hier zu nennen, endlich Kraus, welcher in seinem Buche über CP-Farbstoffe [163] drei recht gute Tafeln giebt.
- 9. Wir kommen nun zu einer Reihe von Arbeiten Sorby's aus den Jahren 1870 bis 1873, in welchen er versucht, die in Pflanzen vorkommenden Farbstoffe aufzuzählen, dabei aber die Zahl der Stoffe ungemein vermehrt, da er jeden spectroscopischen Unterschied durch einen neuen Farbstoff erklätt. Er sagt, dass es wohl mehrere hundert solcher Stoffe gebe, die Zahl der häufiger vorkommenden aber geringer sei. Sorb y unterscheidet [350] folgende Gruppen der Farbstoffe:
- die Chlorophyllgrappe, deren Glieder unlöslich in Wasser, löslich in Alcohol und Schwefelkohlenstoff sind. Es seien drei bis vier Arten CP vorhanden;
- 2. die Xanthophyllgruppe. Auch hier sollen mehrere Arten existiren, aber nur zwei davon häufig vorkommen; sie sind mehr oder weniger orangeferbig, z. B. der Stoff aus Mohrtiben;
- 3. die Erythrophyllgruppe, rothe Farbstoffe, die sich aber nicht frei von denen der nächsten Gruppe darstellen lassen;
- 4. die Chrysotanningruppe. In diese gehört ein Farbstoff, den Sorby früher [351] als Chrysophyll bezeichnet hat;
- 5. die Phalophyllgruppe, mit braunen, in Schwefelkohlenstoff unlöslichen Farbstoffen. Vielleicht sei humus ein solcher Stoff.

Die grünen Blätter sollen hauptsächlich OP und Xanthophyll enthalten, daneben auch Glieder der anderen Gruppen. OP werde durch Oxydation in Xanthophyll verwandelt. Die rothe Farbe der Blätter beruhe auf der Anwesenheit zweier Arten Erythrophyll, von welchen das eine durch Oxydation in das andere übergeführt werden könne. CP habe grosse Verwandtschaft zu Sauerstoff; sei die Pfianze kräftig, so werde diese Verwandtschaft überwunden, CO. zerlegt, O abgegeben. Ist die Pfianze schwächer, so entstehen Xanthophyll und Erythrophyll, ist sie noch schwächer, so tritt Oxydation ein.

Weit ausführlicher ist die zweite grosse Abhandlung von Sorby [355], in welcher er einzelne Farbstoffe beneunt und durch ihr Spectrum oberfüchlich characteristet. Er unterscheidet hier:

- 1. Chlorophyllgruppe. Alle Glieder sind Estich in Schwefelkohlenstoff, nicht in Wasser, suoresciren roth. Hierher gehören: a) Blaues CP mit drei Bündern im Roth, einem breiten zwischen Blau und Violett; b) Gelbes CP mit noch einem Band im Roth und einem im Blau; c) Chlorofacin mit zwei starken Bündern im Roth und Gelb, einem im Blau.
- 2. Xanthophyllgruppe. Thre Representanten zeigen sämmtlich zwei Bänder, an die sich Absorption der kürzeren Wellen schließt. Es werden nur sechs wichtigere Glieder dieser Gruppe aufgezählt: a) Phycoxanthin, dessen Bänder im Grün liegen; b) Pezizaxanthin; c) Orange Xanthophyll; d) Xanthophyll, wohl zu unterscheiden von dem gewöhnlich so gemannten Gemisch verschiedener Farbstoffe; es hat zwei Bänder im Blangrün; e) Gelbas Xanthophyll. Bei diesen fünf Stoffen rücken die Bünder allmühlich nach kürzeren Wellen hin, in Benzellösung sind sie sämmtlich etwas nach Roth verschoben. Hierher gehört noch: f) Fucoxanthin, dessen Bünder zwischen denen von e) und d) liegen.
- 3. Lichnoxanthingrappe. Die Glieder zeigen keine Bünder, sondern absorbiren die kürzeren Wellen verschieden weit: a) Orange Lichnoxanthin, volle Absorption des Blau und Grün, abnehmend bis Gelb; b) Lichnoxanthin, Absorption bis zur Mitte des Grün; c) Gelbes Lichnoxanthin, die Absorption reicht weniger weit.
- 4. Phycocyangruppe. a) Phycocyan mit Band im Orange, rother Fluorescenz; b) Rosa (pink) Phycocyan mit Band zwischen Gelb und Grün, orange Fluorescenz. Ein Gemisch beider sei Cohn's Phycocyan.
- 5. Phycocrythringrappe. If a sie hat er fraher [354] vier l'arbstoffe beschrieben, ohne sie zu benennen. Jetzt werden a) rosa und b) rothes Phycocrythrin benannt.
 - 0. Erythrophyllgruppe, welche viele verschiedene Farbstoffe umfasst.
 - 7. Chrysotanningruppe, anch mit vielen Gliedern.

Sor by beschreibt hier noch Methoden, um die Ferbstoffe in Gomkohen erkennen oder trennen zu können. Ausser chemischen Reactionen wird auch die Wirkung des Sonnenlichtes benutzt, durch welche die Stoffe verschieden stark gebielcht werden.

10. Im Jahre 1872 erscheint ein Buch von Kraus [163] über die Chlorophyllfarbatoffe, in welchem neben einer guten Besprachung des bis dahln Bekannten ein neues Verfahren zur Trennung der Componenten des CP mitgetheilt wird. Zu der alcoholischen Blattgrünlösung wird Benzol gesetzt und geschüttelt. Die sich unten absetzende alcoholische Lösung ist dann goldgelb, die oben stehende Benzollösung blaugrün. So ist das CP in zwei Componenten zerlegt, welche Kraus Xanthophyll und Cyanophyll neunt. Zusammengemischt geben die Farbstoffe das ursprüngliche Absorptionsspectrum, ein Beweis, dass

keine chemische Zersetzung, sondern nur eine Trennung der ursprünglich vorhandenen Componenten durchgeführt worden ist. Das Kanthophyll zeigt in concentrirter Lösung Absorption der kürzeren Wellen, in verdünnter zwei Bänder und Endabsorption; durch Zusatz von etwas concentrirter Schwefelsture färbt sich die Lösung grün, dann blau. Eine Lösung des Cyanophylls fluoreseirt stärker als die des CP, aber mit mehr carminrother Farbo. Das Spectrum ist für längere Wellen identisch mit dem des CP, hinter F aber sind drei Bänder sichtbar, die von dem CP-Spectrum abweichen, well im CP hier die Wirkung des Kanthophylls sich superponirt.

Diese Angeben haben viele weitere Untersuchungen hervorgerufen, von denen ich nur folgende nenne: Konrad [161] findet, die Trennung gelinge nur, wenn der Alcohol sehr wässrig sei; dann aber habe wahrscheinlich das Wasser zersetzend auf des CP eingewirkt und die Spaltung hervorgerufen. Campert [40] sagt, die Trennung in mehr gelben und mehr grünen Stoff galinge auch mit Ricinusol, aber die Trennung sei nie rein, da beide Flüssigkeiten die langwelligen Absorptionsblinder zeigen. Trenb [387] wendet sich gegen die angebliche Zersetzung durch das Wasser, bestätigt Kraus, findet Schwefelkohlenstoff noch günstiger zur Trennung, als Benzol. Auch Wiesner [420, 422] wendet sich gegen Konrad, der nicht das richtige Benzel benutzt habe. Es sei nicht chemisch reines Benzol zu nehmen, sondern das in Apotheken kanfliche leichte Benzol oder Benzin. Die Trennung gelinge sehr gut, auch mit Toluol, Cumol, Cymol, mit fetten Oelen, wie Terpentinol, Leinol, Olivenol u. s. w. Für den Blattextract will er den Namen Robehlorophyll einführen, das Cyanophyll von Kraus dagegen Chlorophyll nennen, da dies der eigentliche grune Farbstoff der Blätter sel. Gegen eine wirkliche Entmischung des CP durch Benzel aussert sich Pringsheim in einer später ausführlicher zu erwähnenden Arbeit [252]. Er findet auch in der gelben Lösung, wenn man sie nur dick genug nehme, die langwelligen Absorptionsbander des CP. Dagegen wendet sich wieder Sachase [294], der das Verschwinden des rothen Absorptionsbandes constatirt, wenn man mit leichtem Benzin wiederholt ansschlittelt. Auch eine Arbeit von Dippel [61] werde ich später zu erwähnen haben; nach ihm sind sowohl Cyanophyll als Xanthophyll noch zusammengesetzt. Siehe auch Nr. 388, 3, 188, 207,

11. Im Jahre 1872 theilte Hartsen [126] mit, dass er aus dem OP einen neuen Farbstoff erhalten habe: er kocht Blattgrün mit Kalilauge, fügt Salzsäure zu; die Lösung wird grasgrün, die Fluorescenz verschwindet. Neutralisirt man mit Kreide, so fällt ein graues Präcipität, das in Alcohol mit purpurrother Farbe und grüner und carmoisiurother Fluorescenz löslich ist und Purpurophyll genannt wird. Ferner [127, 129] behandelt Hartsen Blätter mit Alcohol, um sie vom Wasser zu befreien, und extrahirt sie dann mit Benzin. Er findet, der grüne Farbstoff sei immer von einem gelben begleitet, den er Chrysophyll nennt, und der vielleicht gleich Fremy's Phylloxanthin sei. Er kann ihn aus Alcohol und Aether krystallinisch erhalten und

meint, es sei ein Oxydationsproduct des CP. Wenn man einen Atherischen Blattauszug eintrocknen lässt, dann mit Salzsaure behandelt, so fällt Fett und Chrysophyll aus, die Lösung bleibt dunkel blaugrün. Mit viel Wasser kann man einen schwarzen Körper ausfällen, der Melanophyll genannt wird. Hartsen sagt, das CP sei in verschiedenen Pflauzen und zu verschiedenen Jahreszeiten verschieden zusammengesetzt; so habe er nicht immer Purpurophyll erhalten können, im Herbst nicht immer Chrysophyll. Hartsen bemühtsich dann, durch Herstellung von Metallverbindungen OP rein zu erhalten, wie es scheint, ohne Erfolg. In einer späteren Arbeit [130] beschäftigt er sich näher mit Ohrysophyll, das durch concentrirte Schwefelsaure schön blan werde.

Campert [41] vergleicht die Absorptionsspectra der Extracte verschiedener Pflanzen und findet sie zwar im Allgemeinen identisch, aber doch gewisse Unterschiede in Bezag auf Intensität und Lago der Bänder; das CP sei also etwas verschieden, was ja auch natürlich sei, da es ein Gemisch zweier Farbstoffe sei. Zu demselben Besultat gelangt Chautard in einer grossen Anzahl von Publicationen [44—52], in welchen auch die Einwirkung von Säuren, Alcalien, Licht und Wärme untersucht ist. Chautard will das erste Absorptionsband, im Bothen, als bunde spécifique von den übrigen als Nebenbändern unterscheiden; es sei das beständigste, unveründerlichste, während die anderen variabel seien. Die Arbeiten enthalten kaum Neues, wie Millardet [211] mit Becht bemerkt; wenn dieser aber gegen die Verschiedenheit des CP in verschiedenen Pflanzen protestirt, so liegt hier wieder der Grund an den unglücklich gewählten Numen: er versteht unter CP den grünen Farbstoff allein, die underen den gesammten Farbenextract aus den Pflanzen.

Auch Filhol [80] findet Verschiedenheiten: wenn man zu einem Blattextract Salzsaure füge, entstehe ein Niederschlag, der abfiltrirt schwarz aussehe, bei Monocotyledonen krystallinisch sei, sich löst in heissem Alcohol, Aether, Benzin, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Eisessig. Je nach dem Ursprung fluoreseiren die Lösungen verschieden stark und zeigen etwas verschiedene Absorption.

12. Ich komme jetzt zu den Arbeiten von Pringsheim, welche viele unrichtige Schlüsse enthalten. Er untersucht zuerst [252] den Farbstoff etiolierter Pflanzen, den er Etiolin nennt. Im Spectrum findet er, wenn nur die Schlicht dick genug sei, das ganze CP-Spectrum, auch rothe Fluorescenz sei vorhanden, wenn auch sehr schwach. Dann werden gelbe Blüthen untersucht, deren Farbstoff nach Kraus nur Banden im Blau zeigt. Pringsheim findet wieder das CP-Spectrum, wenigstens Band I, und Fluorescenz. Er behält dafür den Namen Anthoxanthin. Ebenso sind die Ergebnisse für herbstlich gefärbte Blätter, deren Farbstoff, mit Berzelius, Xanthophyll genannt wird. Endlich wird die Entmischung des CP nach Fremy und Kraus versucht, aber auch hier zeigen sich immer in beiden Flüssigkeiten die CP-Bünder, wenn auch verschieden stark. Pringsheim schliesst also, neben CP existirten noch drei gelbe Farbstoffe: Etiolin, Kanthophyll, Antho-

xanthin, welche mit CP nahe verwandt seien, und jedenfalls alle Band I des CP zeigten. Die Augaben von Fremy, Filhol, Kraus oder gar Sorby seien ganz falsch. Man erkennt leicht, dass alle diese Resultate auf der Thatsache beruhen, dass neben den genannten Stoffen immer etwas CP in den Pflanzen vorhanden ist, welches sich nicht vollständig trennen lässt. Wird daher die Concentration oder Schicht der Lösung gross genug gemacht, so werden die stürksten Bänder der Verunreinigung CP, vor allem das Band I, welches nach Chautard noch bei einer Verdännung 1:10000 zu erkennen sein soll, sichtbar. Die von Pringsheim eingeführten Namen bezeichnen somit Gemische der betreffenden Stoffe mit CP. In einer zweiten Abhandlung [253] kommt Pringsheim für die Florideen zu denselben Schlüssen; auch hier findet er in allen Spectren dieselben Bänder des CP. Gegen Pringsheim's Anschauungen hat sich denn natürlich auch von allen Seiten Widerspruch erhoben. Slehe Nr. 80, 202, 203, 369, 370, 389.

Es sei hier gleich der ebenso unglücklichen späteren Arbeiten Pringheim's [258, 259] gedacht, welche im Wesentlichen die Assimilation betreffen. Er findet zunächst, dass bei Einlegen eines CP-haltigen Pflanzentheils in Salzsäure Tröpfchen entstehen, die bräunliche undentliche Krystalle bilden. Die Substanz wird Hypochlorin genannt, und soll ein ölurtiger, mit CP gefürbter, in CP-Kern präexistirender Stoff sein, dem die ganze Assimilationsthätigkeit zugeschrieben wird. Durch ein intensives Licht werde dieser Stoff bei Gegonwart von Sanerstoff zerstört, und dem CP mit seiner starken Absorption falle nur die Aufgabe zu, das Hypochlorin in der Pflanze vor zu intensivem Licht zu schirmen. Es liegt hier eine Verkennung des Satzes von der Erhaltung der Energie vor: das nicht absorbirende Hypochlorin soll die Assimilationsarbeit ausführen, die Absorption im CP ohne Aequivalent bleiben.

18. Eine Reihe neuer Namen führt C. Kraus [166] ein: wenn zu einem alcoholischen Blattextract Säure gesetzt und gleich mit Benzol geschüttelt wird, so nimmt letzteres einen gelben Farbstoff theilweise auf, der Acidoxanthin heissen soll. Setzt man dazu Salzsäure und schüttelt, so spaltet es sich in einen blauen und zweiten gelben Farbstoff, von welchem Alcohol beim Schütteln nichts aufnimmt. Er wird Xanthophyll genannt. Er ist auch noch spaltbar, denn bei weiterem Schütteln mit Salzsäure färbt sich diese wiedernm blau. Nach wiederholter Anwendung von Salzsäure aber bleibt das Benzol rein gelb, der entsprechende Stoff wird Xanthin genannt, während der die Salzsäure färbende Stoff Chlorin heissen soll. Diese beiden Körper seien die einzigen im Blattgrün enthaltenen beständigen chemischen Individuen.

Auch Alcalien zersetzen das CP. Wird die alcoholische Lösung mit Kalilauge behandelt, dann mit Benzol geschüttelt, so färbt sich dies gelb durch Aufnahme von Xauthin, während der andere Theil grün werde durch Ohlorinkali. Kraus gelangt zum Schluss, CP sei ein einheitlicher Stoff, kein Gemisch verschiedener; die vielen daraus erhaltenen Stoffe seien nur Producte der chemischen Reactionen.

In Dippel [61] finder C. Kraus einen Anhänger. Das nach G. Kraus mittelst Benzol gewonnene Xanthophyll und Cyanophyll seien nicht reine Stoffe; Xanthophyll färbe sich je nach der Zusammensetzung mit Säuren mehr oder weniger blau, lasse sich dann durch Schütteln mit Benzin in einen gelben und blauen Theil sondern. Ebenso lasse sich Cyanophyll durch weingeistige Kalilösung in einen gelben und grünen Theil zerlegen, die Xanthin und Chlorinkali seien. Chlorin könne man daraus durch Entfernung des Kalil gewinnen, es zeige die Bünder I bis IV des CP, dann noch drei im blauen Theil. Der gelbe Farbstoff, der durch Säuren erhalten wird, ist ein ganz anderer, als Xanthin, er zeige die vier ersten Bünder des CP. Hier wandelt der Autor also auf Pringsheim's Wegen.

- 14. Aus dem Jahre 1877 seien noch zwei Abhandlungen erwähnt: Sachsac [208] behandelt Blattextract mit Benzin, bringt in die grüne Läsung metallisches Na; es bildet sich eine schnierige grüne Masse, welche sich in Wasser lösen und reinigen lüsst, werauf Metallsalze Verbindungen liefern. Die Na-Verbindung sei smarngdgrün mit schwacher röthlicher Fluorescenz, das Spectrum verschieden sowohl von dem des gewöhnlichen als des modificirten CP. Sachsse erwähnt hier, dass CP-Extract aus herbstlichen Blättern sich viel leichter in modificirtes CP verwandle, als aus andern. Ferner ändert Fremy [95] seine Ausicht über die Zusammensetzung des CP ein wenig, indem dasselbe nicht aus dem gelben Phylloxanthin und blaugrüner Phyllocyansäure, sondern aus Phylloxanthin und Kaliunphyllocyanat gemischt sein soll
- 15. Erheblich wichtiger sind die Untersuchungen von Hoppe-Seyler [145, 146]. Er entfernt zunächst aus dem benutzten Gras wachsartige Körper, indem er dasselbe wiederholt mit Aether behandelt, dann wird durch Kochen mit Alcohol der Farbstoff ausgezogen. Aus ihm scheiden sich beim Stehen rothe Krystalle ab, welche wohl das Erythrophyll von Bougarel [35] seien. Nachdem sie abfiltrirt, wird die Lösung eingedampft, mit Wasser behandelt, in Aether gelöst. Lässt man diesen verdunsten, so scheiden sich ölige grüne Tröpfehen und Krystalle aus; sie werden mit kaltem Alcohol gewaschen und einige Male aus Aether umkrystallisirt. Diese Substanz wird Chlorophyllan genannt. Sie hat olivengrüne Farbe gegen die bläulichgrüne des frischen Blattextractes, fluorescirt roth, die Bänder zwischen D und F sind viel breiter als die des frischen Extractes. Das Band im Roth ist in 5 cm dieker Schicht noch siehtbar, wenn ein Milligramm im Liter gelöst ist.

Durch Einwirkung von Actzkali auf Chlorophyllan entsteht eine purpurrothe, stark fluoreseirende Flüssigkeit, welche Dichromatinature genannt wird. Das Absorptions- und Fluoreseenzspectrum werden beschrieben. Hoppe meint, die optisch wirksame Gruppe des CP sei sowohl im Chlorophyllan als auch in der Dichromatinsture im Wesentlichen unverändert enthalten. Unter CP will er den hypothetischen grünen Farbstoff verstanden wissen, der in der Pflanze die Assimilation besorge; Aether und Alcohol lieferten schon Zersetzungsproducte desselben. Aus Dichromatinsture in ütherischer Lösung fällt

im Lichte ein violett-schwarzer Körper, der in Aether gelöst schön roth fluorescirt und ein Absorptionsspectrum zeigt, ebenso die Na-Verbindung.

Fügt man zur Dichromatinsaure überschüssige Säure, so entsteht ein neuer Körper, Phylloporphyrin, mit bläulich-purpurrother Läsung. Er fluoreschrt roth, hat Banden bei 613—602, 577—532 (von mir auf Wellenlängen umgerschnet), und zeigt grosse Achnlichkeit mit Hämutoporphyrin, wonach auch der Name gewählt ist.

In einer dritten Veröffentlichung [146] sagt Hoppe, beim Kochen des Chlorophyllan mit Kalilange entstehe Chlorophyllansaure. Das Chlorophyllan sei entweder eine Verbindung mit Lecithin oder selbst ein Lecithin.

- 16. Im Jahre 1879 theilt Gautier [100] mit, es sei ihm gelungen, CP rein in krystallinischer Form darzustellen, es sei ähnlich dem Bilirubin. Dann aber bemerkt er, sein Präparat sei wahrscheinlich identisch mit dem Chlorophyllan von Hoppe-Seyler, es kann sich also nur um ein unreines Produc der Säurewirkung handeln. Uebrigens hatte schon viel früher Trecul [386 gemeint, krystallisirtes CP gefunden zu haben, als er in Lactuca altissima microscopische grüne Krystalle beobachtete; etwas später wieder sicht Borodin [32] an Blattschnitten, die mit Alcohol befeuchtet sind, solche Krystalle entstehen, die er für den reinen grünen Farbstoff hält. Alle diese Annahmen haben sich nicht bestätigt.)
- 17. Ich komme jetzt zu einigen Arbeiten von Sachane, die auch wenig fördern. Es war vorhin erwähnt, dass er mit Na einen dunkelgrünen Körper hergestellt hatte; nun [290, 300] fallt er daraus mit Salzanure, kocht den Niederschlag mit Benzin. Der Rest ist dann zum Theil in Alcohol leicht löslich, ein zweiter Theil selbst in heissem Alcohol unlöslich, ein dritter in heissem loalich, fallt aber beim Abkühlen wieder aus. Diese Stoffe zusammen seien Fremy's Phyllocyaniu, das also nicht einheitlicher Natur sei, abor den Kurn von CP bilde. Aus diesen Stoffen sollen durch Oxydation rothe bis gelbe Farbstoffe entstehen. Sachase analysirt die drei verschiedenen Stoffe, findet sie verschieden zusammengesetzt. Ebenso analysirt er die erhaltenen gelben Stoffe, von welchen er sechs verschiedene Arten unterscheidet. In einer etwus späteren Abhandlung [302] wird aber die Existenz des unlüslichen Bestandtheils wieder bezweifelt; Sachase neunt jetzt den in Alcohol leicht löslichen Bestandtheil α-Phaochlorophyll, den schwer löslichen β-Phaochlorophyll. Letzterem kann durch Kochen mit Barytwasser CO2 entzogen werden. Das Product lost sich in Alcohol mit dunkel roth-brauner Farbe, wird mit einem Tropfen Schwefelsaure hellroth-violett, wie alcoholischer Extract aus Vellcheublüthen, von welchem er sich aber durch das Absorptionsspectrum unterscheidet. Sachase wiederholt hier [301] auch die Versuche von Filhol, den grünen Farbstoff aus dem Blattextract durch Thierkohle zu entfernen, den schou Kraus als werig genetig geschildert hatte. Es gelingt swar unschwer, den

¹⁾ Siehe auch Rogulski [283].

Extract rein gelb zu erhalten, allein der grüne Farbstoff lässt sich der Kohle sehr schwer wieder entziehen, am leichtesten noch durch Chloroform.

In diese Zeit füllt auch eine rein spectroscopische Untersuchung von Russell und Lapraik [200]; sie geben Zeichnungen der Spectra des Extractes mit Alcohol und Aether, des durch Spuren von Sture oder durch viel Säure veränderten Spectrums, wobei sie die entstehenden Modificationen a- und β -OP nennen. Ferner finden sich die Spectren, die entstehen, wenn man zum Extract wenig oder viel Alcalien setzt, oder wenn man mit Alcalien kocht. Das mit viel Säure auftretende Spectrum erscheint auch beim Kochen oder Erhitzen des reinen Extractes, oder bei Zusatz von Metallen.

18. Eine größere Anzahl von Arbeiten liefert in den folgenden Jahren Techtreh, die zum Theil recht günstig wirken; als ehemaliger Assistent und Mitarbeiter von Pringsheim macht er sich aber erst allmählich von dessen Auschaungen frei. — Zunächst [388, 380] findet er, das Hypochlorin von Pringsheim sei nur ein Product der Säurewirkung auf CP, es lasse sich auch ausserhalb der Pflanze aus dem Extract darstellen. Er neunt es a-Hypochlorin, während Hypochlorin noch für den hypothetischen farblosen Stoff Pringsheim's fostgehalten wird. Ferner wird zum ersten Mal entschieden ausgesprochen, dass a-Hypochlorin, Chlorophyllan von Hoppe, der schwarze Niederschlag, den Filhel aus dem Extract mit Salzsäure erhielt, das modificirte OP von Stokes sämmtlich in dem Sinne identisch sind, dass sie Oxydationsproducte des CP darstellen, wenn auch in verschiedenem Mansse durch andere Stoffe verunreinigt. Ihr Spectrum ist also das des Chlorophyllans, wenn wir diesen Körper als Typus nehmen wollen. In alcalischen Extracton tritt keine Oxydation ein, das Spectrum bildet sich daher nicht.

Tachirch [300—303] wendet sich nun zu der so oft erfolglos versuchten Aufgabe, den reinen grünen Farbstoff darzustellen. Er sagt, durch jede Einwirkung von Säure erhalte man ein Oxydationsproduct des CP; auch die in der lebenden Pflanze euthaltene, im Leben aber auf des CP nicht einwirkende Säure verändere das CP beim Extrahiren, so dass es unmöglich sei, mit oder ohne Säuren reines CP direct zu erhalten. Auch durch Bohandeln mit Alcallen erhält man nur Zersetzungsproducte, die er für Salze einer besonderen Säure, der Chlorphylliusäure, hält.

Er meint nun durch Reduction des Chlorophyllans zum reinen CP gelangen zu können, und verwendet dazu Wasserstoff in statu nascendt, besser die Behandlung mit Zinkstaub. Er erhält dabei ein grünes Product, welches vier Absorptionsstreifen im Roth, Gelb und Grün zeigt, die nahezu identisch mit denen frischer Blätter seien, nur dass der im lebenden Blatt zwischen b und F liegende Streif fehlt, da er den dem CP beigemischten gelben Farbstoffen angehöre. So ist nach seiner Meinung das reine CP endlich erhalten. Es spaltet sich durch Kalilange in einen grünen, in Wasser roth fluoreseirenden, und in einen gelben Körper. Tachirch stellt bei seinen Untersuchungen eine grosse Anzahl der von Vorgüngern beschriebenen Präparate her, so unter anderen den grünch Niederschlag mit Na von Sachase; dies ist nach seiner Bezeichnung chlorophyllinsaures Natron. — Bei Erhitzen von chlorophyllinsaurem Kali über 210° wird die grüne Lösung purpurroth, er nennt die zugehörige Substanz Phyllopurpurinsaure und characterisht sie durch ihr Spectrum.

Bei diesen Reactionen entstehen vielfach auch gelbe Stoffe, welche Tschirch sämmtlich als Kanthophylle bezeichnet, um nicht lauter neue Namen einzuführen. Dass sie mit CP eng zusammenhängen, zeigten die Untersuchungen Pringsheim's, der in ihnen immer CP-Streifen geschen habe, wenn die Schicht dick genug war. Das bestätigt er für die gelben Farbstoffe vieler gelber und rother Blüthen, Fruchtschalen, Beeren, auch für die Schalen von Radieschen und den Farbstoff der Mohrtüben, das Daucin oder Carotin. Alle diese Kanthophylle seien Begleiter, nicht Bestandtheile, des CP. Dagegen sei Bougarel's Erythrophyll identisch mit Hartsen's Chrysophyll, ein Spaltungsproduct des CP. Auch Etiolin, welches identisch mit dem Chlorophor von Böhm, dem Leucophyll von Sachs, erweise sich als zur CP-Gruppe gehörig, da Pringsheim auch hier die CP-Bänder nachgewiesen. Aber es sei verschieden vom Kanthophyll, was namentlich durch das Auftreten des Bandes Ha im Spectrum bewiesen werde.

Im Uebrigen giebt Tach irch ein langes Verzeichniss der früher auf dem Gebiet der CP-Forschung eingestürten Namen und aucht diejenigen herung, walche identische Stoffe bezeichnen. Wenn wir heute auch nicht alle seine Identificirungen anerkennen können, für manche der von ihm noch augenommenen Stoffe Nicht-Existenz nachgewiesen worden ist, so ist doch diese Liste gewiss sehr nützlich gewesen, da sie wenigstens einen Theil des ungeheueren Ballastes über Bord zu werfen gestattete.

Sehr bald [301] befreit sich Tschirch auch von dem letzten Einfluss Pringsheim's. Er erkennt jetzt, dass die CP-Bänder bei den Xauthophyllen nur durch Verunreinigung mit CP entstehen, dass Xanthophyll violmehr nur zwei Absorptionsbänder im Blau und Absorption des Violett zeigt. Nach der etwas verschiedenen Lage der Bänder unterscheidet er vier Arten Xanthophyll, die α - bis s-Xanthophyll genannt werden. — Schliesslich stellt Tschirch [304] Fremy's Phyllocyaninsäure möglichst rein dar; durch Behandlung mit Zinkstaub') erhält er einen grünen Körper, dessen Spectrum identisch mit dem der grünen Blätter sein soll, und der β -CP genannt wird. — Eine Zusammenstellung der fremden und eigenen Beobachtungen bis 1885 wird in dem Buche über CP [304] gegeben.

Es sei noch erwähnt, dass beld darauf Tschirch [896] durch Analysen in seinem reinen CP Zink nachweist und zugiebt, dass es kein reines CP, sondern ein Zinksalz sei, das reine CP also noch immer unbekannt ist.

¹⁾ Siche den viel füheren analogen Versuch von Church [58].

19. Eine neue vermeintliche Darstellung des CP unternimmt Hansen [117]: er kocht Weizenblätter mit Wasser, nach dem Trocknen werden sie mit Alcohol extrahirt, dieser eingedampft, mit Natronlauge verseift, mit Chlornatrium ausgesalzen. Aus der schwarzgrünen Seife wird mit Petroläther ein gelber Farbstoff extrahirt, dann mit Aether ein grüner Farbstoff, der gereinigt in Sphärokrystallen auftritt und Chlorophyllgrün genannt wird. Es soll das reine CP sein, besitzt fest keine Fluorescenz, wohl in Lösungen. Es löst sich in Wasser, Alcohol, Aether usw., in fetten Oelen, auch in cone. Schwefelsture eine Veränderung. Mit Salzsäure entsteht ein spangrünes Product, welches nicht Chlorophyllan ist. Es zeigt die Banden I bis IV des CP. — Der gelbe Farbstoff, das Chlorophyllgelb, krystallisirt aus Petroläther, ist löslich in Aether, Alcohol, Chloroform, unlöslich in Wasser, fluorescirt nicht, zeigt die Reaction der Lipochrome, d. h. färbt sich blau mit Schwefelsäure, grün mit Jedjodkali. Es zeigt drei Bänder im Blau und Endabsorption; dasselbe zeigt Etielin.

Gegen den Widerspruch von Tschirch [300] hält Hansen an dieser Anschauung fest, findet dieselben Stoffe auch in Fucaceon [110], giebt Zeichnungen der Absorptionsspectra, findet aber schliesslich [121] doch, dass sein Chlorophyllgrün nur ein Na-Salz des Farbstoffes sei, und nimmt nun mit Arnaud an, dass sein Chlorophyllgelb Carotin sei.

Hansen's Arbeiten finden thren Absoluse in seinem Buche über CP [123]. 20. Noch weniger glücklich sind gleichzeltig beginnende Arbeiten von Reinke. Er untersucht zunächst [207, 269] die Absorption und Fluorescenz des lobenden Blattes, meint, dus CP müsse im Blatt in fester Form vorhanden sein. Weltere Arbeiten beschäftigen sich im Wesentlichen mit der Assimilation [268, 270], wobei Vergleichungen mit der Absorption vorgenommen werden. Dabei kommt Reinke [274] zu der unhaltbaren Vorstellung, dass es zwei Arten von Absorptionsstreifen gebe, wirkliche, zu deren beiden Seiten die Absorption kleiner ist, als in der Mitte, und subjective, d. h. gur nicht vorhandene. Wenn bei vier an einander grenzenden Spectralbezirken u, b, c, d in a starke Absorption vorhanden sel, in den folgenden schwache, so werde b durch Contrastwirkung gegen a heller orscheinen, als es wirklich ist, und dadurch bei e ein scheinbarer Absorptionsstreif entstehen, der beim Photometriren natürlich nicht zu finden ist. Er meint nun, das Band III des CP sei ein solches subjectives Band, wahrscheinlich auch Band II, die Bander V bis VII ergeben sich beim Photometriren als zusammenhängende Absorption, so dass nach ihm das CP nur zwei wirkliche Absorptionsstreifen, die Bänder I und IV besitzt. Es bedarf wohl nicht der Bonerkung, dass diese Vorstellung unhaltbar ist und zu den wunderlichsten Consequenzon führen würde; sie ist nur durch ungenaue photometrische Messungen hervorgerufen. Es soll nicht geleugnet worden, dass durch (kontrastwirkung das Auge getäuscht werden kaun; aber diese Täuschung erstreckt sich nur auf Intensitätsvorhültnisse oder die Lage des Maximums eines sehr schwachen Bandes dicht neben einem starken; man ist in diesem Falle geneigt — wie ich kürzlich erfahren habe —

das Maximum des schwachen Bandes von dem starken weiter abliegend zu schätzen. — Niemals aber kann durch Contrastwirkung ein nicht vorhandenes Band scheinbar entstehen. Trotzdem Stenger [363] auf die Unhaltbarkeit hindentet, die Existenz der Bänder nachweist, bleibt Beinke [275] bei seiner Behauptung, Band III existire nicht. Er ist indessen mit dieser Ansicht fast isolirt geblieben¹), dieselbe ist vielfach als falsch bezeichnet worden. Siehe z. B. [427, 09].

21. Es moge nun eine Reihe kleiner Mittheilungen aus der Mitte der achtziger Jahre folgen. Wegscheider [412] untersuchte die Absorptionsspectra namentlich der von Tachirch beschriebenen Stoffe. - Guignet [111] meint, der Farbatoff befinde sich in den Blättern eingeschlossen in einer Haut, die in Petrolather unlöslich sei. Er sei gar nicht so leicht durch Sauren und Alcalien zersetzbar, wie gewühnlich angenommen werde; er spiele in der Pflanze die Rolle einer Säure, etwa von Fremy's Phyllocyaninsture, und bilde mit Basen Salze. Guignet habe z. B. die Na-Verbindung hergestellt. - Viel wichtiger ist der Nachweis von Arnaud [4], dass in allen Blättern der Furbstoff der Mohrrfiben, das Carotin, vorhanden ist. Es sei derselbe Stoff, den Bougarel Erythrophylle genannt habe. Da es nach den Analysen von Zeise und Husemann ein Kohlenwasserstoff, C28 H28, sei, wurde es besser Caroten genannt werden [5]. Endlich [6, 7] bespricht er die Darstellung des Carotins in krystallinischer Form, und die Messung der in Blattern vorhandenen Mengu. Timiriazeff [381] (behandelt CP-Extract mit nascirendem Wasserstoff aus Zu und Essignaure. Durch Reduction des CP entstehe dabei ein Stoff, der in verduniter Lisung strongelb, in concentrirter rothbraun erscheine; das Spectrum zeige nur ein breites Band, welches etwa den Platz vom blauen Rande des Bandes I bis zum blauen Rande des Bandes III einnehme. Durch Oxydation verwandle sich der Körper wieder in den grünen Farbstoff, und da er diesen früher Chlorophyllin genannt, wird der neue Stoff Protophyllin getauft. --Spater [379, 380] findet Timiriazeff, sein Protophyllin sei identisch mit dem Farbstoff etiolirter Pflanzen, das Spectrum dieses ; natürlichen Protophyllins" wird beschrieben als bestehend aus den Bändern II und III des CP. Dann [383] aber sagt Timiriazeff, es sei kein Unterschied zwischen dem künstlichen und natürlichen Stoff.

Macchisti [180] erhält bei Untersuchungen über CP eine gelbe Substanz in krystallinischer Form, die löslich in Wasser, unlöslich in Alcohol und Aether ist. Sie wird Xanthophyllhydrin genannt.

22. Wollheim [425, 426] beschreibt verschiedene Reactionen und die Spectra der Producte. Tach irch's Phyllopurpurin habe er in einen rothen und einen violetten Farbstoff gespalten. Durch Behandlung von Chlorophyllan mit Salzsture habe er Fremy's Phyllocyaninsaure ganz rein dargestellt, ihr

Nur Schütt seigt sich später als, wenn auch nicht gans überseugter, Anhänger dieser Anschaung.

Absorptions pectrum solidentisch mit dem des Chlorophyllens. Das Absorptionsspectrum der salzsauren Lösung von Phyllocyanin sel idontisch mit der des 8-CP von Tschirch, des Zu-Chlorophyllnus, des Blattes, - abgeschen von einer Verschiebung sammtlicher Streifen. -- Löst man das durch verdünnte Saure gefallte Chlorophyllan in reiner Salzsture, so entsteht eine grane Lösung. dus Phyllocyanin von Fremy. Fallt man mit Wassor, so orhalt man Phylloevaninsaure, die das Band IV stärker zeigt. Dies sei eine Fettverbindung. man könne das Fett mit Bleincetat füllen, wobei das Band V verschwindet. Dies gehört also zum Fettkörper, einem Cholestarin, welches das Spectrum des Xanthophyllins habe. Der vom Fett befreite Stoff ist rothlich-braun, fluorescirt in Alcohol stark, zeigt das Spectrum des Chlorophylluns ohne Band V. Er wird Phyllorubin genannt. Er verhalte sich bei Oxydation wie des Bilirubin ans Galle, d. h. werde gran, blau, violett, roth, endlich golb. - Bei Einleiten von Salzsäuregas in eine Löwung in Chloroform ontstehe zuerst Phyllocyanin, mit dem Spectrum der CP-Tinctur, bei weiterer Wirkung ein blaugruner Farbstoff, der als Acther anzusehen sei, und sich wie der Farbstoff im Blatt verhalt; die Lasung fluorescirt nicht, wohl aber bei Zugatz von Alcohol oder Glycerin, wodurch auch das Spectrum der Tinctur entstehe. Zusatz von Wasser bedingt die Bildung von Chlorophyllau.

Engelmann [60] sagt, in den grinen Pflanzenzellen sei die Absorption durchaus nicht immer die gleiche, man mürse wenigstens zwei verschiedene Stoffe annehmen, einen, der namentlich Blau absorbirt, also etwa Xanthophyll von Kraus, und einen, der namentlich Roth und Gelb absorbirt, Cyanophyll yon Kraus, oder Chlorophyllin von Timiriazeff oder Reinchlorophyll von Melst aber müsse noch ein dritter Stoff angenommen werden. Tachirch. der otwa absorbire wie Chlorophyllan, - Tachirch [300] fludet, wie schon erwähnt, dass sein durch Reduction des Chlorophyllans entstandener Körper, das angebliche Rein-CP, eine Zn-Verbindung sei. Inzwischen sind ihm Bedenken über die einheitliche Natur des Chlorophyllans aufgestiegen, ebenso wie von anderen das bisherige Xanthophyll als ein mit Xanthophyll getärbtes Cholesterin betrachtet werde. Er beschäftigt sich jetzt mit einem aus Rohchlorophyllan hergestellten Körper, den er Phyllocyaninsauro nennt, dessen Spectrum sehr ühnlich dem des lebenden Blattes ist. Ferner findet er, dass Alcalien bei dem grünen Farbstoff der Blätter eine tiefgebende Veränderung hervorbringen, dass anch Band I, welches or das stabile neunt, im Gegronsatz zu den fibrigen, den labilen, verändert wird. Den durch Alculien veränderten Farbstoff nennt er Chlorophyllin; er stellt eine K- und Nu-Verbindung desselben her.

23. Hartley [125] untersucht zunächst das Absorptionsspectrum frischer Blätter und findet bei einem Blatt zwei Bänder auf B und auf C, keine Absorption im Gelb und Grün, volle Absorption von b [518 $\mu\mu$] au. In dicker Schicht fliessen die rothen Bänder zusammen, im Gelb tritt Schwächung auf. Genan dasselbe Spectrum soll der Extract mit 08 % Alcohol zeigen. Aus

dieser Lösung werden nun zwei Farbstoffe ausgeschieden, welche blaues und gelbes CP genannt werden: es wird durch Baryumhydrat eine grüne Füllung erzengt, diese mit kochendem Alcohol gewaschen, dann in einer warmen Lösung von Borsäure und Glycerin mit Alcohol gelöst. Das ist das blaue CP, es zeigt nur zwei Bänder im Roth, Absorption des blauen Endes. — In dem ersten Extract ist das gelbe CP zurückgeblieben. Beide Körper werden nachher in Bezug auf chemische Reactionen und Absorptionsspectrum untersucht, wobei auch das äusserste Ultra-Violett zum ersten Male berücksichtigt wird. Das gelbe CP besitzt ein zweites Band im Roth, zwischen den beiden Bändern des blauen CP, dann ein Band zwischen E und K, endlich wachsende Absorption im weiteren Ultra-violett. Beide Stoffe zusammen geben das Spectrum des lebenden Blattes.

Eine Besprechung dieser Besultate geben Schunck und Marchlewski, siehe § 32. Sie meinen, Hartley's blaues CP sei vielleicht nur unreiner Alcachlorophyll, das gelbe CP aber, characterisirt durch den Streif im Roth (im Alcohol bei 645 $\mu\mu$), sei ein zweiter grüner Farbstoff, der im Blatt präexistire, gemischt mit Xanthophyllen. Den neuen Farbstoff mit dem Band bei 645 neunt Harchlewski¹) Allochlorophyll.

24. Umfangreiche Untersuchungen führt im Anfang der neunziger Jahre Monteverde aus. Das Resultat seiner Arbeiten [217] ist folgendes: der Blattextract enthalt zwei grane und zwei gelbe Farbstoffe. Letztere lasson sich nach der Methode von Fremy durch Fallung mit Baryt, Extraction des Niederschlages durch Alcohol erhalten und durch Schütteln mit Petroläther trennen. Dabei geht der eine, Carotin, zum Aether, der andere, Nanthophyll, zum Alcohol; die Spectron beider zeigen zwei Bänder im Blan und Endabsorption, wobei die Bänder des Carotin mehr nach Roth hin liegen. - Die grünen Farbstoffe werden als amorphes und krystallisirendes CP unterschieden; der Gehalt der Pflanzen an beiden ist sehr verschieden, und je nachdem verläuft die Reaction von Kraus - Schütteln mit Benzin - verschieden: ist wonig amorphes CP vorhanden, so farbt sich die obere Benzinschicht gelb, sie enthält Carotin und amorphes CP, die nicoholische untere enthält Xanthophyll und krystallisirendes CP. Ist dagegen viel amorphes vorhanden, so fürbt dies die obere Schicht gran. - Das krystallisirende CP habe schon Borodin gehabt, es zeige alle bekannten 6 Bänder und Endabsorption, während dem amorphen CP Band V fehlt.

Bei Zusatz von wenig Salzsäure verwandeln sich beide Arten von CP in Chlorophyllan, die als "oberes" und "unteres" unterschieden werden, da das aus amorphen CP hervorgebende sich in der oberen Benzin- oder Petroläther-Schicht sammelt, das andere in der unteren Schicht; die Spectra sollen identisch sein. Durch mehr Salzsäure gehen sie in "oberes und unteres Phyllocyanin" über; ersteres ist in Salzsäure unlöslich, letzteres löslich. — Schüttelt man

¹⁾ L. Marchlewski in Rossoe-Schorlemmer, Ausführl. Lehrbuch der Chemie, S. Bd., Braunschweig bei Visweg 1901, p. 854.

alcoholischen Blattextract mit starker Salzsaure und Aether oder Petrolather (nach Fremy), so erhält man im Aether ein Gemisch von Carotin und oberem Chlorophyllau (dies ist Fremy's Phylloxanthin), in der Säure ein Gemisch von "gebläutem Xanthophyll" und unterem Chlorophyllau (Fremy's Phyllocyanin). — Monteverde meint, von Hause aus sei in Pfanzen nur krystallisirendes CP vorhanden, erst durch die Behandlung mit Alcohol beim Extrahiren bilde sich amorphes und beim Kochen bleibe nur noch amorphes zurück.

In einer zweiten Abhandlung [218] bespricht Montovorde die Untersuchungen über Etiolin und verwundte Substanzen, und theilt eigene Rezultate mit. Durch Alcohol extrahirt er etiolirte Blätter; der Auszug enthalte neben gelben Farbstoffen einen besonderen, das Protochlorophyll, characterisirt namentlich durch einen Absorptionsstreifen 032—622, einen schwächeren bei 576. Bei Zusatz von wenig Sünre entsteht Protochorophyllan, characterisirt durch Streifen 622—610, 572—500. Bei Zusatz von Actzkali zu Proto-CP entsteht ein neuer Stoff, der Bänder bei 603—500, 500—550 hat. — Wenn man nach Kraus die Etioliniösung mit Petroläther schüttelt, gehen Xanthophyll und Proto-CP zum Alcohol, man kann sie durch Baryt trennen. Die alcoholische Lösung des Proto-CP ist strohgelb, zeigt schwache rothe Fluorescenz und ausser den genannten beiden Bändern noch eines bei 425—415, welches vorher durch die gelben Farbstoffe verdeckt war.

Sehr überraschend gegenüber diesen Angaben ist es, wenn Montever de in einer 1902 erschienenen Abhandlung [210] sagt, Protochlorophyll sei nicht gelb, sondern intensiv grün mit rother Fluorescenz. Arbeiten von ihm aus der Zwischenzeit sind mir nicht bekannt.

Von Étard sind mehrere Arbeiten erschienen: in der ersten [74] bezweifelt er, dass Chlorophyllan eine einheitliche Substanz sei; es sei ihm immer gelungen, dieselbe durch Thierkohle zu entfilrben. Spüter [75—78] wird genauer angegeben, sie sei ein krystallisirbarer Alcohol. Dann aber vertritt Étard die schon vielfach aufgetauchte Ansicht, dass es nicht ein CP, sondern verschiedene gebe. Er will aus verschiedenen Pflanzen solche Stoffe hergestellt haben, die sich durch chemische Zusammensetzung und das Absorptionsspectrum auterscheiden. Namentlich sollen solche Unterschiede beim ersten Absorptionsband verkommen, welches sich in zwei oder drei Bünder spalten kann. Er unterscheidet Medicagophyll α, Medicagophyll β, Borragophyll, Lollophyll usw., je nach der Pflanze, aus welcher das CP gewonnen ist. Eine Pflanze soll verschiedene dieser CP-Arten enthalten.) Etard beschreibt seine Darstellungsweise [78a]; er neunt den Farbetoff der lebenden Pflanzen Glaucophyll. Spüter wiederholt Etard die Angaben für andere Pflanzen.

25. Man wird nicht behaupten können, dass die erwähnten Arbeiten aus dem letzten Jahrzehnt die Einsicht in das Wesen des CP erheblich ge-

¹⁾ Eine Kritik dieser Arbeiten durch Schunck und Marchlowski siele Nr. 284.

²⁾ A. Étard, Les chlorophylles et les chlorophylles de Fougeres. Ann. de l'Institut Pasteur, 18, p. 450-404 (1890).

Kapitel L

fördert hätten. Es ist eine Fülle neuer Namen eingeführt, für Stoffe, von deren Zusammenstellung man so gut wie nichts weiss, die aber wahrscheinlich fast sämmtlich nur Gemische von allen möglichen Zersetzungsproducten sind; es ist nur Verwirrung, nicht Klarheit geschaffen. Einen wirklich erheblichen Fortschritt dagegen bedeuten die Arbeiten von zwei Männern, zu denen ich nun übergehe, E. Schunck und Marchle waki, die in Jahrzehnte langer Arbeit bemüht gewesen sind, wenigstens einige der gemannten Stoffe rein darzustellen und ihre Umwandlungsproducte durch Säuren und Alcallen zu studiren, deren chemische Zusammensetzung festzulegen. Namentlich hat Schunck sich in dieser Richtung Verdienste erworben, erst später verbindet sich mit ihm Marchle waki, und die gemeinsamen Arbeiten führen dann zu höchst interessanten und wichtigen Bezichungen zwischen dem wichtigsten pflanzlichen Farbstoff, dem CP, und dem wichtigsten thierischen, dem Blutfurbstoff.

- 26. Die erste Arbeit Schunck's über des CP geht in das Juhr 1880 zurück [324]. Er untersucht hier den Blattextract aus Eucalyptusblittern und beobachtet die Umwandlung in das modificirte oder saure CP. Eine zweite Arbeit [325] bespricht in mehr populärer Weise die wahrscheinlichen Ursachen der Herbstfärbung. In einer dritten Abhandlung [326] wird das verschiedenartige Vorkommen von Pflanzenfarbstoffen besprochen. Schunck unterscheidet 1) Falle, wo der Farbstoff fertig und frei in der Pflanze vorhanden ist, wie der Saffran; 2) Falle, wo in der Pflanze farblose Chromogene vorliegen, welche sich durch Einwirkung von Sauerstoff und Alcalien in Farbstoff unwandeln, wie bei einigen Farbhölzern. Sie werden durch Sauren nicht ver-Andert; 3) kommen in den Pflanzen Glucoside vor, die nicht durch Alcalien varandert werden, wohl aber durch Sauren und Fermente. Sie liefern dabei ein Glacosid und einen Farbstoff. Schunck meint, zu dieser letzteren Klasse gehore auch das CP; ob es aber durch Sauren auch in Glucosid und Farbstoff zerfällt, könne man nicht feststellen, da man es nicht rein erhalten kann. Er trennt nun die in der Pflanze fertig vorhandenen Glucoside ab, behandelt den Rest mit Schwefeleaure, und arhalt mit Wasser einen grünen Stoff, der ein Gemisch von Framy's Phyllocyanin und Phylloxanthin sei, die Bünder des sauren CP zeige, während im Wasser ein Glucosid bleibt. Also sei CP entweder selbst ein Glucosid, oder in der Zelle stets mit einem solchen verbunden.
 - 27. Nun [326] wendet sich Schunck zur genaueren Untersuchung des Phyllocyanius, und hier beginnt der für uns wesentlichste Theil seiner Arbeiten. Er stellt durch Kochen frischer Blätter mit Alcohol einen Extract her; beim Stehen setzt sich Fett und Wachs, durch CP gefärbt, nieder. Dabei treten auch kleine rothe Krystalle auf, die Hartsen zuerst beobachtet und als Chrysophyll bezeichnet hat, und die wahrscheinlich auch identisch mit dem Erythrophyll von Bougarel und dem krystallisirten Xanthophyll anderer seien. (Heute nennen wir den Körper Carotin.) Nach dem Filtriren wird ein Strom von HCl eingeleitet, es bildet sich ein dunkler Niederschlag, der Phyllo-

cyanin und Phylloxanthin enthält, die nach Frem y's Methode getrennt werden. Durch Lösen in kochendem Eisessig kann man dus Phyllocyanin schliesslich rein krystallisht erhalten. Dessen Elgenschaften werden nun gennuer untersucht. Die ätherische Lösung ist grün, fluorescht roth und zeigt die bekannten fünf Bänder des sauren CP. Durch Zusatz von Salzsäure wird die Farbe blaugrün, das Spectrum verändert. Salpetersäure zersetzt den Stoff. Ebenso wird die Wirkung von Cl und Br auf die Lösung in Chloroform besprochen.

— In Alealien löst sich das Phyllocyanin, das Spectrum ist sehr ähnlich dem ursprünglichen; trotzdem hat eine chemische Aenderung stattgefunden, denn in Eisessig entsteht jetzt ein Körper mit ganz anderem Absorptionspectrum. Durch Wirkung von starken Alealien ontsteht ein rothes Product, welches ein Absorptionsband im Grün zeigt. Die weitere Untersuchung dieses wichtigen Productes, des Phylloporphyrins, durch Schunck und Marchiewski werden wir nachher besprechen.

Das Phyllocyanin erweist sich als schwache Base; mit verschiedenen Metallen, wie Cu, Ag, Zn, Fe und organischen Säuren lassen sich Doppolsalze herstellen, welche characteristische Absorptionsspectra geben, die Schunck in weiteren Abhandlungen [327, 328] bespricht.

Auf verschiedene Arten, durch Einwirkung von Sauren oder Alcalien, gewinnt Schunck aus dem Phyllocynnin einen welteren wichtigen Körper, das Phyllotaonin, von welchem bei der eingeschlagenan Bereitungsweise meist zuerst der Aethyl- oder Methyläther entsteht, aus denen dann die Substans selbst krystallinisch dargestellt werden kann. Während das Spectrum seiner Lösung in Aether von dem des Phyllocyunins nicht verschieden ist, tritt durch Zusatz von Sparen einer Saure eine höchst abaracteristische Reaction ein, indem das erste und vierte Band sich in je zwei spalten.

28. Schunck wendet sich dann [330] der Untersuchung des zweiten nach Fremy's Methode erhaltenen Spaltungsproductes, des Phylioxanthins, zu. Es gelingt nicht, die Substanz ganz frei von fremdem l'ett zu erhalten; sie ist amorph, dunkelgrün, beinahe schwarz, lösteh in Aether, Chloroform, Benzel, mit braungrüner Farbe, rother Fluorescenz. Die Lösungen zeigen vier Bünder und Endabsorption, sehr ähnlich wie Phyllocyanin. Schunck untersucht dann wieder die Einwirkung von Säuren und Alcalien u. s. w., und spricht die Vermuthung aus, dass sich Phylloxanthin durch Salzsture in Phyllocyanin umwandeln lasse, was Schunck und Murchlewski später bestätigt finden.

Soweit die Untersuchungen bisher besprochen worden sind, würde aus OP durch Säuren zuerst vielleicht das Ohlorophyllan gebildet werden, falls dieser Körper existirt, aus ihm durch weitere Wirkung der Säure Phylloxanthin; vielleicht aber entsteht auch gleich Phylloxanthin. Dies wird weiter in Phyllocyanin augewandelt, dieses durch Säuren oder Alcalien in Phyllotaonin.

In der letzten der genannten Abhandlungen [330] wendet sich Schunck auch zur Untersuchung der Einwirkung von Alcalien auf CP, über welche bis dahin namentlich die Beobachtungen von Hausen und Tschirch vorlagen. Dass dabei neue Producte gebildet werden, war bis dahin theils bestritten, — so von Hansen, — theils behauptet worden; Hansen's Rein-CP und Tschirchs Chlorophyllinsäure waren dasselbe Product, welches auch wohl Alcali-CP oder kürzer Alcachlorophyll genannt wird. Schunck beschreibt eine Methode zur Darstellung der Substanz, die dunkelblaugrün ist, stark roth fluorescht, und zeichnet das Absorptionsspectrum.

Wichtig ist die Untersuchung des Einflusses von Säuren auf Alcachloruphyll: es zeigt sich, dass dabei Phyllotaoniu, resp. dessen Salze entstehen. In der folgenden Abhandlung [331] analysirt Schunck diese Körper, findet für Phyllotaonin: Cu-H₄₀N₅O₅.

Abhandlung [332] wird im Wesentlichen eine Uebersicht der bisherigen Resultuta gegeben. Dabei wird noch einmal (siehe [330]) priteisirt, dass ihr Phyllocynnin nicht identisch mit dem von Fremy sei, der vielmehr eine Verbindung des ihrigen vor sich gehabt habe. Ebensowenig sei ihr Phylloxanthin das von Fremy: in dem Fremy'schen Präparat sei vorhanden gewesen: wahrschelnlich der gelbe Begleiter des grünen Farbstoffes des CP, zweitens Erythrophyll (wir würden heute sagen Carotin), drittens gelbe Farbstoffe, welche erst durch Einwirkung der Säure entstanden sind. Diese letzteren allein nennen sie Phylloxanthin. — Es wird dann eine provisorische Analyse des Phyllocyanius gegeben. Mit concentrirter Schwefelsäure oder Abdampfen mit Salzsäure entsteht daraus Phyllotaonin. Dessen Absorptionsspectrum in Aether ist first gleich dem des Phyllocyanius, während in Eisessig ganz verschiedene Spectra auftreten. Für die Zersetzungsproducte des CP geben sie folgendes Schenn:

B + NaOH Alcachlorophyll + HCl + Alcoh: Aethylphyllotaonin + KOH Phyllotaonin
+ KOH Phyllotaonin
+ Schw. Saure: Chlorphyllan + at. Saure: Phylloxanthin + at. Saure: Phylloxanthin + t. Saure: Phyllox

Die folgende Abhandlung [333, 335] giebt als Zusammensetzung für Alcuchlorophyll: C₁₂H₅₇N₇O₇. Das Phyllotaonin, welches sowohl aus Alcachlorophyll wie aus Phyllocyanin entsteht, erscheint als ein besonders stabiles und wichtiges Product des CP. Die Bildung aus ersterem kann man sich durch Hydrolyse nach folgendem Schema denken:

C62H67N7Q7 + H2O - C46H46N6O6 + C12H19NO2 Aleachlorophyll Phyllotaonia

Sowohl durch kräftige Einwirkung von Alcalien auf Alcachlorophyll, wie auch aus Phyllotaonin erhalten sie einen Körper, der Phylloporphyrin genannt wird. Hoppe-Seyler hatte unter den Zersetzungsproducten seiner Dichromatinsäure einen so benannten rothen Körper erhalten, der nur zwei Absorptionsbänder zeigte. Das war wahrscheinlich eine saure Lösung ihres Phylloporphyrins. Dies giebt in Aether sieben Bänder, das Chlorhydrat aber drei, von walchen die beiden ersten mit Hoppes Bändern etwa übereinstimmen. — Tschirch hat unter dem Namen Phylloporphyriusaure eine Substanz beschrieben, welche noch ein Band im Roth zeigt. Wahrscheinlich

ist dies unreines Phylloporphyrin, wobei als Vorunreinigung spater [203] Phyllorubin vermuthet wird. Die Vorf. zeigen dann, dass Phylloxanthin durch Salzsiture in Phyllocyanin übergeführt werden kann.

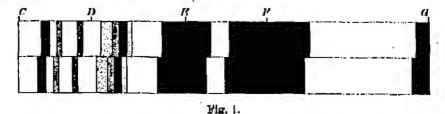
Alle Versuche haben dem Verf. wahrscheinlich gemucht, dass es nur ein einziges CP giebt, das freilich noch unbekannt ist. Aber es haben sich eine Reihe Spaltungsproducte darstellen, zum Theil analysiren lassen. Durch Säuren entsteht erst Phylloxanthin, dann Phyllocyanin. Dies glebt unter kinwirkung von Alcalien Phyllotaonin, welches durch stärkere Wirkung von Alcalien bei höherer Temperatur Phylloporphyrin liefere. Bomerkenswerth sei bei dieser Reihe die wachsende Zahl der Absorptionsbanden und ihr Rücken nach Roth hin.

80. Nachdem in der utlehsten Abhandlung [334] die Formel für Phyllotaonin durch eine Moleculargewichtsbestimmung bestätigt worden ist, machen sie eine ungemein wichtige Bemerkung: Die Spectra von Phylloporphyrin in verschiedenen Lösungsmitteln haben mit denen von Hämatoporphyrin eine so grosse Achulichkeit, dass die Körper kaum zu unterscheiden sind; in Hämatoporphyrin sind nur alle Banden eine Spur nach Roth verschoben. Auch die chemische Zusammensetzung, welche Nencki und Sieber!) für Hämatoporphyrin geben, ist änsserst verwandt:

Hamatoporphyrin: (32H24N4Os oder C10H18N2Oa Phylloporphyrin: (C15H18N2O)x

So sind der wichtigste thierische Farbstoff, der des Blates, und der wichtigste pflanzliche Farbstoff, das CP, in enge Beziehung gesetzt, und belde sind wahrscheinlich Abkömmlinge des Pyrrols.

Ich gebe in Fig. 1 Absorptionsspectra beider Stoffe nach der nitchsten Abhandlung von Schunck und Marchlewski [337], in welcher die Achalichkeiten und Unterschiede der Stoffe weiter ausgeführt werden. Eine Unbersicht der Resultate findet sich auch in [336].



Nachdem E. Schunck [338] gefunden hat, — was eigentlich nicht hierher gehört, — dass die Faeces der Pflanzenfresser nicht CP, sondern Derivate, Phylloxanthin und ein neues, Scatocyanin benanntes Product onthalten, findet Marchlewski [202], dass bei der Umwandlung von Phyllocyanin in Phylloporphyrin als Zwischenproduct neben dem Phyllotaonin noch ein zweiter

M. Nencki und N. Sieber, Ueber das Hämotoporphyrin. Arch. £ exp. Pathol. u. Pharmakol. 24. p. 480—446 (1888).

Körper entsteht, der Phyllorubin genannt wird. Die ätherische Lösung ist roth und fluorescirt stark roth, die salzsaure Lösung ist grün; es werden Zeichnungen der Spectra gegeben.

31. Ich habe jetzt eine Reihe von Veröffentlichungen von Tschirch [307-400] zu erwähnen, welcher, wohl angeregt durch die Entdeckung der Beziehung zwischen CP und Blut, nach vielen Jahren die CP-Frage wieder aufnimmt; diesmal auf photographischem Wege mit Hülfe eines Quarzspectrographen. Soweit der Inhalt den grünen Farbstoff betrifft, ist die Hauptsuche, dess Tachirch in seiner Phyllocyaninsture ein bisher in der Endulsorption nicht beobachtetes Band bei 420-405, resp. bei stärkerer Concontration 425-398 findet, während Ultraviolett durchgelassen werde. Dies Band mit das stärkste und stabilste des ganzen Spectrums. An ganz derselben Stelle haben Soret, 1) Gaingee 2) n. A. ein starkes Blutband gefunden, so dass dadurch die Verwandtschaft zwischen Blutfarbstoff und CP gestützt wird. Auch er meint, der gemeinsame Kern sei Pyrrol. Ferner zeigt seine Phylloparpurinsaure (Phylloporphyrin Schunck) ein Band bei H-K, Maximum bei 397, das Hamatoporphyrin ein Band H-K, Maximum bei 303. - Für seine Phyllocyaninsaure glebt er C21H28N2O4; wahrscheinlich sei der grüne Farbstoff des OP eine Verbindung dieser Saure mit einem farblosen Stoff.

Anch C. A. Schunck [339] untersucht nun mit einem Spectrographen. In CP findst er ein Band bei h [410 $\mu\mu$]. Das gewöhnlich mit IV bezeichnets Band werde deste schwächer, je reiner das CP sei. Phylloxanthin habe im Violett zwei Bänder, Phylloxyanin eins zwischen h und K in allen Lösungsmitteln; die Metalldoppelsalze dagegen zeigen manchmal an derselben Stelle zwei Bänder. Alexahlorophyll und Phyllotxonin geben ein Band in der Gegend von K β [4045]. Phylloporphyrin glebt zwei Bänder, eins bei K β , das zweite weiter nach Violett. Hitmatoporphyrin zeige an derselben Stelle nur ein Band. Schunck glebt Photographien der Spectra, hat sie aber leider nicht nusgemessen.

82. Denn liefern Marchlewski und C. A. Schunck [204] eine Alhandlung, in welcher sie auf Grund der Untersuchung von Hartley die Existenz eines zweiten grünen Farbstoffes in den Blättern annehmen.

Das lebende Blatt zeige in dünner Schicht nur ein Band im Roth, (507 bis 670, mit Schatten bis 650, und Schatten bei F; in dickerer Schicht erscheine noch ein Schatten bei D und Absorption von b an. Im alcoholischem Extract treten vier Bänder zwischen B und F, drei im Blau und Violett auf. Die drei ersten Bänder sind immer im gleichen Intensitätsverhältniss, das vierte bei E ist sehr variabel, vielleicht rühre es schon von einem Derivat her. — Diese Banden bleiben auch bestehen, wenn man die gelben Farbstoffe abscheidet.

J. L. Soret, Arch. des se. phys. et nat. (2) 61. p. 822—859 (1878); ibid. (8) 10. p. 420
- 494 (1888).

²⁾ A. Gamges, Arch. sc. phys. et net. (8) 34. p. 585-588 (1895).

Hartley hat non mit Barythydrat in Kälte gefällt und dadurch sein "blaues CP" erhalten. Sie meinen, er habe auf diese Weise ein Zersetzungsproduct bekommen, welches dem Alcachlorophyll ähnlicher sei, als dem CP. Das gehe auch aus der Behandlung mit Salzsäure hervor: dabei liefere CP erst Phylloxanthin, dann Phyllocyanin; Hartley's blaues CP aber liefere einen Stoff, der die sechs Bänder von Phyllotaenin zeige, statt der fünf Bänder von Phyllocyanin; Alcachlorophyll liefert mit Salzsäure Phyllotaenin. — Wenn man die erste Fällung mit Barythydrat, das blaue CP, abfiltrirt hat, so behält man eine gelbgrüne Lösung, die ich Lösung 1 nennen will.

Lasst man sie mit Barythydrut noch langer stehen, so tritt eine zweite Fällung ein, die Lösung, welche 2 genannt werden möge, bleibt gelb; zeigt im langwelligen Theil kein Band, nur vier solche im Blan und Ultavlolett, welche von Kanthophyllen herrithren. Die Jasung 1 dagegen zeigt noch ein Band im Roth, bot 0450, wahrend dus CP-Band bei 0055 Hegt. Dieses Band 045 characterisire einen nouen Stoff, der mit den Xanthophyllen zusammen Hartley's "gelbes Cli gebildet habe. Man kunn auch aus Lösung 1 durch Schwafelkohlenstoff die Xanthophylle entfernen, dann behält man eine Lösung, die roth fluorescirt und nur das eine Band im Roth zeigt. Dass dieser Stoff von CP verschieden sei, zeige die Behandlung mit Salzsture, die hier nicht Phylloxanthin und Phyllocyanin hervorbringe. - Sie meinen nan, der neue Stoff, welcher characterisirt sei durch grüne Forbe in Alcohol, rothe Fluorescenz, das eine Band im Roth, sei nicht erst durch Barythydrat gebildet, sondern präexistire im Blatt neben CP und den Xunthophyllen. Das konne man wahrscheinlich machen, indem man Hlattextract nach der Methode von Sorby [355] mit Schwefelkohlenstoff schüttelt. Dies zieht zuerst CP, denn die Xanthophylle aus; bei einer zweiten fractionirten Schüttelung aber erhalt man neben dem schwachen CP-Band das neue Band des gelben CP, wenn auch etwas verschoben wegen des anderen Lösungsmittels. Dampft man aber ab and lest in Alcohol, so orbitt man das Band, wenn anch sohr schwach, an der richtigen Stelle. Dass es im rohen Extract nicht sichtbar sei, liege an der geringen Intensität in verdlinnten Lösungen; in concentrirten worde es von den CP-Bandern verdeckt, Marchlowskia) nount den Stoff Allochlorophyll,

Um möglichst reines OP darzustellen, frei vom gelben und dem neuen grünen Farbstoff, behandeln die Autoren alcoholische Lösung von Fiens-Blättern mit CS₁, welches CP und Theile der anderen Farbstoffe aufnimmt. Dies wird wieder mit Alcohol behandelt, der CS₂ behült schliesslich das reine GP. Dampft man ihn ein und löst in Alcohol, so erhält man das normale GP-Spectrum mit sechs Bändern, meist freilich mit Andeutung des Bandes IV bei E als siebentem.

¹⁾ L. Marchiewski in Roscoc-Schorlammer, Ausführl. Lehrbuch der Chanie, 8. Ed. Braunschweig 1901 bol Vieweg. Siehe p. 854.

88. Endlich folgt noch eine Bemerkung fiber die Beziehung von CP zum Blutfarbstoff; Arnold!) hatte gefunden, dass eine Lösung des Sulfat von Hämatoporphyrinanhydrid in Alcohol-Chloroform sich mit Brom erst violett, dann grün färbt und dann vier Bänder zeigt. Sie stellen Bromophylloporphyrin her, dessen Spectrum sehr ähnlich ist, wenn auch nicht identisch; namentlich hat der zweite Stoff noch ein Band im Roth, etwa 720—700 nuch der Zeichnung.

Es sind noch einige Publicationen über diese Beziehung zu erwähnen: Nencki [233] bespricht dieselben. Dann theilen Nencki und Zaleski [234] Folgendes mit: Phylloporphyrin sei C₁₀H₁₈O₂N₂, Hämatoporphyrin C₁₀H₁₈O₂N₂. Sie stellen nun einen Körper C₁₀H₁₈O₂N₂ her, den sie Mesoporphyrin nennen; er hat dasselbe Absorptionsspectrum wie Hämatoporphyrin, seine Fluorescenz ist etwas mehr violett. Daraus lässt sich Hämopyrrol, C₆H₁₂N, darstellen, welches an Luft in Urobilin übergeht. — Nencki und Marchlewski [235] stellen auch aus Phyllocyanin Hämopyrrol und Urobilin dar. Endlich stellt Marchlewski [206] alle verwandtschaftlichen Beziehungen beider Farbstoffe zusammen.²) — Weiteres über diese Verwandtschaft siehe bei den Blutfarbstoffen.

Kohl [160] wiederholt und bestätigt die Versuche von Marchlewski und C. A. Schunck über die Anwesenheit des neuen grünen Farbstoffes. Er schlägt vor, das alte eigentliche CP als a-Chlorophyll zu bezeichnen, den neuen Farbstoff als β -Chlorophyll.

34. Damit sind die von E. Schunck begonnenen Versuche zur Aufklärung des Wesens des grünen Farbstoffes in ihren Resultaten bis in die jetzige Zeit verfolgt. Sie haben unsere Kenntniss ausserordentlich vermehrt, aber zu einer sicheren Reindarstellung oder gar zu einer chemischen Analyse des CP noch nicht geführt.

Schunck's Arbeiten begannen etwa um das Jahr 1890; ich habe zur Geschichte des CP noch nachzutragen, was von anderen Seiten in dieser Zeit gemacht worden ist. Es ist nicht viel, ich kann mich kurs fassen.

Bode [22] untersucht in einer Dissertation die CP-Derivate durch Säuren und Alcalien. Er geht dabei aus von Chlorophyllan, welches er nach der etwas modificirten Methode von Hoppe-Seyler herstellt. Es zeige acht Absorptionsbänder. Dann behandelt er die Lösung erstens mit Schwefelsäure, zweitens mit Kalilauge. Er findet, dass in beiden Fällen die gleiche Spaltung eintrete in einen grünen Bestandtheil, welcher die ersten fünf Bänder des Chlorophyllans zeigt, und in einen gelben, der die drei letzten Bänder enthält. Die ersten fünf Bänder werden nun als CP-Bänder bezeichnet. Auch Etiolin soll sich in genan dieselben beiden Bestandtheile durch Kalilauge spalten lassen. Es gebe also nur CP, characterisirt durch die fünf ersten Bänder des Chlorophyllans, und Xanthophyll oder Carotin, characterisirt durch die drei letzten. Phyllo-

¹⁾ V. Arnold, Central f. medic. Wiss. 87, p. 405-408 (1899).

²⁾ Vergl. auch 206 R, 206 b, 206 d, 206 e.

cyanin und Phylloxanthin von Schunck und Marchlewski existirten nicht, seien aus der Liste der CP-Derivate zu streichen; Phyllocyanin sei nur Schwefelsäure-CP, Phylloxanthin im Wesentlichen Chlorophyllan. Nur Phylloporphyrin lüsst er gelten. — Buld darauf beschreibt Bode [23] eine Methode, um angeblich reines CP zu erhalten, welche aber auf Füllung durch Burythydrat beruht.

Gegen diese Arbeiten tritt nun Marchlewski auf [100], welcher dagegen protestirt, dass man das Gemisch Chlorophyllan mit seinen fünf ersten Bändern für CP erkläre. CP habe nur drei, höchstens vier Bänder, das vierte aber komme wahrscheinlich schon von Zersetzungsproducten durch Säure. Es entwickelt sich eine weitere Polemik: Bode [24, 25], Marchlewski [107].

Nun greift auch Kohl [158] in den Streit ein. Er zicht aus seinen Versuchen den Schluss, Schunck's Phyllocyanin sei Salzsture-CP, Phyllotaonin sei ein Na-Salz des CP, Phylloxanthin existire nicht. — Auch hieraus entwickelt sich eine Polemik: Marchlewski [198, 199], Kohl [195], Marchlewski [200, 202]. Das wesentlichste Resultat ist, dass Marchlewski nun entschieden das Chlorophyllan streicht, es sei nur unreines Phylloxanthin. Dies zeige vier Bänder, Chlorophyllan noch ein fünites, welches aber von beigemischtem Phyllocyanin herrühre. — Ich habe den Eindruck, dass das Recht hier völlig auf Seiten Marchlewski's ist.

85. Es war vorlin (§ 23) die Arbeit von Hartley [125] und deren Besprechung durch Schunck und Marchlewski [204] erwähnt (§ 32). Diese Kritik giebt die Veranlassung, dass Hartley [1254] sich von neuem mit CP beschüftigt. Er will nachweisen, dass sein "blaues CP" wirklich CP sei, kein Zersetzungsproduct, und sagt, da Schunck und Marchlewski als Kriterium für CP angeben, es müsse mit Säuren in Phylloxanthin und Phylloxanin, oder wenigstens in letzteres verwandelt werden, wolle er seinen Körper mit Salzsäure behandeln. — Er zieht nun aus Blättern von wildem Wein mit Alcohol die Farbstoffe aus; eine Hülfte des Extractes wird, wie früher, mit Baryumhydroxyd gefällt, die Fällung mit Salzsäure behandelt. Die andere Hülfte wird mit Wasser behandelt, dann mit Benzel der grüne Farbstoff ausgezogen, eingeengt und mit Salzsäure behandelt. Beide Producte zeigen füst danselbe Spectrum, nämlich zwei Bänder, etwa 700—650 und 585—575, das erste stärker.

Da dies nun nicht das Spectrum von Phyllocyanin ist, scheint mir der Schluss nothwendig, dass Hartley von einem anderen Stoffe, als von (T, ausgegangen ist, dass also sein "blanes CP" kein CP ist.

Anch Marchlewski [200d] bespricht diese Arbeit, sagt, er verstehe sie nicht, und bleibt dabei, dass Hartley's "blaues CP" schon ein Zersetzungsproduct sei.

86. Einige Arbeiten von Tawett sind mir nur uns kurzen Notizen bekannt, so dass ich sie nicht beurtheilen kann. In der ersten derzelben [401] theilt er mit, dass bei Behandlung des Cytoplasma der lebenden Pflanzen mit Resorciniosing sich grüne Tröpfchen ausscheiden. Den Farbstoff nennt er Chloroglobin; es sei eine Verbindung von CP, Carotin und einer farblosen Substanz, die er zum Andenken an Pringsheim Hypochlorin nennt. — Dann [402] scheint Tswett lauter neue Namen einführen zu wollen: Er theilt die im CP, — so neunt er die Gesammtheit der Farbstoffe, welche die grüne Furbobedingen, — vorkommenden Farbstoffe in zwei Gruppen: Die nicht fluorescirenden Kanthophylline (Carotin, Erythrophyll, Kanthophyll Kraus u. s. w.), und in die fluorescirenden Chlorophylline. Deren gebe es zwei, a und b. Das Band I sei ein Doppelband, die linke Hälfte gehöre zu a, die rechte zu b, letzteres habe auch ein Band zwischen F und G, welches bei a fahle. — In einer anderen Arbeit [403] spricht er von blauem Chlorophyllin. — Derivate nennt er Meinchlorophylline.

87. Zieht man aus all den hier besprochenen Arbeiten das Endresultat, so scheint sich zu ergeben, dass der Farbstoff der grünen Pflanzentheile, wie er durch Alcohol extrahirt werden kann, — man bezeichnet ihn zweckmüssig als Robchlorophyll, — folgende zu trennende Bestandtheile in wahrscheinlich variablen Mengen enthält: Chlorophyll und Allochlorophyll oder α-Cl' und β-CP, α-Xanthophyll, β-Xanthophyll, Carotin. Durch Säuren und Alcalien werden die Farbstoffe, namentlich das CP, verändert; es entsteht durch Säuren Phylloxanthiu, dann Phyllocyanin, durch Alcalien Alcachlorophyll, dann Phyllotaonin. Durch Alcalien wird aus Phyllocyanin gebildet Phylloporphyrin, wobel als Zwischenproducte erst Phyllotaonin und Phyllorubin entstehen. Aus Phyllotaonin wird durch Alcalien ebenfalls Phylloporphyrin gebildet. — Alle übrigen Stoffe, welche Namen erhalten haben, sind entweder mit den genannten identisch oder sind unreine Producte, Gemische.

Alphabetische Uebersloht der Chlorophylispectra.1)

38. Es möge nun eine abphabetische Zusammenstellung aller der Stoffe folgen, die hier als Spaltungsproducte oder Derivate der grünen Farbstoffe genannt worden sind, mit einer Augabe der Absorptionsspectra der wahrscheinlich einheitlichen Körper. An die Spitze der Liste soll indessen CP gesetzt werden.

Chlorophyll. Darunter wird das Verschiedenste verstanden, nämlich:
1. der Farbstoffcomplex im grünen lebenden Blatt; 2. der Farbstoffcomplex des Blattextractes; 3. der unbekannte grüne Farbstoff der Blätter. Wahrscheinlich existieren deren zwei, Chlorophyll und Allochlorophyll nach Marchlewski, α-CP und β-CP nach Kohl [160]; 4. verschiedene Zersetzungsproducte, wie Alcachlorophyll, Chlorophyllan n. s. w. Daneben unterscheidet Sorby gelbes, blaues und gewöhnliches CP, Hansen gelbes und grünes CP, Hartloy

¹⁾ Eine Darstellung der Chlorophyllforschung durch L. Marchle west findet sich in Boscor-Schorlemmer's ausführliches Lehrbuch der Chemie, Bd. 8, Brannschweig bol Vieweg 1901, p. 889—013. — Leider ist mir diese Arbeit erst nach Abschluss meiner Niederschrift bakannt geworden.

gelbes und blaues CP, Monteverde amorphes und krystallisirtes CP. Dann hat man modificirtes oder saures CP nach Stokes. Endlich ist vielfach krystallisirtes CP beschrieben. MacMunn [101] findet in der Leber wirbelloser Thiere einen Farbstoff, der von CP nicht zu unterscheiden sei; er nennt ihn Enterochlorophyll. (Siehe Kapitel III.)

1. Das Spectrum des lebenden Blattes ist sehr oft untersucht und verschieden beschrieben. Von den Einen wird behauptet, as sei gleich dem Spectrum des Extractes. Stokes [305], Sachs [202], Simmler [343], Schönn [315], Askenasy [8], Gerland und Rauwenhoff [102], Kraus [103], Timiriazeff [376], Reinke [269], Tschirch [304], Wegscheider [412], Monteverde [217] finden im Wesentlichen dies Resultat, wenn sie auch theils kleine Unterschiede in der Lage der einzelnen Bänder, wie sie auch in verschiedenen Lösungsmitteln verkommen, theils Unterschiede in der Intensität der Bänder constatiren; die Einzelheiten müssen in den Originalen nachgesehen werden.

Andererseits findet Hagenbach [113] nur Band I und Absorption von Grünblau an, Lommel [183] findet ebensowenig die Streifen II bis IV; Marchlewski und Schunck [204] sehen auch nur das erste Band mit Schatten. Hartley [125] sieht nur zwei Bander im Roth und Absorption von b an. Diese Unterschiede werden wohl von der verschiedenen Beschaffenheit der benutzten Blätter herrühren, es kann nicht zweifelhaft sein, dass wir im Wesentlichen das Spectrum des Extractes haben müssen.

Auch über die Frage, ob das Blatt roth fluorescire, wie der Extract, liegen entgegengesetzte Acusserungen vor. Hagenbach [113] und Lommel leugnen die Fluorescenz, ebenso später Reinke [207] und Wollheim [426]. Simmler [343] dagegen behauptet, Fluorescenz gesehen zu haben, auch Hagenbach [115] und Reinke [200] ziehen ihren Widerspruch zurück, und jetzt ist die Fluorescenz wohl allgemein zugegeben.

2. Das Spectrum des CP-Extractes scheint etwas verschieden auszufallen, je nach der Herstellung, z. B. je nachdem, ob man die Blütter direct mit Alcohol oder Asther-Alcohol extrahirt, oder ob man sie nach dem Vorschlage von Stokes erst mit Wasser kocht; dadurch scheint Saure aus dem Blatt entfernt zu werden. Auch verhalten sich verschiedene Pflanzen wohl nach ihrem Sauregehalt etwas abweichend. (Siehe Russell und Lapraik [200].) Ich gebe im Folgenden einige der zahlreichen Messungen:

E =1.0.07	1	2	ti	4	** 60 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00	n
Ia Ib	000-050	080-680	080080	065008	0H)— 040	
п	028-001	025-507	G15-505	610-608	028-008	
ш	564-500	890-806	575-000	575689	584 - 570	_
IV	545-527	548030	548-DNO	540580	540-576	_
V	519-492	197	507>	620 ->	504 →	480-464
VI	480-454	-	~	_		445-420
VII	440-803	_	_	_	_	422>
Haves.	Americania 15	,		'		4

The second secon							
	7	8	9	10	11		
IA Ib III IV V VI VII	700—670 600—645 622—697 570—560 545—582 517—407 480	080-640 000-600 590-570 545-528 510 ->	605—656 623—607 570—558 641—580 615—>	680—636 627 - 600 508—546 551 — 542 486 — 407 451—488	010 - 040 010 - 000 580 - 550 550 - 590 405 - 480 400 - 450		

Diese Liste liesse sich noch erheblich vermehren: 1. ist von Hagenbach [113]; 2. and 3. von Hansen [123] für Gras ohne und mit Wusserbehandlung; 4. stammt von Wegscheider [412]; 5. von Kraus [163]; 6. ebense bei starker Verdünnung, wobei die kurzwalligen Banden zum Vorschein kommen; 7. ist von Gerland und Rauwenhoff [102]; 8. von Russell und Lapraik [290]; 9. von Hartley [125]; 10. von Mac Munn [101]; 11. von Kohl [100]. Das Zeichen → bedeutst Endabsorption. Die Zahlen sind zum grossen Theil von mir aus den Zeichnungen abgelesen. Gerland und Rauwenhoff sehen das erste Band doppelt; das ist auch von undern, wiewohl selten, hemerkt, wird aber meist als ein Beweis dafür aufgefasst, dass bereits eine Zersetzung eingetreten ist. Die Spaltung des ersten Bandes ist characteristisch für Alcachlorophyll. Recht characteristisch für die Bedoutnur der vorliegenden Messungen auf dem Gebiet der Pflanzenfarbstoffe ist Folgondes: Wenn man die hier gegebenen 11 Messungen für den Chlorophyllextrust, welche zu den besseren oder besten ihrer Art gehören, vereinigt, so bloihen vom ganzen Spectrum zwischen 7000 und 4000, nur die Stellen 505-503, 556-552, 527-520 fibrig, an welchen niemand Absorption findet. Andererseits aind die Theile des Spectrams ebenso gering, wo nicht wenigstens einer Durchlandgheit findet, es sind die Stellen 660-658; 615-608, 544-537.

Es ware aber leicht, durch Hinzunahme weiterer publichter Spontra auch diese Stellen zum Verschwinden zu bringen, also aus den vorliegenden Messungen ebensowohl zu schliessen, alles Licht werde absorbirt, als gar nichts werde absorbirt.

Nach Becquerel¹) absorbirt CP im Ultraroth nichts. Nichols²) findet das Gleiche. Dagegen theilen Nichols und Merritt³) mit, Coblentz habe bei alcoholischer Lösung ein schwaches Band bei 740 und langsam wachsende Absorption von 950 an gefunden.

Das Finorescenzlicht giebt ein Spectrum von 680-620 [113].

3. Da das reine CP noch nicht dargestellt ist, kann man sein Absorptionsspectrum natürlich nicht angeben, sondern nur vermuthen. Nach den Annahmen

¹⁾ H. Becquerel, Ann. chim. et phys. (5) 80. p. 5-68 (1888).

²⁾ E. F. Nichole, Physic. Review L. p. 1-18 (1898).

⁸⁾ M. L. Nichols and B. Merritt, Physic. Review 19. p. 18-36 (1904).

von Marchlewski und den beiden Schunck würde α -CP characterisitt sein durch die drei Bänder I, II, III des Extractes (Band IV gehört wahrscheinlich nicht dazn), ferner durch drei Bänder bei kürzeren Wellenlängen (C. A. Schunck [330, 340]), für welche Zahlen aber leider nicht gegeben sind. Allochlorophyll oder β -CP soll characterisitt sein durch ein Band bei 6450.

4. Ueber Sorby's drei Arten von CP ist zu wenig bekannt. Hanson's grünes CP ist wohl unreines Alcachlerophyll, sein gelbes CP ein Gemisch von Nanthophyllen und Carotin. Hartley giebt für blaues CP in Alcohol an: 719—678 stark, 609—637 schwächer, 580—570 sehr schwach; bei weiterer Verdünung kommen noch zum Vorschein: 440—398, 250—231. Wahnscheinlich hundelt es sich um unreines Alcachlerophyll. Für gelbes CP in Alcohol: 660 sehr schwach, 518—467 stark, unscharf, 440—407 stark; ferner Absorption im Ultraviolett, die mit stelgender Verdünung immer mehr nach kurzen Wellen zurückweicht; in Benzin: 694—660, 530—378; in Aether: 694—670, 440—308. Ueber Monteverde's Producte ist mir nichts bekannt.

Acide phyllique, Bougarel [36].

Acidoxanthin, Kraus [166] durch Wirkung von Sture auf CP ontstehender gelblicher Farbstoff, zweifelles gleich Phylloxanthin.

Alcachlorophyll. Das Spectrum ist nach Hansen [128], welcher den Körper grünes Chlorophyll nennt:

But was removed and the contraction of the first was also been als						
	In Aethor-Alcohol		In Alcohol		In Housel	In Chloroform
	concentrict	verdfinnt	concentrirt	vordfunt		
: . 1 6 100 / 1100 /				712-609	715-050	715047
1	092-427	080-027	712-027	677-652	UDO027	647 027
П	627-597	010-597	0T0—(N)O	TU7597	017—807	017 007
111	567-505	587-572	680-679	589670	5811571	174 4184
1111	557550	_	555542	555642	554-040	554544
IV	040-527	542-580	080-527	085-527	537-630	537—530
V	507-487	507-467	-,	_	514-407	518-4117
Endaha.	470	470	497	407	405	406

president to williams		rear to the rear and the second			
	Nach Tsolitrali [804]		Nach Bode	Nach Wog-	Nach Kohl
	in Alcohol	Baryumsalz	[22]	Bahoidor(412)	[158]
Particular and a			<u></u>		
10	670-600	(900051)	085-040	071010	065- 020
In	055 - 020	040-030	0 2 0— ñ 0ā	615582	003540
П	005-580	005-580	575500	54195411	5UA 56A
Ш	500 - 550	000-050	545570	541—50S	5110515
17	585-520	585-520	515-495		
Endaba.	200 →	500 ->		504 ->	1400>-

Borragophyll, nach Etard [07] eine besondere Art CP. Chlorin, Dippel [61] dürfte, da es aus alcalischer Lüsung erhalten ist, ein Gemisch von Alca-CP und gelben Ferbstoffen enthalten. Das Spectrum soll sein: Banden I bis IV des CP, dann 515—490, 475—465, 436—426, 415—. Dies unterscheidet sich kann von CP-Extract.

Chloroglobin, Tswett [402]?

Chlorophor, Böhm [27] vielleicht unreines Carotin (Etiolin).

Chlorophyle, Pelletier et Caventou [242].

Chlorophyllan, Hoppe-Seyler [145, 146], nach Marchlewski unreines Phylloxanthin. Krystallinisch, in Lösung olivengrün, roth fluoreschend. Das Spectrum ist folgendes:

	1	2		
I II IV IV	080—040 020—590 570—560 650—580 518—490	085 - 646 020 - 595 572 - 560 545 - 580 517 - 495		

1. ist nach der Messung von Tachirch [394], 2. nach Bode [22]. Characteristisch für Chlorophyllan ist das Band IVb. Das Chlorophyllan bildet sich durch Einwirkung von Säure, auch der im Blatt selbst befindlichen. Daher sind viele der CP-Extracte bereits mit Chlorophyllan verunreinigt. Auch das modificite CP von Stokes ist ein solches Product. Es ist sehr oft, melst noch vermischt mit gelben Farbstoffen, unter anderen Namen angeführt worden, so als a-Hypochlorin von Pringsheim [258], als krystallisirtes CP von Borodin [32], Gautier [100], Rogalski [283].

Chlorophyllansiture, Hoppe [146]. Wenn man Chlorophyllan mit alcoholischem Kali kocht, soll chlorophyllansaures Kali fallen, aus wolchem die freie Sture gewonnen werden kann. Die Alcalisalze sollen zwei Binder zeigen: B—C und zwischen E und F. Es ist jedenfalls ein unreines Product, wahrscheinlich dem Phyllocyanin nahestehend.

Chlerophyllein, Timiriazeff [379, 381]. Es soll beim Stehen num Chlerophyllin entstehen, wie Chlerophyllen aus CP.

Chlorophyllin, Timiriazeff [375]. Der grüne Farbstoff, das hypothetische CP, sei eine Ammoniakverbindung von Chlorophyllin.

Tswett will Chlorophyllin a und b unterscheiden; zu b soll die kurzwellige Hälfte des Bandes I gehören und ein Band zwischen F und G.

Chlorophyllinsture, Tachirch [394] soll den alcalischen CP-Lösungen zu Grunde liegen, welche ein Alcalisalz dieser Säure enthalten. Es ist also Alcachlorophyll, und das Spectrum unter diesem Namen angegeben.

Chromogen nach Hope [144].

Chromule, Macaire-Prinsep [187].

Chlorophyllature, Liebermann [180] sei der stuernde Bestandtholl des grünen Farbstoffs; zu ihm gehöre Band I. Ist wohl Phylloxanthin [304]. Dichromatiusture, Hoppe-Seyler [145, 146] entsteht durch Behand-

lung von Chlorophyllan mit Kalilauge bei hoher Temperatur. Fluoreseirt roth, zeigt folgendes Spectrum (von mir nach Hoppe's Angaben berechnet):

I 638—630, II 627—620, III 500—570, besonders dnukel 587—575, IV 555—587, V 532—520, VI 513—482.

Nach Schunck und Marchlewski ist es Phylloporphyrin.

Enterochlorophyll, Mac Manu [191], siehe Chlorophyll und das Kapitel über thierische Farbstoffe.

Hypochlorin, Pringsheim [256, 264] bildet sich durch Einwirkung der Salzsäure auf das Blatt, soll manchmal farblos sein. Alle übrigen Autoren sind einig, dass es ein Säureproduct des CP sei, Schunck [380] sagt, es sei unreines Phylloxanthin, die andern, wie Tschirch [383], Meyer [208] u. κ. ν. meinen, es sei Chlorophyllan. Tschirch nenut die Substanz in diesem Sinne α-Hypochlorin, indem er den ursprünglichen Namen dem hypothetischen furblosen Stoff reservirt.

Tswett [402] nennt einen unbekannten hypothetischen Stoff obenso.

Oyanophyll, Kraus [168], durch Benzin oder andere Substanzen der alcoholischen CP-Lösung entzogen. Ist blaugrün, fluorescirt sehr stark roth. Das Spectrum ist nach Kraus (von mir reducirt) I 680—638, II 618, III 680, IV 536, V 462—456—448, VI 439—432—427, VII 422. Cyanophyll ist CP-Extract, dem ein Theil der gelben Farbstoffe entzogen ist, aber es ist nicht reines CP.

Glaucophyll, Étard [78a] des CP in der lebenden Pflanze.

Lencophyll, Suchs [293]. Der Farbstoff etiolleter Blütter, also Gemisch von Carotin und Xanthophyllen.

Lipochlor, Pringsheim, siehe dazu Meyer [200].

Lollophyll, Étard [78], soll eine besonders Art CP sein, in welcher des rothe Band in drei zerfallen ist: 7085, 0815, 0545.

Modicagophyll, Etard [70, 77], soll besondere Art CP sein.

Molanophyll, Hartsen [127], ans Phyllocyanin Fremy gefällt, wohl gleich Fremy's Phyllocyaninsäure.

Metachlorophyllin, Tswatt [404], Derivate von CP.

Philochlorophyll, Sachsse [300, 302] nount so Producte and Phyllocyanin; es sind zweifelles Gemische aus Phyllocyanin und Phylloxanthin.

Phyllochromogen, Liebermann [180].

Phyllocyanin, Fremy [03, 94]. Fremy scheidet den mit Saure landadeten Extract in einen blaugrünen und gelben Bestandtheil. Ersterer wird Phyllocyanin genannt. Es ist also ein unrelues Product der Saurewirkung auf CP, wie schon Stokes [368] angiebt, gelöst in Salzsaure, nach Schunck [330] eine Verbindung des eigentlichen Farbstoffes. Schunck und Marchlewski [326] fällen aus der Lösung durch viel Wasser den Stoff selbst und nennen diesen Phyllocyanin. Ihr Körper ist also nicht Phyllocyanin Fremy. Tachirch und andere dagegen haben immer den Körper von Fremy im Auge

Phyllocyanin Schunck ist krystallinisch, fluorescirt in Lösungen roth. Das Spectrum in Aether ist nach Schunck, Marchlewski [103] und Tschirch [394], bei letzterem für salzsaure Lösung:

1	705-039	095	680-640
II	620-005	620600	020-000
III	590	572-559	590-505
IV	645620	542-525	550-520
V	505-487	515-497	500

Nach Schunck und Marchlewski ist Phyllocyanin das Endproduct der Sanrewirkung auf CP.

Tschirch [394] nennt diesen Körper α-Phyllocyanin, während β-Phyllocyanin durch Zusatz von Alcohol entstehen soll. Dabei wird das Spectrum: I 665—625, II 610—590, III 675—555, IV 530—510, V 500.

Endlich spricht Techirch noch von γ -Phyllocyanin [394, p. 83], welches aus Alcachlorophyll und Salzsaure entsteht. Die salzsaure Lösung zeigt: I 690—640, II 620—600, III 590—570, IVa 550—520, IVb 510—490.

Phyllocyaninsture, Fremy [04, 95]. Nach Fremy soil dies der eigentliche fürbende Theil des Phyllocyanins sein, also das, was Schunck und Marchlewski Phyllocyanin nennen. Tschirch schliesst sich Fremy nu; er giebt für die Lösung der Säure in Alcohol: I 080-040, II 020-505, III 570-560, IVa 550-580, IVb 515-490, V von 470 an.

Spater findet Techirch [400] noch ein Band bei 410.

Behandelt man diese braune Lösung mit Zinkstaub, so wird sie blau, seigt dann das Spectrum: I 680—640, II 620—595, III 580—555, IV 540—520, V von 500 an.

Phylloporphyrin, Hoppe-Seyler [146]. Hoppe erhält diesen Stoff aus seiner Dichromatinsäure durch überschüssige Säure. Die Lösung sei purpurroth, fluoresche, zeige zwei Bänder: 613—602, 577—532. Er macht schon auf die Aehnlichkeit mit Hämatoporphyrin aufmerksam.

Sehr eingehend haben sich Schunck und Marchlewski mit diesem Körper beschäftigt [333, 385, 336, 337, 198]. Nach ihnen ist es soure Dichromatinsäure, oder diese neutrales Phylloporphyrin. Das Spectrum ist sehr verschieden in verschiedenen Lösungsmitteln.

In Aether zeigt sich nach Marchlewski [206b]: I 025-620, II 610-610, III 600-595, IV 581-573, V 570-586, VI 536-520, VII 500-478. Zum Vergleich sei Mesoporphyrin in Aether angegeben: I 626-622, II 018-011, III 601-596, IV 582-573, V 572-567, VI 537-522, VII 508-470. In Alcohol fehlt Band II und III, IV und V sind verschmolzen. Die Lösung in Salzsäure, das Phylloporphyrinchlorhydrat, zeigt drai Bänder, deren mittleres schwächer ist, etwa: I 602-589, II 576-567, III 555-538; das Spectrum von Mesoporphyrin in Salzsäure giebt ein identisches Spectrum, während das von Hämatoporphyrin in Salzsäure giebt: I 606-595, II 682-670, III 560-536. Das Zinksalz des Phylloporphyrins und Hämatoporphyrins geben etwa: 580-564.

539—510 und 585—508, 548—522. Die Bromderivate von Phylloporphyrin und Mesoporphyrin geben identische Spectra, während bei dem entsprechenden Salz von Hamatoporphyrin ein Band im Roth fehlt. Alle drei Porphyrine bezitzen auch noch ein Band bei etwa 404 [200 b]. Vorgleiche Kap. II, § 76.

PhyllopurpurinsEure, Techirch [391, 394], erhalten durch Kochen von Aleachlorophyll; ihr Spectrum ist [899]: In 660—645, Ib 680—618, II 590—568, III 550—530, IV 513—490, V 397.

Schunck und Marchlewski [336, 105] sugen, Phyllopurpurinsture sei nichts anderes, als unreines Phylloporphyrin, und zwar verunreinigt durch Phyllorubin. Tschirch scheint das zuzugeben [400].

Phyllorubiu, Marchlewski [203]. Entsteht beim Erhitsen von Phyllocyanin mit Alcalien. Salzsturelösung grün, ütherische roth mit starker rother Fluorescenz; die Spectra sind, von mir nach der Zeichnung abgelesen:

070-041	005017
620-402	820-005
572-550	685-003
524518	582-57B
	667547
	515480

Wollheim [420] nennt eine andere Substanz Phyllorubin; sie soll aus Phyllocyaninsäure entstehen, das Spectrum von Chlorophyllan ausser derson letztem Band zeigen.

Phylloxanthein, Fremy [03]. Er erhillt den gelben Körper aus Phyllocyanin. Sachs [203] meint, es sei sein Leucophyll, d. h. ein Xanthophyll. Dus ist kaum möglich, da es aus einem Säureproduct des CP stammt; es wird wohl unreines Phylloxanthiu Schunck sein.

Phylloxanthin, Fromy [03, 04], gelbgrüner Farbstoff von Fremy aus salzsaurem CP-Extract neben dem blaugrünen Phyllocyanin abgeschieden. Es ist vielfach für Xanthophyll gehalten worden, den den grünen Farbstoff in der Pflanze stets begleitenden gelben. Aber namentlich Schunck und March-lewski [330] heben hervor, dass das nicht richtig sei. Phylloxanthin Fremy ist ein Gemisch von Xanthophyllen, welche von der Saure nicht geändert sind, mit Carotin, endlich aber mit gelben Zersetzungsproducten des grünen Farbstoffes durch Säure. Nur letzteren Autheil bezeichnen sie als Phylloxanthia Schunck. Dies ist das erste Product der Säurewirkung auf das grüne CP, bei stärkerer Wirkung entsteht Phyllocyanin. Das Spectrum der Lösung in Acther ist nach ihnen: I 085—040, II 014—500, III 500—553, IV 542—513.

Tachirch spricht von α-Phylloxanthin, worunter er denselben Körper, aber verunreinigt, versteht. Das Spectrum sel: 1 670—635, II (310—530), III 570—555, IV 548—530, von 515 an.

Tschirch [394, p. 83] spricht noch von einem β -Phylloxanthin, welches aus seinem γ -Phylloxyanin entsteht. Das Spectrum sei: Ic 700—085, Ia 670—040,

Ha 630—610, Hb 600—590, HI 580—570, IV 500—540, von 520 an. Auch dies ist wohl ein Gemisch.

Phyllotaonin, Schunck [328, 332, 335]. Es kann sewohl durch Situren aus Alcachlerophyll, wie durch Alcalien aus Phyllocyanin dargestellt worden. Es ist krystallisirt erhalten, ist löslich in Alcohol, Aether, Benzol u. a. w. Die Lösungen besitzen dieselbe Farbe und dasselbe Spectrum, wie die betreffende Lösung des Phyllocyanins. Spuren irgend einer Saure andern aber das Spectrum, indem Band I und IV sich in je zwei spalten. Die angestuerte atherische Lösung zeigt [394]: Is 725—705, Ib 695—660, II 628—605, IVa 543—534, IVb 528—521, V 507—485.

Nach C. A. Schunck ist noch ein Band bei K\$ [4045] vorhanden.

ProtochlorophyII, Monteverde [217, 219] soll der Hauptbestandtheil etiolirter Blätter sein. Es soll Roth bis 690 absorbiren, Bänder bei 632—622 und bei 676 haben, von welchen das erste characteristisch sei.

Protochlorophyllan, Monteverde [217] soll aus vorigem durch Sauren entstehen; es zeige 610-590, 572-500.

Protophyllin, Timirias eff [379-381] soll durch Reduction des (1) entstehen.

ZWEITER ABSOHNITT.

Gelbe und sonstige Farbetoffe der Blätter und Blüthen.

A. Geschichte der Forschung.

80. Ausser dem grünen Farbstoff befinden sich in den Blattern und Blüthen der Landpflanzen, theils neben ihm, theils auch allein, eine Reihe weiterer Farbstoffe, unter welchen gelbe die wichtigste Rolle spielen. Einige Bemerkungen darüber sind schon bei dem CP gemacht, Weiteres muss ich nun hinzufügen, will mich aber möglichst kurz fassen.

Marquart [207] hat sie zuerst berücksichtigt; er meint, in sämmtlichen Blüthen seien nur zwei Farbstoffe, in den blauen, violetten und rothen das Anthocyan, in den gelben das Anthocyanthin, die beide aus CP entstehen. Nach Hope [144] dagegen enthalten die Blüthen zwei Stoffe, Chromogene, deren erster mit Säure roth wird, Krythrogen, der zweite mit Alcalien gelb, Kanthogen.

Die Darstellung eines gelben und rothen Farbstoffes gelang zuerst Berzelius: aus gelben Herbstblättern erhielt er [16] durch Aussiehen mit Alcohol und Abdampfen ein eigenthümliches gelbes Fett, welches er Xanthophyll nannte, aus Kirschen, Ribes nigrum und rothen Blättern einen rothen Farbstoff, Rrythrophyll [17]. Dass ersterer durch Lichtwirkung aus CP entstehe, widerrief er bald [19].

Eine grosse Anzahl rother und gelber Farbstoffe, namentlich aus technisch benutzten Farbpflanzen, untersuchte Preisser [260]; er meint, in allen Fällen sei in der Pflanze ein farbloser Stoff vorhanden, der erst durch Oxydation Farbstoff werde.

Den Farbstoff der Rübe, Danens Carota, hatte zuerst Wackenroder!) dargestellt und Carotin genannt. Er wird auch als Daucin bezeichnet und hat sich in Modificationen als sehr welt verbreitet, nicht nur im Pflanzenreich, herausgestellt, so dass er wohl neben dem CP der wichtigste Farbstoff ist. Zeise [428] beschüftigte sich nüher mit ihm, fand, dass es ein Kohlenwarenstoff CoHs soi.

40. Die Arbeiten aus der nüchsten Zeit habe ich schon bei CP erwähnt; Morot [220] untersucht frische und etiolirte Blätter, Herbstblätter und Blüthen: er meint, durch Zersetzung des CP könnten gelbe, blaue und schwarze Farbstoffe entstehen, deren er 5 unterscheidet und mit A bis E bezeichnet. Auch Filhol [80] behandelt weisse und gefärbte Blüthen mit Alcalien und Säuren, ohne nennenswertlies Resultat.

Fremy und Closz [92] finden in Blüthen: einen blauen Furbstoff, Cyanin, einen rothen, der durch Säuren aus dem blauen entsteht, zwei gelbe. von welchen der eine in Wasser unlöslich, das Xanthin, während der zweite in Wasser löslich ist, das Xanthein.

Phipson [245, 246] stellt aus den Zweigen von Rhamnus frangula einen krystallisirbaren, goldgelben Farbstoff her, welchen schon früher Buchner") aus der Wurzelrinde erhalten und Rhamnoxanthin genannt hatte. Er sei sehr ähnlich dem Xanthophyll aus Herbstblättern, beide fürben sich mit Schweielsäure erst grün, dann rothbraun.

Morren [224] sagt, es sei besonders ein rother Furbstoff, das Erythrophyll, vorhanden, welcher den Character einer Stare habe; die Alcalisaber desselben bilden den verbreitetsten blanen Farbstoff, das Anthonyan.

Filhol [81, 82] findet in den meisten Blumen eine Substanz, die in saurer Lösung farblos, in alcalischer gelb ist, das Kanthogen von Hope. Der Stoff sei dem Luteolin sehr ähnlich. Ferner findet er das Kanthin und Kanthojn von Fremy und Cloöz; ersteres hänge mit CP zusammen, fürbe sich durch Schwefelsäure blau, lasse sich in einen gelben und einen blauen Stoff spalten, wie Fremy das für CP gethan habe. — Dann kommt in den rothen, rosu und blauen Blumen Cyanin vor, welches identisch sei mit dem von Glönard [105] in den blauen Trauben gefundenen Oenocyanin; vielleicht ist es identisch mit dem Erythrogen von Hope. In manchen rothen Blüthen, z. B. von Alok, kommt ein anderer Farbstoff vor. In Crocus lutous findet er einen neuen gelben Farbstoff, der in Wasser löslich, nicht in Aether, sich dadurch von Kanthein unterscheidet. Endlich findet er einen neuen rosa Farbstoff.

Husemann [147] beschäftigt sich wieder chemisch mit Carotin und

J. f. pract. Chem. 59. p. 348-545 (1858).

H. Wackenroder, Uober des Oloum Radiels Danci actheroum, des Carotin u.s. w., Gelgor's Mag. f. Pharm. 83. p. 144—172 (1851)*, Borselius Jahresbar. d. Obom. 12. p. 277 (1852).
 L. A. Buchner, Uober einen neuen gelben Ferbetoff in der Fanlbaum-Wurselrinde.

giebt eine andere Formel dafür, welche O enthält. Daneben findet er in der Rübe noch einen Hydrocarotin genannten Stoff, von welchem aber Frochde [190] nachweist, dass er Cholesterinhydrat sei. Husemann findet, dass Carotin sich mit Schwefelsture purpurblau färbe.

Es folgt nun die wichtige Arbeit von Fremy [93], in welcher er das CP durch Salzsäure in des gelbe Phylloxanthin und des blane Phylloxanthem erhält. Sachs [293] vermutet, dies sei sein Leucophyll.

Wigand [423] findet in den rothen Farbhölzern einen farblosen Stoff, den er Cyaneogen nennt, der erst durch Oxydation roth werde. Die rothe und blaue Farbe von Blättern und Stengeln gehe aus einem farblosen Gerbatoff hervor. Für die Blüthen schliesst er sich Marquart an. Wiesner [410] bestätigt die Gerbatofffarben, ebenso später Pick [248].

Dass Stokes [368] ohne weiteres Detail anglebt, CP bestehe aus zwei grünen und zwei gelben Farbstoffen, ist schon gesagt. — Auch die Behandlung des CP mit organischen Säuren durch Filhol [84, 85] und das Auftreton zweier gelber Farbstoffe ist schon erwähnt (p. 25); sie sollen keine Zersetzungsproducte, sondern von vorn herein neben dem grünen Farbstoff vorhanden sein und in einigen gelben Sprossen ohne CP vorkommen. Die im Frühjahr oder Herbst rothen Blätter seien nur an der Oberfische durch Cyanin genärbt.

41. Einen wichtigen Fortschritt für die Kenntuiss der Verbreitung des Carotins liefert Thudichum [372]. Er führt den Namen Lutein für einem gelben Farbstoff ein, der sich im Thierreich vielfach findet, z. B. im Ovarium der Säugethiere, im Blutserum, im Eigelb, in der Butter. Das Absorptionsspectrum in Alcohol und Aether zeigt 3 Banden, b ¼ G, b ¾ G, hinter (†. Derselbe Farbstoff findet sich im Mais, in Orleansgelb, in gelben Rüben, Crocus und zahlreichen gelben Blüthen. Der Stoff ist krystallinisch zu erhalten, unlöslich in Wasser, löslich in Alcohol, Aether, Chloroform usw.; Salzeäure macht ihn erst blau, dann gelb. — Der Farbstoff aus Gelbholz und Calceolaria zeigt nur einen Streif. Andere pflanzliche Farbstoffe, wie Rhamnin aus Gelbbeeren, Luteolin aus Wau, Quercitrin, Curcuma, Indischgelb und manche Blüthen geben nur continuirliche Absorption des Blau. — Durch diese Arbeit ist die ausserordentliche Verbreitung des Luteins oder Carotins im Pflanzen- und Thierreich zuerst erkannt.

Einige Bemerkungen von Wiesner [419] über Anthocyan übergelte ich. Prantl [250] hebt von Neuem hervor, dass nicht alle gelben Blüthen das im Wasser unlösliche Anthoxanthin enthalten, sondern einige ein im Wasser lösliches Pigment besitzen, welches er Anthochlor neunt; z.B. Dahlis, Papaver alpinum, Primula acaulis.

Die Arbeiten von Sorby [360, 351, 355] habe ich bereits besprochen (p. 26). Er führt hier eine Anzahl neuer Namen für verschiedene Farbstoffe ein, die in mehrere Gruppen eingetheilt werden. Sie werden nur durch oberflächlich beschriebene Spectra characterisirt. Hier interessirt uns 1) die Xanthophyll-

Gruppe, deren Glieder rothgelb sind, sämmtlich 2 Bänder und Absorption der kürzeren Wellen zeigen. Dazu wird Carotin gerechnet. 2) Lichnoxanthin-Gruppe mit nur continuirlicher Absorption der kürzeren Wellen. 3) Die Erythrophyll-Gruppe, 4) die Chrysotannin-Gruppe. Zu letzterer gehört als Untergruppe das Chrysophyll, das wasserlösliche Farbstoffe enthält. Alle Glieder dieser Gruppen sind so wenig characterisirt, gehen so in einander über, dass mit einer derartigen Eintheilung wenig Nutzen erzielt wird.

42. 1m Jahre 1872 veröffentlicht G. Kraus [160] seine Methode, durch Schütteln mit Benzel (Benzin, Petroläther usw.) ans dem CP-Extract einen gelben Farbstoff abzuscheiden, der von vorn herein neben dem grünen Furbstoff existing Er nonnt ihn Xanthophyll, obwohl or von dem Berzelins'schen Gemisch dieses Namens verschieden sel. Der Farbstoff zeigt zwei Bander, etwa 480-405, 452-435, doch etwas verschieden, je nach dem Ursprung. und Endabsorption. - Kraus [103] findet, der Furbstoff etiolirter Pflauzen sel identisch mit seinem Xanthophyll, ebenso der gelbe Farbstoff sehr violer Blüthen, während bei underen das Spectrum zwar sehr ähnlich, die Lage der Bander aber etwas verschieden sei. Auch findet er wieder einige Blathen mit wasserlöslichem gelbem Farbstoff. - Er meint daher, es sei nun sowohl der Name Anthoxanthin, als auch Xanthin von Premy zu streichen, da sie identisch mit Xanthophyll seien, während Phylloxunthin als ein Saureproduct davon verschieden sel. Er untersucht endlich LuteIn aus Eigelb; das Spectrum ist mit dem des Xanthophylls aus einigen Pflanzen, z. B. Physalis Alkekengi, identisch, ebenso das Spectrum von Carotin.

Während somit der in Wasser unlösliche gelbe Farbstoff der Blätter, Bläthen und Beeren die Bänder nicht in genau gleicher Lage zeigt, so sind doch alle Zwischenglieder zwischen den äussersten Endlagen vorhanden, und daher meint Kraus, dass man am besten nicht die weitgehende Eintheilung von Sorby benutzt, sondern den Stoff allgomein als Xanthophyll bezeichnet.

In inchreren Arbeiten [126—130] führt Harts en wieder neue Namen ein. Aus einzelnen Pflanzen — nicht allen — kann er ein CP-Product abspalten, welches er Purpurophyll nennt. Dann neunt er den gelben Begleiter des CP Chrysophyll. Es sei ein Oxydationsproduct des CP, vielleicht Eremy's Phylloxanthin; er erhält es krystallisiert. Ferner erhält er aus den Beeren von Thamus communis einen krystallinischen rothen Farlstoff, der Thamusroth genannt wird. Dies färbt sich mit Schwefelsäure blau und ist dadurch unterschieden von dem Farlstoff der rothen Blüthen.

Die Arbeiten von Pringsheim [262, 255] sind seben als unrichtig bezeichnet. Er will drei gelbe Furbstoffe unterscheiden: 1) Etiolin, dessen Spectrum das des (P sei, nur wenig medificirt. 2) Anthoxanthin, der Farbstoff der gelben Blüthen, ebenfalls mit dem CP-Spectrum oder mindestens dessen Band I. 3) Xanthophyll von Berzelins, welches aber auch mindestens Band I enthält. — Alle diese spectroscopischen Resultate rühren ausschliesslich davon her, dass seine Präparate sämmtlich mit CP verunreinigt waren und dass er so dicke

Schichten, bis 370 mm, zur Untersuchung benutzt, dass die Veruureinigung sich stets geltend macht.

49. Ebenfalls nur verwirrend wirken Publicationen von C. Kraus [100, 170]. Wenn nach Zusatz einer Saure zu alcoholischem CP-Extract sofort mit Benzol geschüttelt wird, so nimmt dies einen gelben Farbstoff auf, der Acidoxanthiu genannt wird. Schüttelt man dies wieder mit Salzsäure, so spaltet es sich in Blau und ein zweites Gelb, welches Kanthophyll genannt wird; es lässt sich seinerseits in Blau und ein drittes Gelb spalten, welches Kanthin heissen soll. Der in der Salzsäure verbleibende blangrüne Körper wird Chlorin genannt. Auch Alcalien, z. B. Kalilange, sollen das CP spalten in Kanthin und Chlorinkali.

Schon G. Kraus [164] hatte aus den Früchten von Solanum pseudocapsicum einen gelbrothen Farbstoff abgeschieden, der sich mit Schwefelshure blan, mit Jod grün färbt, das Spectrum der geiben Blüthen zeigt, also Carotin ist. Auch E. Kraus [167, 168] behandelt ihn, führt den neuen Namen Rhedophyll ein und behauptet, er entstehe aus seinem Xanthophyll.

Ebenfalls Carotin findet Millardet [212] in den Tomaten: er nennt den krystallinisch erhaltenen Stoff Solanorubin; das Spectrum zeige Bänder bei b, bei F, zwischen F und G, Verdunkelung von G an. Auch das Erythrophyll, welches Bougarel [35] aus den Blättern des Pfirsich und der Sykomore erhält, ist Carotin. Die Brüder de Negri finden in Cucumis Angurka neben dem gelben einen rothen krystallinischen Farbstoff, den sie Rubidin nennen. Er bläut sich mit Schwefelsäure, ist wahrscheinlich identisch mit dem Stoff der Tomaten, aber verschieden von dem der Runkelrüben. Auch hier haben wir einen neuen Namen für Carotin.

ŧ

Dippel [61] schliesst sich C. Kraus an. Ferner findet er in den gelben Blüthen von Eschscholtzia californica einen wasserlöslichen rothgelben Farbstoff mit 3 Bändern, 505—485, 475—455, 448—425 und einen goldgelben, in Alcohol löslichen mit 2 Bändern: 480—460, 448—435.

Schnetzler [311, 313] beschäftigt sich mit rothen Farbstoffen aus Blättern und Blüthen, die durch Alcalien grün, durch Säuren roth werden.

Sachsse [300] untersucht nur chemisch die gelben Farbstoffe, die sich nach der Methode von G. Kraus aus Blättern gewinnen lassen; er findet 6 chemisch verschieden zusammengesetzte Stoffe.

Nur indirect berühren uns wichtige Untersuchungen von Kühne und Ewald über die Pigmente der Retina. Sie werden Chromophane genannt, bestehen aus gelbgrünem Chlorophan, orangefarbigem Xanthophan und purpurnem Rhodophan. Sie werden mit Schwefelsäure blau, mit Jodkalium grün, erweisen sich also als Carotine in dem gleich zu besprechenden Sinne. Kühne [172] vergleicht sie mit Luteinen, auch mit Carotin, hält sie aber trotz der grossen Achnlichkeit der Absorptionsspectra für verschieden davon.

Borodin [92] erhält durch Verdunsten alcoholischer Auszüge aus Blüthen rothe und gelbe Krystalle, welche Erythrophyll und Xanthophyll seien.

44. Hansen [117, 118] beschäftigt sich mit den Farbstoffen der Blüthen: der wichtigste gelbe, das Authoxanthin, sei ein Fettfarbstoff, ein Lipochrom nach der Bezeichnung von Krukenberg; sein Spectrum zeige etwa 480—400, 450—432 (von mir aus Figur abgelesen). Daneben findet sich ein wasserlöslicher Stoff, das Anthochlor, das nur continuirliche Absorption der kurzen Wellen zeigt. Die rothen Farbstoffe haben nach den gegebenen Zeichnungen recht verschiedene Absorption mit einem Band, ebenso die blanen bis violetten, die zwei Bänder zwischen D und b geben. — CP besteht nach ihm aus CP-Grün und CP-Gelb; letzteres hat die Banden 482—406, 447—431, 424—414; er halm es krystallisirt erhalten, es zeige die Reaction der Lipochrome, d. h. färbt sich blau mit Schwefelsäure, grün mit Jodjodkalium. Aus allem ergiebt sich, dass Hansen Carotin vor sich gehabt hat. — Etielin zeigt dasselbe Spectrum.

Eine grosse Anzahl von Untersuchungen [388—303] fasst Tachirch [304] in einem Buche zusammen. Während er, wie früher erwähnt, für den getnem Farbstoff durch Erkenntniss der Wirkung der Säure unf CP sehr nützlich wirkt, steht er in Bezug auf die gelben Farbstoffe, die er Xanthophylle neunt, in den Arbeiten auf dem Standpunkte von Pringsheim, da er die CP-lätuder als zu ihnen gehörend betrachtet. Dieselben findet er auch in Carotin oder Dauch aus Mohrrüben; Etielin sei ein besonderer Farbstoff usw. In dem Buche dagegen ist er sehen weiter; hier haben die Xanthophylle nur noch zwei bis drei Bänder bei kurzen Wellenlängen.

Tachirch ist nicht sicher, ob alle Arten Xanthophyll identisch seien; er unterscheidet sie daher vorläufig durch vorgesetzte Buchstaben und zwar: α-Xanthophyll, der normale Begleiter des CP, identisch mit Xanthophyll Kraus und einem Theil von Chlorophyll Sorby.

- # Xanthophyll in den Herbstblättern, gleich dem Haupttheil von Xanthophyll Pringsheim.
- γ-Xanthophyll, aus Kali-CP, durch Asther auszlehbar, gleich Xanthin Dippel und einem Theil von Xanthin Kraus,
- J-Xanthophyll, aus Fallung mit Barythydrat nach Fremy.
- e-Xanthophyll, welches bei Behandlung einer CP-Idsung in Benzin mit Na nach Sachsse in Lösung bleibt.
- ¿-Xanthophyll, gleich Erythrophyll Bougarel, Chrysophyll Hartsen, Borodin's rothen Krystallen, also Carotin.
- n-Xanthophyll oder Phycoxanthin.

Von diesen Xanthophyllen unterscheidet er die gelben Farbstoffe, welche bei Behandlung des CP mit Säuren entstehen, als Phylloxanthine. Sie sollen im Wesentlichen das Spectrum des Chlorophyllans, nur ohne das Band IV b zolgen. Hier unterscheidet er:

- a-Phylloxanthin; es sei identisch mit der Chlorophyllsäure von Liebermann, mit einem Theil des Phylloxanthin Fremy, Xanthophyll Berzellus, Xanthin Krans.
- β-Phylloxanthin, aus Alca-OP durch Salzalure zu erhalten, gleich Etiolin.

Unter den gelben Blumenfarbstoffen unterscheidet er: α-Anthoxanthin, wasserlöslich, gleich Anthochlor Prantl, Xanthein Francy; β-Anthoxanthin, alcoholioslich, gleich Xanthin Francy, Lutein, einem Theil von Xanthophyll G. Kraus.

45. Arnaud [4, 5] zieht aus Spinat und vielen anderen Blättern mit leichtem Petroleum einen orangerothen krystallinischen Stoff, welchen Bougarel Erythrophyll genannt hatte. Es sei Carotin, dessen chemische Formel sei Cm Has. Diese Formel ist seitdem allgemein acceptirt, obgleich eine spätore Analyse von Immendorf [140] beser zu der Zeise'schen Formel passt. Hydrocarotin halt Arnaud für Phytosterin, Reinitzer [263] für Cholesterin. Arnaud [6] misst colorimetrisch den Gehalt verschiedener Blätter an Carotin zu verschiedenen Jahreszeiten.

Einige Arbeiten aus dieser Zeit will ich nur kurz erwähnen: Macchiatt [189] findet eine krystallinische gelbe Substanz, welche er Xanthophyllhydrin nennt; sie absorbire zwischen F und G. Engelmann [60] bespricht einige Absorptionsspectra von Blättern. Courchet [57] will unterscheiden: 1) die gelben Farbstoffe, die mit Schwefelsäure erst grün, dann blau werden, sie sollen Xanthin heissen; 2) die gelb- oder roth-orangenen krystallinischen, welche mit Schwefelsäure erst violett, dann indige werden, sie seien Carotin; 3) den rothen Farbstoff einiger Alochlüthen; er werde mit Schwefelsäure gelbgrün.

Hausen kommt in seinem Buche [123] zu dem Schluss, der von Ihm Chlorophyligelb genannte Farbstoff der grünen Blätter, der zwei Absorptionsstreifen zeigt, 487—470, 455—442, sei identisch mit dem gelben Farbstoff der Bläthen und Früchte, dem Carotin, dem Lutein. Alle zeigen auch die Blaufarbung mit Schwefelsäure. Hansen ist der erste, der das Ultruroth und Ultraviolett in die Betrachtung hinelnzieht; der gelbe Farbstoff soll zwischen 360 und etwa 290 absorbiren, im Ultraroth nichts,

Ganz im Gegensatz dazu führen die Untersuchungen Müller's [225] von einer sehr grossen Anzahl von Blüthen zu einer ausserordentlichen Vorschiedenheit der Farbstoffe. Nach seinen Beobachtungen müsse man die Existenz von mindestens 5 rothen, 8 gelben, 6 blauen und violetten Farbstoffen annehmen, ausser dem grünen Farbstoff. Bei diesen Schlüssen wird sowohl das Absorptionsspectrum, als auch die Einwirkung von Säure und Alcali auf den Farbstoff berücksichtigt.

46. Ich komme jetzt zu einer Reihe von Arbeiten Zopf's, deren Hauptinhalt an anderer Stelle zu besprechen sein wird. Er untersucht besonders die Farbstoffe von Bacterien, Pilzen und Flechten. Dabei treten sehr häufig rothe und igelbe Fettfarbstoffe auf, für welche Krukenberg den Namen Lipochrome vorgeschlagen hat. Sie färben sich sämmtlich mit Jodjodkalium grün, mit Schwefelsture blau, wobei die rothen Lipochrome durch rothblau hindurchgehen, die gelben durch grün. Zopf [431] hebt hervor, dass diese Reaction häufig nur mieuoscopisch zu sehen sei. Er will dann [433] die rothen Stoffe Liporhodine, die gelben Lipoxanthine nennen. Je nach

der Zahl der Absorptionsstreifen, die durchweg bei kürzeren Wellenlängen liegen, sollten sie als Mono-, Di- usw. Lipoxanthine bezeichnet werden. Später aber [434, 435, 441] schlägt Zopf eine neue, wohl bessere Nomenclatur vor: er nennt die Körper Carotine, unter denen er zwei Arten unterscheidet: Eucarotine, welche sauerstoffrei sind, nur Kohlenstoff und Wasserstoff enthalten, und Carotinine, welche Sauerstoff enthalten, mit Alcalien und slealischen Erden Verbindungen eingehen [434, Heft 3, p. 26]. Zu ersteren gehört das Carotin der Mohrrübe, der grünen Blätter, das Solanorubin usw., zu letzteren das Rhodophan Kühne's, die Liporhodine usw. Bei ersteren sollen 1 bis 3, bei letzteren 1 bis 4 Absorptionsstreifen vorkommen und sie danneh mit dem Vorwort Mono-, Di- usw. versehen werden.

Die Arbeit von Hartley [124] ist schon früher erwähnt; er spricht von blauem und gelbem CP.

Ganz vereinzelt in dieser Zeit steht der Zweifel von Hesse [130, 138], ob Carotin ein ständiger Begleiter des CP sei. Eher sei das Rubidin von de Negri ein solcher.

Mit dem Farbstoff etiolirter Pflanzen beschäftigt sich Monteverde [217]; er enthalte ausser Xanthophyll und Carotin noch den neuen Stoff Protochlorophyll.

47. Schrötter-Kristelli [318] spricht sich wieder für die grosse Verbreitung des Carotins aus; das aus den Samen von Afzelin Cuanzensis orhaltene Carotin zeige in verdünnter alcoholischer und ätherischer Lösung Streifen auf E und G, concentrirt absorbire es alles bis E. Etiolin, Chlorophyllgelb, Kanthin, Anthoxanthin, Lutein, Kanthophyll, Chrysophyll, Phylloxanthin, Lutein, Kanthophyll, Chrysophyll, Phylloxanthin, Lutein, Kanthophyll, Chrysophyll, Phylloxanthin, Lutein, Kanthophyll, Carotin, Solanorubin, Hämatochrom, Chlororufin, Bacteriopurpurin, Hitmolutein, Vitellorubin, vielleicht Tetronerythrin, seien, wenn auch nicht ganz identisch, so doch einer homologen Reihe, der der Lipoxanthine, angehörig. Alle sind ohne Fluorescenz. — Von diesen rothgelben Farbstoffen sind zu trennen die wasserlöslichen, welche durch Schwefelsture brann oder roth werden; dahin gohören: Luteolin, Curcumin. Helichrysin, Kanthotrametin, Anthochlor, Farbstoff einiger Aloeblitthen, Flechtenfarbstoffe.

Mit den gelben Farbstoffen beschüftigen sich mehr nebensächlich auch E. Schunck [330, 338] und Marchlewski. Das Phylloxanthin zeigt vier Bänder; es sei vielleicht identisch mit Chlorophyllan [326]. Jedenfalls könne man daraus Phyllocyanin herstellen. Ueber Etiolin Aussert sich Marchlewski [198] unbestimmt; das Kanthophyll, den regelmitssigen Begleiter des CP, glaubt er für Carotin halten zu sollen.

Staats [301] findet, der gelbe Farbstoff der Herbstblütter sei verschieden von Phylloxanthin, er schlägt dafür den Namen Antumnixanthin vor.

Tachirch [307—400] hat sich in der Zwischenzeit zur photographischen Untersuchung der Absorptionsspectra mit Hülfe eines Quarzspectrographen gewandt. Uns interessiren hier nur die Resultate in betreff des Xanthophylis

und Anthoxanthins. Beide seien noch zusammengesetzt aus zwei Stoffen: dem Kanthoxarotin, welches drei Absorptionsstreifen erzeugt: 485—468, 455—438, 430—418 (sehr schwach), während das gunze Ultraviolett durchgelassen wird. Dieser Stoff erzeugt also die sogen. Xanthophyllbänder des CP-Extractes. Der zweite Stoff, welchem der Name Xanthophyll gelassen wird, zeigt keine Bänder, sondern absorbirt nur das Ultraviolett. Beide Körper seien krystallinisch zu erhalten.

Molisch [216] erhält das Xanthophyll (Carotin) aus verschiedenen Blättern krystallinisch, aber in etwas verschiedenen Formen; es seien also wohl auch etwas verschiedene Stoffe.

Es folgen nun zwei Arbeiten von Bode [22] und Kohl [158], die ich nebst der sich anschliessenden Discussion mit Marchlewski bereits bei den grünen Farbstoffen erwähnt habe. In Bezug auf die gelben Farbstoffe ist zu erwähnen, dass Bode Etiolin krystallinisch erhält, das Spectrum aber identisch mit dem von Chlorophyllan giebt. Phylloxanthin erklärt er für nicht existirend, da es identisch mit Phyllocyanin sei. Marchlewski dagegen [100, 107] tritt sehr entschieden für die Existenz von Phylloxanthin ein. Kohl schliesst sich Bode an.

48. Inswischen hat auch C. A. Schunck begonnen, auf photographischem Wege die Spectra der Pflanzenferbstoffe zu untersnehen. In einer ersten Abhandlung [339] fludet er, Chrysophyll und Carotins zeigten drei Bünder im Blau und Violett, wobei die des Carotins etwas kürzere Wellenläugen habon. Diese Bänder fallen zwischen die entsprechenden des CP, Extractes. Phyllozanthin zelgt 2 Bander. — In der zweiten Abhandlung [340] geht er ausführlicher auf die gelben Farbstoffe ein. Er behandelt CP-Extract mit Thierkohle and entzieht dadurch den grünen Farbstoff; es bleibt eine gelbe Lösung, die vier Bander im Blau und Violett besitzt. Das erste Band ist fast genau in der Lage des ersten violetten Bandes vom CP-Extract, die 3 anderen aber sind verschieden sowohl von den CP-Bandern als von den Chrysophyllbandern. Diesen Stoff, der sich auch in gelben Herbstblattern findet, will er Xanthophyll nennen. Er meint, er sei identisch mit dem orange Xanthophyll von Sorby. Er ist wohl auch identisch mit dem Kanthocarotin von Tschirch [397-400]. - Daneben kommt aber auch ein gelber Farbstoff vor, der nur continuirlich absorbirt; es sei ein Lichnoxanthin von Sorby, das Xanthophyll von Tach irch.

Aus etwa derselben Zeit stammen noch zwei Arbeiten über Carotin. Tammes [860] weist auf chemischen Wege überall Carotin nach. Die Verfasserin benutzt 3 Methoden: 1) die Blaufärbung durch Schwefelsäure oder durch Salzsäure mit Phenol, oder Salpetersäure, oder Bromwasser. 2) Das Auskrystallisiren nach der Methode von Molisch [216] nach Behandlung mit alcalischem Alcohol. 3) Das Auskrystallisiren nach Behandlung mit Säuren, wie es Frank, Tschirch und Molisch augewaudt hatten. Sie findet so Carotin "in den Plastiden aller Pflanzen, welche CP enthalten und der Kohlensäureassimilation fähig sind". Auch in etiolirten und Herbstblättern, die CP

noch nicht oder nicht mehr enthalten, in CP-freien bunten Blättern und Bläthen, in Diatomeen und Algen findet sich Carotin.

Daun habe ich ein Buch von Kohl über Carotin [160] zu erwähnen. Dasselbe behandelt: Physiologische und biologische Bedeutung des Carotins, das Absorptionsspectrum in verschiedenen Lösungsmitteln (S. 37ff.), Methoden zum Nachweis und zur Darstellung des Carotins, ein Verzeichniss von Pflanzen. in welchen es nachgewiesen wurde. Dann kommt Kohl zum Schlusse, Etlolin im Sinne Pringsheim's existire nicht (S. 89), die etiolirten Pflanzen enthielten nur Carotin, eventuell Spuren von CP. Es worden weiter die Verunderungen in herbstlich gefürbten Blüttern besprochen und erklürt durch Verschwinden des CP, während das Carotin länger besteht, daneben eventuell noch Anthocyan existirt. Neben dem Carotin nimmt Kohl in den grünen Pflanzontheilen noch zwei gelbe Farbstoffe an, welche Tuchirch und C. A. Schunck in den letztgenannten Arbeiten gefunden hatten. Er schlägt vor, das Xanthophyll von Schunck, mit Absorptionsbindern, als a-Xanthophyll za bezeichnen, den Farbstoff mit continuirlicher Absorption, welchen Tschirch Xanthophyll genannt hatte, als 8-Xanthophyll (8, 130). Dies sei identisch mit Sorby's Lichnoxanthin, mit Prantl's Anthochlor, mit Xantholn yon Fremy und Ologz.

In den gelben Blittern von Sambucus nigen foliis lutois glaubt Kohlnoch einen neuen Farbstoff zu finden, welchen er Phyllofusein neunt; er zeige schwach das CP-Band I und II, dann steigende Absorption von E nach kürzeren Wellen hin.

40. Withrend diese letzten Arbeiten das Bestreben haben, alle gelben Farbstoffe mit Bändern unter einem Sammelnamen, Carotin, unterzubringen oventnelle Unterschiede zu verwischen — offenbar ein ganz verkehrter Weg sucht C. A. Schunck in weiteren Veröffentlichungen die gelben Farbstoffe zu differenziren. Die Arbeiten sind von schönen Photographien begleitet; diese geben aber leider auch die einzige Möglichkeit, die Wellenlängen der besprochenen Bänder zu erkennen, und es sind nicht genügende Normalen beigefügt. Wenn ich im Folgenden die von mir abgelesenen Wellenlängen anführe, so geschieht das mit der ausdrücklichen Einschränkung, dass die dritte Zuhlenstelle Fehler von 2 bis 5 Einheiten haben kann.

Schunck [340a] trennt die gelben Stoffe von den grünen, wie irüher, oder nach einer Methode von Sorby. Die gelbe Lösung zeigt dann meist vier Bänder: γ 467, α 440, β 418, δ 307. δ ist manchmal, weil zu schwach, nicht zu sehen; manchmal ist auch nur γ und α vorhanden, weil die continuirliche Absorption durch β -Xanthophyll (Lichnoxanthin) zu stark ist. Dann kann man durch Schütteln mit Aether und Wasser das Lichnoxanthin abtronnen, da dies ins Wasser geht. Die meisten Vorsuche werden mit Blättern von Fiens carica und F. repens gemacht, da sie wenig Säure enthalten; diese wirkt aber nicht nur verändernd auf CP (Band IV stark), sondern auch auf Xanthophyll. Die gelbe alcoholische Lösung wird wiederholt mit CS₂ geschüttelt

bis zu 12 Malen — und dadurch werden die gelben Stoffe fractionirt, indem ein Theil dem Alcohol verbleibt, andere in die CS2-Fractionen geheu.

Die Alcohol-Fraction zeigt meist vier Bänder, 465, 437, 410, 308, deren beide erste deutlich nach Violett verschoben sind gegen die obige Angabe. Das Pigment ist aber nicht beständig, nach einigem Stehen verschwindet das orste Band, die folgenden werden stärker und schärfer (445, 422, 308), manchmal wird noch ein Band 376 sichtbar. Sehr schnell tritt diese Aenderung ein, wenn man etwas Salzsäure zufügt; dann aber verschwinden die Bänder in einigen Stunden und die Lösung wird blau. Schunck meint, diese Bänder, 445 bis 376 gehörten zu einem Stoffe, der durch die Säure gebildet werde, die zugefügt wird oder aus der Pflanze stammt, aber der Farbstoff existire in der lebenden Pflanze nicht.

Die letzte CS₂-Fraction gibt im Wesentlichen dasselbe Spectrum; die ersten aber geben drei Bänder, lassen Ultraviolett gut durch. Die Figuren ergeben: Erste Fraction: 468, 450—430, 418; die zweite: 467, 410, 418; die elfte: 465 sehr schwach, 439, 418, 396, 376? Das Pigment der CS₂-Fractionen sei Chrysophyll, welches 471, 443, 420 zeigt; es sei zweifelles identisch mit Sorby's orange Xanthophyll [355]. Dies sei der Hauptbestandtheil der Xanthophylle. Das Gesammtresultat der Untersuchung ist also, dass nebem Lichnoxanthin im Blatte Chrysophyll mit drei Bändern verhanden ist, das vierte (und fünfte) Band aber nicht dazu gehört (wie er früher meinte, wo er den Stoff mit vier Bändern Xanthophyll nannte), sondern dass diese Bänder zu einem Säureproduct gehören. Sein Xanthophyll (a-Xanthophyll Kohl) war also ein Gemisch.

- 50. In einer folgenden Abhandlung untersucht dann Schunck [340h] alle möglichen gelben Farbstoffe der Xanthophyllgruppe.
- 1. In gelben Blüthen: Sie werden in Alcohol gekocht, dann dieser mit US: geschüttelt, um das 8-Xanthophyll zu trennen, welches dem Alcohol bleibt, wahrend a-Xanthophyll an CS1 geht. Manchmal fehlt #-Xanthophyll gunx, manchmal ist viel vorhanden (Calceolaria), manchmal ist es allein da (gollie Dahlie). Die CS2-Lösung lässt man verdampfen, löst den Rückstand in Alcohol. Er zeigt immer drei Bänder, aber sie liegen etwas verschieden, und Schunck nimut drei Sorten Xanthophyll an, die als L-Xanthophyll, B-Xanthophyll und Y-Xanthophyll bezeichnet werden. Alle zeigen noch Sparen eines vierten Bandes, welchies aber einem Zersetzungsproduct zugeschrieben wird. Die drei Xanthophylle unterscheiden sich namentlich durch ihr Verhelten gegen Sturen: Bei L hat Salassaure keine sofortige Wirkung, aber die Bander verblassen allmählich, während das vierte stärker wird. Salpetersäure lässt Band 1 und 2 gleich verschwinden, 8 wird schwach, 4 erheblich stärker, die Lösung wird grünlich, dann farbles. Ebenso, aber langsamer wirken Schwefelsaure, H2O2, naschrender Wasserstoff. Dagegen wirkt Salzsaure stark auf B und Y; in B verschwindet Band 1 sofort, 2 bis 4 sind deutlich, wozu noch eine Spur eines

fünften Bandes bei 372 kommt, aber alle nach Roth verscheben. Bei Y verschwinden i und 2, es bleiben drei Bander, stark nach Violett verscheben. Schliesslich werden die Lösungen grünlich-blau, dann farblos. Aehnliche Aenderungen treten auch ohne Säuren beim Stehen ein. List auch leichter löslich in CS2 als B und Y, so dass man sie durch wiederholtes Schütteln mit CS2 trennen kann.

Bei L und Chrysophyll in alcoholischer Lösung bringt Salzsäure keine Farbenreaction hervor, starke bei B und Y; diese fürben sich dunkelgrün, blau, purpur, dann verblassen sie; der Verlauf ist schneller bei Y. Mit Ammoniak erscheint das ursprüngliche Gelb, aber schwächer. Diese Reactionen erwähnt Sorby bei seinem "gelben Xanthophyll". Schunck nennt eine Menge Blüthen, in welchen er die einzelnen Sorten gefunden hat.

- 2. In Blattern: Die Rohlösungen scheiden bekanntlich zunächst röthliche Krystalle aus, Chrysophyll oder Carotin. Sie sind fast unlöslich in kaltem Alcohol, leicht löslich in kochendem Alcohol, in Aether, Eisessig, CS1, unlöslich in Alcalien. Salzsäure hat keinen Einfluss, Schwefelsture fürbt blau, dann purpur, dann braun. Salpetersture zersetzt sofort. Die Lösung zeigt droi Bänder zwischen G (431) und H (397); ein Tropfen Salpetersture wirkt wie auf L, nur ist das vierte Band hier schwächer. Im Ganzen findet sich, duss Blätter enthalten: Chrysophyll, L, B, Lipoxanthin und die aus B entstehenden Stureproducte. In etiolirten Blättern von Narcissus pseudonarcissus fanden sich dieselben Stoffe ausser Chrysophyll, welches sich aber reichlich bildete, als die Blätter der Sonne ausgesetzt wurden. In Herbstblättern fand sich L, B, namentlich dessen Saureproduct, so dass vier Bänder sichtbar sind; CP fehlt.
- 3. In Früchten: Orangenschalen, dunkel oder roth gefürbt, enthalten Lipoxanthin, welches durch kochendes Wasser beseitigt worden kann. Dann ist
 die Farbe heller, die Farbstoffe lassen sich mit kochendem Alcohol ausziehem.
 Es findet sich wenig Chrysophyll, hanptsächlich Säureproducte von B und Y.
 In Citronen ist hauptsächlich Lichnoxanthin und Säureproducte. In Tomaton
 (Lycopersicum esculentum) ist ein krystallinisch dargestellter Farbstoff mit drei
 Bändern, die erheblich weiter nach Roth liegen, dann noch ein Band bei
 N (358), das bei Chrysophyll fehlt. Die Wirkung der Säuren ist wie bei
 Chrysophyll. Er nennt den Farbstoff Lycopin. Aus Samen von Anatte (Bixa
 orellana) wird Bixin gewonnen, löslich in Alcohol, Aether, CS2, auch in Ammoniak
 und Natronlauge, nicht in Wasser. Das Spectrum zeigt drei Bänder in einer
 Lage, die zwischen der von Lycopin und Chrysophyll liegt. Bei N ist kein
 Band. Schwefelsäure giebt die bekannte Farbenreaction.
- 4. Das Lutein oder Lipochrom von Eigelb, Serum, Butter, corpora luten u.s. w. ist bekannt. Lipoxanthin fehlt hier ganz.

Die Abhandlung ist von Tafeln begleitet, aus weichen ich folgende Wellenlängen und die in Klammer belgefügten Intensitäten ablese, wobel i die geringste Intensität bedeutet:

b1. Es liegt noch eine neue Arbeit von Ottenberg¹) vor, die sich mit geiben Farbstoffen beschäftigt und im Allgemeinen Schunck bestätigt. Er unterscheidet ebenfalls zunächst die Farbstoffe mit Bändern, die er nach Tschirch als Kanthocarotin bezeichnet, und die Farbstoffe mit continuirlicher Absorption, die er Kanthophyll nennt. Beide kommen oft vereint vor, und dann sind meist einige Bänder verdeckt. Zur ersten Gruppe rechnet er Daucus-Carotin, den gelben Farbstoff aus Gras und Herbstblättern, die Farbstoffe der Blüthen von Tritonia crocosmaeflora, Buphtbalmum salicifolium, Gaillardis splendens, Kerria japonica, Doronicum pardalianches usw. Einige Messungen sind folgende:

Daucus-Caroth	1	487-470, 457-430, 420-417
Xanthocarotin	aus Gras	487-470, 457-430, 420-417
Ti	ans Herbstblättern	482-467, 453-441, 420-415
n	aus Kerria	485-468, 450-438, 420
	Doronicum	475-465, 448-435, 422-410.

Man sieht, dass noch recht erhebliche Unterschiede zwischen diesen nominell identischen Farbstoffen vorhanden sind, so dass ihre Trennung durch Schunck berechtigt erscheint.

Zur zweiten Klasse rechnet Ottenberg die Farbstoffe von Tropacolum majus, Brassica rapa, Corydalis lutea, Primula elatior, Citronen usw.

Daneben findet er noch einige besondere Pigmente:

Uvularia glabra glebt ausser den drei Bändern noch 385-335

Correspond grandiflora giebt nur ein Band 442-377

Oanothera Missour, zeigt nur ein Band 387-335

Carthamus tinctorius giebt zwei Bünder 348-344, 825-321

Capsicum anunum (Fruchtschale) 517-501, 486-467, 458-430.

Ganz abweichend verhalten sich einige Flechtensäuren: Ein aus Evernia vulpina hergestellter gelber Farbstoff absorbirt 393—362 und von 323 au, Vulpinsäure aus derselben Flechte oder aus Lepraria chlorina in Alcohol:

¹⁾ G. Ottenberg, Spectralanalytische, mit dem Quarmpeetrographen vorgenomutent Untersuchungen . . . Dissert. Bern 1904. Berlin bei Schade, 128 pp.

403—336, in Schwefelsture 420—362. Auch Usninsture zeigt in Schwefelsture dies Band, daneben Absorption von 354 au, während Solorinsture aus Solorins erocen in Chloroform ein Band 500—458 und Absorption von 328 an giebt.

Der rothe Farbstoff Sklerorythrin des Mutterkorns (Secale cornutum) zeigt 3 Bänder, etwa 537, 500, 470. — Chrysophansture aus Rheum giebt in Alkohol ein Band 467—405; bei grösserer Concentration sieht man zwei Bänder: 555—485, 470—403. Ebenso verhält sieh Emodin und Rhein. Zwel Farbstoffe aus Rhamnus cathartia zeigen: Rhamnocitrin in Alcohol Bund 382—350, in Kalilange 458—385, von 317 an; Rhamnolutin in Kalilange 425—383, von 351 an.

B) Alphabetische Uebersicht der Spectra.

52. Eine alphabetische Zusammenstellung für die nicht grünen Furbstoffe folgt, obgleich sie nahezu zwecklos erscheint. Ueber die rothen und blauen Farbstoffe wissen wir sozusagen noch gar nichts; über die gelben sind in den letzten Jahren einige Kenntnisse gewonnen, aber doch auch nur ganz ungenügende. Sie zeigen jedenfalls, dass es nicht angeht, sich kurz damit abzulnden, wie Kohl in seinem Buche will, dass man alle gelben und rothgelben Stoffe kurz Carotin nennt. Ganz abgesehen davon, dass es neben den sogen. Carotinen eine gunze Anzahl wesserlöslicher gelber Farbstoffe glebt, beigen auch die Carotine erhebliche Unterschiede im Spectrum, und manche in Wasser unlösliche gelbe Blüthenpigmente sind zweifelles kein Carotin. So ist dieser Sammelname vielfach nur ein Zeichen der Unkenntniss geworden; er hat seinerzeit sehr nützlich gewirkt, aber es würe wohl an der Zeit, dass man ihn einzuschränken beginnt.

Noch viel weniger freilich ist mit Namen wie Anthocyan, Cyaniu, Anthoxanthin anzufaugen; sie besagen gar nichts, denn diese Stoffe sind weder
chemisch noch spectroscopisch noch sonst irgend wie characterisirt. Es scheint
mir zweifelles, dass man eine Menge verschiedener rother und blauer Farbstoffe finden wird, sobald man sich ernstlich mit dieser Frage beschäftigt.
Ich will zum Schluss die Abhandlungen zusammenstellen, in welchen man
etwas über die Spectra von Blüthenfarbstoffen findet: Askenasy [8].
Bridge [30]. — Dippel [61]. — Filhel [81, 82]. — Griffiths [i10]. —
Hansen [118]. — K. B. Lehmann, Archiv für Hygiene 4. p. 140—167 (1880).
— v. Lepel [170]. — Möbius [213]. — Müller [225]. — G. Ottenberg.
Dissert Bern 1904. — Prantl [250]. — Schnetzler [311, 313]. — Schönn
[315]. — Schunck [340b]. — Sorby [347]. — Thudichum [372]. —
Weiss [414, 415]. — Wiesner [410].

¹⁾ Solchen sollen z. B. auch die im Herbst gelb gefürbten Blätter enthalten. Bielen E. Schunck, E. Knocht, L. Marchlewski, Ber. elem. Ges. 27, 1. p. 487—488 (1884). Uebrigens unterscheidet auch Kohl des wasserlöslichs Phyllofusein.

Es möge nun wieder ein alphabetisches Verzeichniss der verschiedenen Namen, welche für die rothen, gelben, blauen Farbstoffe der Phanerogamen eingeführt sind, folgen, nebst einer Angabe ihrer Absorptionsspectra-

Anthochlor, Prantl [250], ein in Wasser löslicher gelber Furbstoff, hat unch Hansen keine Banden, sondern absorbirt das Blau. Gleich Kanthein Fremy, vielleicht gleich β -Xanthophyll Kohl, Lichnoxauthin Sorby.

Authokyan, Marquart, [207], der hypothetische Farbstoff der Blüthen, welcher Roth, Violett und Blan bedingen soll.

Anthophatn, Möbius [213], Farbstoff in den braunen Flecken der Blüthe von Vicia Faba, soll nur Blau und Violett absorbiren.

Anthoxauthin, Marquart [207], der gelbe Farbstoff aller Blüthen, ein Sammelname. Hansen [118] will ihn auf die Lipochrome oder Carotine beschränken. Auch Kraus [103 pag. 114]M.] zeigt, dass in vielen Blüthen Authoxanthin in diesem Sinne vorkommt. Pringsheim [252] findet bei seinen unreinen Versuchen neben den Carotinbändern noch CP-Bänder, die zu Authoxanthin gehören sollen.

Autumnixanthin, Staats [361], der gelbe Farbstoff der Herbstblitter, also Gemisch von Carotin und Xanthophyllen.

Caroten, von Arnaud [5] für Cerotin vorgeschlagen, da es ein Kohlen-wasserstoff sei.

Carotin, Wackenroder, Farbstoff der Mohrrübe, Daucus (Sarota CasHae, nach Arnaud [4] — Daucin, krystallinisch zu erhalten, unlöslich in Wasser, zeigt in Aether und Alcohol nach Kohl [160 p. 37] das Spectrum:

I 490-475, II 455-445, III 439-418.

In anderen Lösungsmitteln verschieben sich die Bänder, z. B. in CS:

I 510—485, II 470—458, III 437—425. Festes Carotin zelet

I 550-530, II 495-480, III 460-450, Endabsorption von 430 un.

Ich habe hier') nur Zahlen von Kohl angeführt; es liegen zahllose weitere Messungen vor, die ungefähr übereinstimmen. Nur haben viele Beobachter das dritte Band nicht gesehen, Tach ir ch aber hat es photographisch gefunden. Kohl giebt noch au, er habe oft das Band I in zwei gespalten gesehen.

In zahllosen anderen Pfianzen, Samen, Früchten, Blüthen sind Bänder an ungefähr denselben Stellen bemerkt, meist nur die beiden ersten. Die Zahlen schwanken etwa zwischen 480—465 und 518—485 für das erste, 454—441 bis 465—452 für das zweite Band. Bei der Ungensuigkeit der Messangen und der verschiedenen Beschaffenheit der Lösungsmittel kann man wohl annehmen, dass es sich in manchen Fällen um dasselbe Carotin handelt-

Carotinin, Zopf [434, 435, 442], eine Unterabtheilung der Carotine im

¹⁾ Andere Messungen sind an anderen Stellen augeführt, s. B. 50 und 51.

ullgemeinen Sinn; sie sollen Sauerstoff enthalten, mit Alcalien Verbindungen geben, sind im Allgemeinen roth gefärbt, haben 1 bis 4 Bänder.

Chrysophyll, Hartsen [127], gleich Carotin. Auch Sorby spricht von Chrysophyll [350]. Mac Mann misst für Chrysophyll von Hartsen und Erythrophyll von Bougarel, welche identisch seien, die Lage der Absorptionsbänder: in Aether: 490-471, 462-444, in Schwefelkohlenstoff: 535-500, 490-475.

Chrysotanuin, Sorby [350, 355], die gelben Stoffe sollen in Wasser löslich sein, also vielleicht Xanthein Framy oder Anthochlor Prantl.

Cyaneogen, Wigand [423] ein in Hölzern steckender furbloser Stoff, der durch Alcalien roth wird, walnischeinlich Gerbstoff.

Cyanin, Framy und Clouz [92], der hypothetische blaue-Farbstoff der Blüthen, der durch Säuren den rothen Farbstoff liefere. Auch Filhol [81] spricht davon.

Daucin, gleich Carotin aus Daucus Carota.

Richenroth, Grabowski [105], aus dem Eichenrindengerbstoff entstehender rother Farbstoff, nach Böttinger [30] C. H. Oc.

Erythrogen, Hope [144], Karn der rothen Blüthenstoffe.

Brythrophyll, Berzelius [17], der rothe Farbstoff der Herbstblitter, auch der Kirsche usw. Nägeli [228] nennt ebenso einen Farbstoff rother Algen. Endlich beschreibt Bougarel [35] unter diesem Namen einen Begleiter des CP, in welchem Arnaud [4] Carotin erkennt. Vergl. Chrysophyll.

Etiolin, Pringsheim [252], der Farbstoff etiolirter Blätter, nach Pringsheim auch CP-Bänder enthaltend. In Wahrheit ein Gemisch von Carotin?, Kanthophyll, Spuren von CP. Die Messung des Spectrums, welche z. B. von Tschirch [340] und Bode [22] gegeben ist, hat daher kein Interesse.

Eucarotin, Zopf [434 Heft 3, 435, 442], eine Unternbtheilung der Carotine im erweiterten Sinne. Die Eucarotine sind Kohlenwasserstoffe, gellamit 1 bis 4 Bändern. Der Farbstoff der gelben Elibe, viele Flechtenfarbstoffe, Xunthophylle usw. gehören hierher.

Lichnoxanthin, Sorby [355], gelbe Farbstoffe, welche die kürzeren Wellen continuirlich absorbiren. Es würe also nach der Bezeichnung von Kohl a-Xanthophyll. Sorby unterscheidet noch: Orange-Lichnoxanthin, welches schon im Gelb zu absorbiren aufängt, Lichnoxanthin, welches in der Mitte des Grün, und Gelbes Lichnoxanthin, welches erst bei kürzeren Wellen zu absorbiren aufängt.

Lipochrome, Krukenberg!). Rothe bis gelbe Fettfarlstoffe, ziemlich gleichbedeutend mit Zopf's Carotinen. (Vergleiche Kapitel III dieses Bandes.)

Liporhodin, Zopf [423] Alterer Name für Carotinin.

Lipexanthiu, Zopf [423], alterer Name für Eucarotin.

¹⁾ Fr. W. Krukenberg, Vergielehend-physiologische Studien, Bd. II, 3. Abth., p. 1/2 107 (1882). Der Name ist ihm vorgeschlagen durch Kühne.

Lutein, Thudichum [372] findet in zahlreichen Pfianzen, Blüthen, thierischen Producten gelben Farbstoff mit 3 Bündern, etwa 480, 450, 420. Ist Carotin.

Lycopin, Schunck, siehe Solanorubin.

Phyllofuscin, Kohl [160 p. 146]. In rein gelb gefärbten Blättern von Sambucus nigra foliis luteis findet Kohl neben Carotin noch einen gelbbraumen Farbstoff, der hauptsächlich die Färbung bedingen soll. Er ist in kochendem Wasser löslich, zeigt die Bänder I und II von CP und von E an wachsende Endahsorption. Dass es sich nicht um eine Beimischung von 'etwas CP zu Kanthophyll handelt, meint Kohl dadurch als bewiesen annehmen zu können, dass bei Zusatz von Kalilauge nicht das Band von Alca-CP auftritt, und dass der Farbstoff in Wasser löslich ist.

Purpurophyll, Hartsen [126, 127], wahrscheinlich Carotin.

Bubidin, de Negri [232], rother Farbstoff in Angarien, gleich Carotin.
Solanorubin, Millardet [212], Farbstoff der Tomaten, Carotin. Nach
Zopf [435] liegen die Bänder: 515—495, 485—477, 450—440, nach Kohl [160]
518—495, 484—467, 450—440, 430—420, das letzte Band ist zweifelhaft.
Schunck [340b] nennt das Pigment Lycopin; das vierte Band von Kohl existirt nicht, dafür aber 369—358. Vergl. § 49.

Xanthein, Fremy and Cloes [92], in Wasser löslicher gelber Blumon-farbstoff, gleich Anthochlor Prantl, vielleicht zum Theil gleich β -Xanthophyll.

Xanthin, Fremy und Cloez [92], in Alcohol löslicher gelber Furbstoff wohl im Wesentlichen a-Xanthophyll, Carotin.

Xanthocarotin, Tschirch [397, 400], gleich a-Xanthophyll, Carotin. Xanthogon, Hope [144] der Kern der geiben Farbstoffe.

Xanthophyll, Berzelius [16, 18], der gelbe Farbatoff der Herbatblätter und der grünen Blätter. Berzelius' Stoffe waren unrein durch Carotiu und wegen Behandlung mit Säure. Das Xanthophyll von Kraus [163] ist auch ein Gemisch, wenn auch nicht mit Säureproducten. Noch mit CP verunreinigt ist das Xanthophyll von Pringsheim [252]. Tschirch [394] will wegen Unsicherheit über Identität der verschiedenen gelben Farbatoffe α- bis η-Xanthophyll unterscheiden. — Heute nennt man α-Xanthophyll den das grüne CP im Blatte stets begleitenden gelben Farbatoff mit drei Bändern bei 485—468, 456—438, 430—418, welcher das weitere Ultraviolett durchlüsst. (Tschirch [397]). Schunck [340] giebt noch ein zweites Band zwischen K/ und L [4046 und 382]. Es handelt sich hier um ein Carotin, nicht um das Carotin aus Daucus Carota, welches noch daneben im Blatt vorhanden ist.)

Unter \$\beta\$-Xanthophyll versteht man (Kohl [160]) einen gelben Farbstoff, welcher die kürzeren Wellen continuirlich absorbirt, das Lichnoxanthin von Sorby.

Sorby [355] spricht von einer Xanthophyll-Gruppe, zu der sehr viele

Es wire vielleicht sweckunsstig, nachdem Carotin ein Sammelname geworden ist, für das Carotin aus Daueus Carota den anderen Namen Dauein zur Anwendung zu bringen.

Farbstoffe gehören. Er behauptet, sie hätten nur zwei Absorptionsstreifen, es sei zwar oft auch ein dritter zu sehen, der gehöre aber zu einem anderen Farbstoff. Ausser Phycoxanthin und Pezizaxanthin, die bei Algen und Flechten vorkommen, nennt er (mit Reduction von mir)

Orange Xanthophyll: Bänder bei 518 und 486 Xanthophyll: 506 und 475

Gelbes Nanthophyll: , 490 und 464

Die neuen Resultate von C. A. Schunck siehe 49 und 50.

DRITTER ABSCHNEET.

Besondere Farbetoffe.

53. Ausser den bisher erwähnten Farbstoffen mit mehr oder weniger grosser Verbreitung im Reiche der Phanerogamen glebt es noch eine ausserordentlich grosse Anzahl anderer, welche auf wenige oder auf ein einziges Individuum beschränkt sind, z. B. die der Furbhölzer und der zahlreichen zum Färben benutzten Pfianzen. Ich versuche im Folgenden ein Verzeichniss solcher Stoffe zu geben, wobei ich indessen bemerken muss, dass es zweifolles noch sehr unvollständig sein wird, da mir eine Menge Zeitsehriften, namentlich pharmacentische, nicht zugänglich sind. — Ein Theil dieser Stoffe ist bereits in Band III dieses Werkes besprochen, ich begnüge mich dann mit einem Hinweis, eventuell mit Zusätzen.

Absinthpflanzen: Adrian und Trillat') ziehen daraus einen strohgelben krystallinischen Farbstoff, der unlöslich ist in Wasser, Aethor, löslich in Alcohol, Chloroform, Aceton, Benzol.

Acacetin nach Perkin2) ein Furbstoff in den Blättern von Robinia pseudoneacia.

Acacia. Aus der Rinde einer australischen Acacia erhält Smith [344] einen Farbstoff mit den Mudern 507—550, 542—511.

Assentin siehe Band III p. 462.

Alcanna siehe Band III p. 408.

Alizarin aus Krapp, siehe Band III p. 400.

Alkaverdin. Gies) zieht aus Sarracenia purpurea einen farblezen Extruct, der durch Sauren resa, durch Alcalien grün wird. Er nennt den Körper Alkaverdin.

Althaea rosea, Malve, siehe Band III p. 471.

Aspergillin. Linossier⁴) zieht diesen Körper aus den Sporen von Aspergillus niger mit anmonincalischem Wusser. Die ulcalische Lösung ist

¹⁾ Adrian ot A. Trilint, O. R. 127. p. 874-876 (1808).

²⁾ A. G. Perkin, Proc. cham. soc. 16. p. 45 (1000).

W. J. Gles, J. of the New-York Bot. Garden 4, 37—30 (1009)*; Maly Jahrenber, 88, p. 1008 (1908).

⁴⁾ G. Linessier, C. R. 112. p. 489-402 (1801).

rothbraun, die saure braun, in dünnerer Schicht grün; sie zeigt Absorptionsmaxima bei 602 und 565-546, enthält Fe, sei sehr ühnlich Hämatin. Phipson!) meint, der Körper sei identisch seinem Palmellin, was Linossier!) bestreitet.

Atropa Belladonna enthält nach Fassbenders) einen Farbstoff, der sehr schön blau fluorescirt.

Bartsia alpina enthalt nach Lehmann*) einen Farbstoff, welcher zolgt: 600-086, 672-598.

Betaroth. Der Saft mancher Pflanzentheile, z. B. Kartoffeln, Rüben fürht sich an der Luft roth, dann dunkelbraun. Reinkel) meint, er müsse also ein Chromogen enthalten, welches sich oxydire, und neunt es Rhodogen. Der rothe Farbstoff, der sich daraus bei Rüben bildet, wird Betaroth genannt; er zeige die Bänder 573—552, 526—514, 500—487, sei identisch mit Alcanna (was unrichtig ist). Bei weiterer Oxydation verschwinde das zweite Band.

Blanholz siehe Band III p. 487.

Brasilholz siehe Band III p. 488.

Calceolaria. Das Absorptionsspectrum des Blüthenfarbstoffes beschreibt Sorby") nach seiner Scala.

Carthamin, der Farbstoff von Carthamus tinctoria, siehe Bund III p. 401.

Cephalaria enthalt nach Lehmann⁴) Anthocyan, glebt ein Band 570-515. Cheiranthus Cheiri enthält nach Sorby⁵) in den Blüthen einen Farbstoff der mit Salzsaure roth, mit Ammoniak grün, mit Essignaure rosa ist;

Messungen nach seiner Scala werden angegeben. Vergl. p. 68.

Ohica siehe Band III p. 492.

Chrysophausaure siehe Band III p. 498. Hinzuzufügen ist, dass der Furbstoff zuerst aus Rhaberberwurzel und aus Flechten (Parmelia parietiua) hergestellt ist. Vergl. Ottenberg, pag. 69.

Colein siehe Band III p. 496.

Crocin, der Farbstoff an der Narbe von Crocus sativus, auch Polychroit gunannt; siehe Saffran, Band III p. 498.

Curcuma siehe Band III p. 560.

Dahlie. Die gelbe Dahlie enthält Farbstoff, dessen Spectrum Sorby") nuch seiner Scala beschreibt. Nach C. A. Schunck ist nur β -Xanthophyll vorhanden. (Vergl. p. 68.)

Digitalis enthält nach Adrian und Trillat') einen Farbstoff, der in gelben Krystellen dargestellt wird. Er ist unlöslich in Wasser, Mineralsauron,

¹⁾ T. L. Phipson, Chem. News 68. p. 165 (1891).

²⁾ G. Linousier, C. R. 118, p. 807-808 (1891).

⁸⁾ B. Fassbender, Ber. chem. Ges. 9. p. 1357-1858 (1876).

⁴⁾ K. B. Lehmann, Arch. f. Hygiene 4. p. 149-187 (1886).

b) J. Reinke, Za. f. physiol. Chem. 6. p. 288—279 (1882).
 b) H. C. Sorby, Proc. Roy. soc. 15. p. 488—455 (1867).

⁷⁾ Adrian et A. Trillat, C. B. 199. p. 889-890 (1899).

Petroläther, löslich in Alcohol, Chloroform. Die rothe Lösung in Alcohol zeigt keine Bänder.

Drachenblut siehe Band III p. 500.

Drosers Whittakeri besitzt nach Rennie¹) Knollen mit rothem Farbstoff. Ein Theil davon ist leichter löslich, zeigt wachsende Absorption von 589 an, ein anderer, schwerer löslicher Theil absorbirt auch von D an, giebt aber zwei Maxima, etwa bei 578 und 516.

Eläochrin nennt Kühne') das Latein aus Palmöl.

Emodin siehe Band III p. 400. Vergl. Ottenberg, pag. 60.

Erdbeersaft zeigt nach v. Lepels) ein Band etwa 558 bis nach F, Endabsorption bei G (431) beginnend.

Ericolin ist ein Glucosid, welches Perkind) in Arctostaphylos uva ursi neben Quercitin, Myricetin? und anderen Farbstoffen findet.

Fisetin siehe Band III p. 512.

Flemingia Grahamiana. Smith [344] findet in der Frucht einen Farbstoff, der nur 507-553 durchlässt.

Geranium. Aus den Blüthen erhält Griffithe) durch Alcohol einen Farbstoff, der drei schmale Bänder giebt, nach der Zeichnung kurz vor D, auf E und F. Gleich dahinter beginnt totale Absorption.

Gossypetin. So nennt Perkin⁶) einen in den Blüthen von Gossypium herbaceum als Glucosid vorhandenen Farbstoff, der in Alcalien orangeroth ist, bei Oxydation grün wird.

Hamatoxylin, der Farbstoff von Blauholz, siehe Band III p. 487. Für das Absorptionsbund giebt Harris') 608-474.

Heidelbeere siehe Band III p. 510.

Helianthus glebt aus den Blättern nuch Griffithen) einen Furbstoff, der Roth und Grün durchlässt, von E an schwach, von F an vollständig absorbiet.

Himbeersaft hat nach v. Lepel's zwei Bänder, etwa bei 548 und 518-486. Es werden spectroscopische Roactionen beschrieben.

Hollunderbeeren (Sambucus niger), siehe Band III p. 502.

Indigo siehe Band III p. 518, und diesen Band unter Harnfurbstoffen.

Inocarpin. Aus dem Saft von Inocarpus edulis erhalt Cuzent [50] zwei gelbe Farbstoffe; Inocarpin und Xanthinocarpin.

Johanniabeersaft zeigt nach v. Lepels) dasselbe Spectrum, wie Himbeersaft.

¹⁾ E. H. Rennie, J. chem. soc. 51. p. 871-877 (1887).

²⁾ W. Kühne, Untersuchungen aus d. physiol. Instit. Haldelburg d. p. 109--252 (1882).

⁵⁾ F. v. Lepel, Zs. f. analyt. Ohom. 19. p. 24-44 (1880).

⁴⁾ A. G. Perkin, Proc. chem. soc. 14. p. 104 (1898).

⁵⁾ A. B. Griffiths, Chem. News 86, p. 240-250 (1908).

A. G. Perkin, Proc. cham. soc. 15. p. 161-162 (1800).
 D. F. Harris, Proc. Roy. Soc. Edinb. 23. p. 187 - 208 (1808).

⁸⁾ F. v. Lepol, Za. f. analyt. Chem. 19. p. 24-44 (1880).

Isatin siehe Band III p. 520. Marchlewskii) allein und mit Korczyńskii) untersucht verschiedene Derivate.

Isopurpurin, einer der vielen Farbstoffe aus Krapp, siehe Band III p. 522. Kamala siehe Band III p. 528.

Kermesbeere, die Frucht von Phytolecea decendra, siehe Band III p. 550. Dezn ist noch zu fügen: Bischoff³) sieht im Saft reifer Beeren zwei Bänder, D bis E und auf F; mit Alcalien nur Absorption der kurzen Wellen. Extract mit Alcohol giebt Schwächung des ganzen Spectrums und ein undentliches Band mit Maximum bei 522. — Helse⁴) findet im reinen Saft: D—E ½F, E½F—F½ G. Er bespricht auch den Einfluss von Säuren und Alcalien; im Allgemeinen ist dann nur ein breites Band D—F sichtbar, doch sind die Zeichnungen zu ungenügend. Bei längerem Aufbewahren wird der Saft schmutzig-braun, absorbirt dann erst von etwa b an. Der Farbstoff bestehe aus einem roth-violetten, der das erste Band glebt, und einem rothbraunen, von welchem das zweite Band stammt.

Kirschensaft siehe Band III p. 523.

Krapp, die Wurzel von Rubis tinctorum, liefert zahlreiche Farbstoffe, die durch Spaltung von Glucosiden entstehen. Dahin gehören Alizarin, Parpurlu, Pseudopurpurin, Purpuroxanthin und andere.

Lacmus siehe Band III p. 524.

Liguster siehe Band III p. 525.

Lobelie, den Farbstoff der Blüthen beschreibt Sorbyb

Luteolin slehe Band III p. 526.

Mathiola annua, den Farbstoff der Blüthen beschreibt Sorby.")

Morindon siehe Band III p. 586.

Mutterkorn siehe Secale cornutum.

Myricetin, nach Perkin und Hummel⁹) der Farbstoff aus der Rinde von Myrica naga, in gelben Krystallen erhalten. Färbt sich in Kolilauge erst grün, dann blau, dann rothviolett.

Orleans siehe Band III p. 541.

Orseille siehe Band III p. 542.

Papaver Rhosas siehe Band III p. 545.

Pedionlaria sceptrum carolinum enthält einen Farbstoff, der nach Lehmann ein Band 607-598 zeigt.

Phlobaphene. Viele Rinden enthalten Farbstoffe. Stähelin und Hofstätter [326] haben für sie den Namen Phlobaphene eingeführt. Sie

¹⁾ L. Marchiewski, Bull internat, acad. de Oracovie 1002, p. 227-280.

²⁾ A. Korezyński, und L. Marchlewski, Bull internat sond de Cracovie 1902, p. 245-260.

⁸⁾ Blackoff, Das Caryophyllinenroth. Dissort, Tühingen 1876. * Nach Heise.

⁴⁾ R. Heise, Arbeitam ans d. kais. Gesandheitzemt. 11. p. 518 - 528 (1895).

⁵⁾ H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 15. p. 488-455 (1887).

⁶⁾ A. G. Perkin and J. J. Hummel, J. chem. soc. 69. p. 1287—1294 (1896).

⁷⁾ K. B. Lehmann, Arch. L Hygiene 4. p. 149 - 167 (1886)...

sollen aus dem Gerbstoff entstehen, der durch eine Säure in ein Glucosid und den betreffenden Furbstoff zorfällt. (Siehe 247, 238.) So spricht man von Eichenroth, Chinaroth usw.

Besprochen finden sich die Phlobaphene von Pinus silvestris [362], Platane [362], Chinarinde [362, 341, 243, 133], — Hosse nennt diesen Stoff Lignoin, — China nova [141, 276], Rosskastanie [280], Ratanhia [106], Filix [192], Elche [29, 107, 230].

Nach Rochleder [281] entsteht auch der rothe Farbstoff der Weichselkirsche, Weichselroth, aus dem Gerbstoff der unreifen Frucht.

Hier sei auch erwähnt, dass Macchiati [100] in Tannenzapien 3 Farbstoffe findet: einen wasserlöslichen, krystallisirbaren rothen, einen wasserlöslichen gelben, einen in Alcohol löslichen. Rosoll [280] erhält aus Strohblumen einen gelben Farbstoff, Helichrysin, der sowohl durch Mineralsäuren, wie durch Alcohol purpurroth gefärbt wird.

Pseudopurpurin siehe Band III p. 552,

Purpurin ans Krapp siche Band III p. 553.

Quercitin, in zahlreichen Pflanzen vorhanden, siehe Band III p. 555.

Ratanhia siehe Band III p. 555.

Rhabarberwurzel siehe Band III p. 555.

Rhinantocyan. Sonemt Lehmann') den Farbstoff aus Rhinantaceensamen Er zeigt in saurem Alcohol ein Band bei 506,4, in Chloroform bei 615,3. Bei längerem Stehen wird die Lösung grün mit rother Fluorescenz, dann rothbraun, endlich madeirafarbig. Bei Zusatz von Ammoniak wird die Farbe blauroth, dann carminroth und giebt dabei zwei Bänder 582—562, 537—522. Mehr Ammoniak färbt gelb, lässt die Bünder verschwinden. Ribes nigrum siehe Band III p. 557.

Rothwein siehe Band III p. 558 und unter Oenocyanin, pag. 541. Siehe dazu noch Pollacci [240]. Eine sehr ausführliche Untersuchung des b'arbstoffes der rothen Trauben het Heise?) geliefert; man findet dort auch viel Litteraturangaben. — Nach ihm sind zwei Farbstoffe vorhanden, A in absolutem Alcohol unlöslich, B löslich. In frischen Weinbeerhäuten ist hauptsächlich B vorhanden, im Bodensatz alter Weine findet man A. Die Bleiverbindung von A ist in Eisessig unlöslich, die von B löslich. — Aus den mangelhaften Spectralzeichnungen lese ich etwa folgendes ab:

Farbstoff A: in 60 % Alcohol beginnt die Absorption bei 628, bleibt schwach bis 513, steigt dann etwas an bis zum Ende des sichtbaren Spectrums. In saurem absolutem Alcohol beginnt die Absorption bei 623, mit einem Band, welches bis 517 reicht, aber mit der weiteren Endabsorption verbanden ist.

Der Farbstoff B: in Wasser röthlich-violett, Absorption beginnt bei 623, wächst, wird bei 435 vollständig. In Alcohol beginnt die Absorption

¹⁾ K. B. Lohmann, Arch. f. Hygieno 4, p. 149-107 (1880).

²⁾ R. Holse, Arbolton and d. kals. Gosundheitsamt. 5. p. 018-087 (1889)

bei 603, hat ein Maximum bei 585. In saurem Wasser: Band 580—477, Maximum bei 527. In saurem Alcohol: 589—506, concentrirter 650—486, Maximum bei 558.

Bottlern tinctoria, ein Farbstoff der Frucht lässt nach Smith [344] nur die Wellenlängen 722-571 durch.

Rubus chamaemorns enthalt in den Beeren nach Cech [47] einen orangegelben Farbstoff.

Rumex nepalensis Wall enthalt nach Hesse!) in der Wurzel drei Farbstoffe: Rumicin, goldgelb, nahe verwandt mit Chrysophausaure, mit Kalllauge purpurroth werdend; Nepolin, orangefarbig; Nepolin, grängelb.

Saflor siehe Carthamin,

Safran siehe Band III p. 560.

Sambuous niger siehe Band III p. 562.

Santalin siehe Band III p. 562.

Scoparin, ein Farbstoff aus Spartium Scoparium L. nach Perkin?).

Secale cornutum siehe Band III p. 563. Dazu ist noch nachzutragen: Nach Lehmann³) erhält man zwei Bänder, etwa 548—540, 515—503. Nach neueren Autoren, z. B. Tschirch und Mjoen⁴), enthält Secale einen rothen Farbstoff, Skleverythrin, und einen gelben, Sklevoxanthin. Der gelbe absorbirt continuirlich die kurzen Wellen; der rothe zeigt drei Bänder, nach Ottenberg⁴): 537, 503—499, 472—567⁴).

Spergulin ist nach Harz [131] ein Farbstoff aus Spergula vulgaris, der nur die kurzen Wellen absorbirt, prachtvoll blau fluorescirt.

Thamusroth. Die Beeren von Thamus communis enthalten nach Hartsen?) einen rothen Farbstoff, der unlöslich in Wasser, löslich in Alcohol, Aether, Benzin ist, mit Schwefelsaure blau wird.

Trichosanthin. Die Frucht von Trichosanthes palmata aus Java enthült grünes bitteres Fruchtsleisch, aus dem sich ein Farbstoff ausziehen lüsst, der in dünner Schicht grün, in dicker roth ist, roth sinorescirt, ganz wie CP. Auch das Spectrum ist äusserst ähnlich; es zeigt nach M. Smith [345] die Bänder: 654—615, 593.4—566.8, 548.4—634.8, 510.6, 485—473.4. Wenn man Schwefelammenium zusügt, verschwindet das erste Band, das zweite verschiebt sich nach Violett und wird stärker, das vierte verbreitert sich, und das Spectrum ist nun fast complementär zu dem von CP mit Schwefel-

¹⁾ O. Heese, Liebig's Ann. 291. p. 305-312 (1896).

²⁾ A. G. Perkin, Proc. chem. soc. 15. p. 128 (1899).

³⁾ K. B. Lehmann, Arch. f. Hygiene 4. p. 149-167 (1886).

Clilit von Ottenborg; Forschungsber, über Lebensmittel und ihre Bosiehung sur Hygiene, 1906.

⁵⁾ G. Ottenberg, Dissertat. Bern 1904.

⁶⁾ Siche auch Dragendorff u. Podwissotzky, Arch. f. experim. Pathol. 6, p. 158-198 (1876), welche noch Sklerojodin augsbon.

⁷⁾ F. A. Hartsen, Cliom. Centrol. (3) 4. p. 204-207 (1878).

ammonium. Anch Tachirch [307] erwähnt diesen Farbstoff, sicht aber nur vier Bänder.

Ventilago Madraspatana enthült nach Smith [344] einen Farbstoff, der nar die Wellen 743-037 durchlüsst.

Verbens-Bitthen enthalten nach Griffithen) einen Farbstoff, der einen Absorptionsstreif auf D, einen sehr schwachen zwischen E und b und volle Absorption gleich hinter If hat.

Viola. Der Farbstoff, das Anthocyan, absorbirt nach Lehmann²) 570---515. Vitexin, nach Perkin³) ein Farbstoff aus Vitex littoralis.

VIERTER ABSCHNITT.

Farbstoffe der Pilze, Baollien und Flechten.

54. Ich wende mich nun zu den Cryptogamen, und zwar zunächst zu den Pilzen. Bacterien und Flechten.

Der erste Pilk, der Aufmerksamkeit erregt hat, ist Pezika aeruginesa. Er fürbt oft altes Holz blau oder blaugriin. Zuerst scheint dies von Fordos [87] untersucht zu sein, ohne dass er den Ursprung des Furbstoffes erkunnte; or nennt the acide xylochlosrique, welches loslich set in Chloroform und Risessig, grunblan mit rother Fluorescens; in Schwafelsture grun, mit Alcallon gelberun. Ausserdem enthalte das Holz einen rothen in Alcohol löslichen Park-Rommier [284] findet ausserdem einen wasserläslichen blaugrimen Farbstoff, den er Xylindeine nennt. Sorby 1) [348] erkennt, duss die Fürbung durch den genannten Pilz hervorgebracht wird; er findet, dass drei l'arbatolle gebildet worden: ein rother, dessen Spectrum etwa als: 580-550 schwach, 550-424 stärker, dann ganz dunkel, beschrieben wird; bei Zusatz von Ammoniak wird or grun, hat dann ein Band im Grun. Ferner ist ein blauer Farbstoff vorhanden, der im Roth bei etwa 686 und das Ende des Hant schwächt. Prillieux [251] findet, die Lüsung des Holzfarbstoffes in Chloroform fluorescire schwach grunichroth, zeige zwei Banden, von denen die erste Band I und II des CP bedeckt, die zweite von 580 bis 558 reicht.

Für Peziza aurantia Oeder gibt später Rosoll [288] an, er enthalte einen orangegelben Furbstoff, in Alcohol und Aether löslich, der durch Salpetersture grün gefärbt wird. Er nennt ihn Pezizin, Sorby Pezizaxanthin [355].

Schröter [317] sagt, Peziza sanguinea gebe an Alcohol einen granat-

¹⁾ A. B. Griffiths, Chem. News 88. p. 240—250 (1908). Wenn Griffiths homorist, die Annitherung der Farbstoffe von Hellanthus und Verbena in alcoholischer Librurg an eine Salenzelle vermindere daren Widerstand, die Farbstoffe müssten besomlere Stauhlan aussenden, so liegt well sieher eine Tänschung vor.

²⁾ A. G. Perkin, Trans. chem. soc. 73. p. 1020-1031 (1809).

⁸⁾ K. B. Lehmanu, Arch. f. Hygione 4. p. 140-107 (1880).

⁴⁾ Sorby verweist auf due altere Arbeit, die mir nicht augunglich war: Quart. J. of Sc. 5. p. 22 *.

rothen Farbstoff, der nur gelb absorbire. Durch Ammoniak wird er braungrin, zeigt dann zwei Banden. Bachmann [10] findet in der ätherischen rothen Lösung keine Banden; mit Ammoniak wird sie grün, absorbirt 707—020 und Blau und Violett. Peziza echinospora giebt mit Wasser rothe Lösung, Band 538—404. Ammoniak fällt diesen Farbstoff aus, die Lösung bleibt gelb, Band 027—550. Verschiedene Arten Peziza, z. B. Peziza scutollata, onthalten Pezizaxanthin mit Bändern 488—480, 462—450. Dies ist also ein Carotin.

Schneider [310] findet in Clavaria fennica und Helvella esculenta einen in Wasser und Alcohol löslichen orangefurbigen Farbstoff, der roth fluorescht, Violett stark, Roth schwach absorbirt,

Im Jahre 1860 glaubt Phipson im Boletus luridus und cyanesceus einen natürlichen Anilinfarbstoff gefunden zu haben. Cugini [58] zeigt, dass es kein Anilinfarbstoff ist. Boletus scaber enthält nach Bachmann [10] einen gelben Farbstoff, der in Aether die kurzen Wellen absorbirt. Bochm [28] isolirt aus Boletus luridus einen rothen Farbstoff, den er Luridussäure neunt. Die wässrige Lösung ist gelbroth; mit Natriumcarbonat wird sie smaragdgrün, dann indigoblan. Wird sie mit Schwefelsäure neutralisirt, so wird sie purpurroth. Bertrand bemerkt, dass die Pilze einiger Species Boletus sich bluu oder grün färben, wenn sie zertreten werden. Er isolirt die chromogene Substanz und neunt sie Boletol. Sie krystallisirt in rothen Nadeln, ist löslich in warmem Wasser, Alcohol, Aether, unlöslich in Benzol, CS2, Chloroform. Die orangefarbige alcoholische Lösung zeigt keine Absorptionsstreifen.

Thorner [370] findet im Agaricus atrotomentosus einen mit Wasser ausziahbaren Farbstoff, der in Alcohol und Eisessig roth, in Alcalien gelbgrün ist. Die rothe alcoholische Lösung lässt das Spectrum durch von II bis I), dann findet Schwächung, von b an volle Absorption statt, Setzt man Ammoniuk zu, so wird die Lösung violett, giebt ein Band von D bis F, Absorption von G an. Schröter [317] erhält aus Agaricus muscarius einen Farbstoff, der keine Bander zeigt, in Alcohol hellgelbgrün finoresoirt. Griffiths 2) sieht aus demselben Pilz, der hier Amanita muscaria genannt wird, zwei Farbstoffe, die er analyzirt; der eine ist grün, giebt keine Bänder, der zweite ist roth. Zellner*) findet nur einen in Wasser und Alcohol löslichen rothen Farbstoff, der in verdunnier Lösung gelbroth ist, 705-595 hindurchlässt, in concentrirter tiefroth, nur roth durchlasst, schwach grun fluorescirt. Durch Sauren und Alcalien wird er nicht veräudert. Boehm [28] erhält aus A. pautherinus einen gelbbraunen Farbstoff, den er Pantherinsaure nennt. Weiss [415] spricht von ockergelben Farbstoffen einiger Agaricus, die himmelblau fluoreseiren. A. muscarius liefert einen rothen Farbstoff, der grun fluorescirt. Bachmann [10]

¹⁾ G. Bertrand, Sur le bisnissiment de certains champignons du genre Boletus. Ann. de l'institut Pesteur 10, p. 179-184 (1902; *, Maly Jahrenber, 82, p. 872 (1902).

A. B. Griffiths, Le pigment vert d'Amanita muscaria. U. R. 180. p. 42 (1900).
 J. Zellnor, Zar Chemio des Fliageaplises (Amanita muscaria L.). Wien. Bor. 115, II b. p. 105—117 (1906).

zieht aus Agaricus laccatus einen violetten Farbstoff, der zeigt: Absorption bis 080, 050—026, 590—583, 555—547—452 von 428 au; sehr Ehnlich ist ein Farbstoff in Cortinarius violaceus. Philpson [247] zieht aus dem Agaricus ruber einen rothen Farbstoff, der stark blau fluoreseirt, zwei Bänder im Grün zeigt; er wird Ruberin genannt.

Reinke und Rode wald [205] erhalten aus dem Protoplasma von Acthalium septicum einen gelben Farbstoff, der in Wasser, Alcohol, Acther Isslich, nur kurze 2 absorbirt. Krukenberg 1) neunt den Stoff Acthalioflavin.

Welss [415] globt an, Russala alutacen, emetica, escalenta, respect enthalten Farbstoffe, die stark himmelblau fluoreschen. Der Farbstoff des ersten hat ein starkes breites Band im Gelbgrün, ein schwaches zwischen E und F, totale Absorption von G an.

Schröter [318] findet in Russula Integra olion rothen Earbstoff, in Alcohol unlöslich, in kochendem Wasser löslich, der hellblau fluoreseirt und einen Absorptionsstreif zeigt. Bachmann [10] giebt für das Spectrum desselben Pilzes: bis 677, 577—538, 525—505, von 439 an. Die rothe witserige Lösung fluoreseirt blaugrün. Mit Alcalien wird sie hellgelb, dann ist nur das blaue Ende absorbirt. Mit Säuren verschwindet die Fluorescenz, das Spectrum zeigt dann Absorption bis 655, 547—521, 563—494, von 428 an. Durch Salzund Schwefelsäure wird der Farbstoff in obigen gelben und in einen blauen zerlegt, der ein Band 660—621 zeigt. Neben dem rothen Farbstoff enthält der Pilz noch einen gelben mit der Absorption bis 683, 650—543, von 506 an.

Zahlreiche weitere Angaben macht Bachmann [10]. Rothe Farbstoffe liefern: Cladonia coccifera, Spectrum: bis 718, 683—619, von 535 an. Telamonia armillata, Spectrum: bis 685, 564—540, 524—401—400, dann volle Absorption. Gemphidius viscidus und glutinosus hat einen wasserlöslichen gelben, einen in Wasser unlöslichen rothen Farbstoff; ersterer absorbirt kurze Wellen, letzterer ebense, ausserdem ein Band 620—567. Violette Farbstoffe llefern: Cortinarius violaceus, Spectrum: bis 664, 639—614, 560—589, 560—543—438, von 430 an. — Zopf [434] (Heft 8 p. 60) findet in Cortinarius Cinnabarinus Fries vier Farbstoffe: einen gelben krystallisirenden, Chrysophansaure oder Physchsäure; die rothe wasserlösliche Dermocybsture; die gelbe wasserlösliche Cybinsäure; die rothe in Wasser unlösliche Rhodocybsäure. Cortinarius (Dermocybe) Cinnamonicus Fries enthalte einen gelben wasserlöslichen Stoff ohne Absorptionsbänder, Cortinarsaure, und ein rothbraunes Harz.

Weiter globt Bachmann für violette Farbstoffe: Lactarius delleiesus, Spectrum: 044—030, 504—574, 550—527, 515—401. Daneben enthält der Pliz noch einen gelben Farbstoff. Paxillus atramentesus, mit dem Band 027—554.

Gelbe und gelbrothe Furbstoffe, wohl Carotin, geben die Rostplize: Gymnosporangium jumperinum (501—476, 462—454), Melampora salicis caprene (511—483, 465—452), Puccinia coronata (513—485, 463—464), Triplugium

Ulmariae (498—480, 461—452). Nectria cinnabarina zeigt ein anderes Spectrum: 587—543, 528—491. Für diesen Pilz macht Zopf [434] (Heft 3 p. 20) andere Angaben; er enthalte gelbes Carotin mit zwei Bündern, und rothes mit drei Bändern: 575—555, 530—510, 495—480 in Schwefelkohlenstoff. Der Farbstoff wird Nectrin genannt; in Aether habe er nur zwei Bünder.

Bachmann führt ferner an: Hygrophorus conicus, puniceus und coccineus, welche einen gelben Farbstoff enthalten, der nur die kurzen 2 absorbirt. Lenzites saepiarla enthält zwei gelbe Farbstoffe, der eine ist in Wasser löslich, der andere nicht.

Reinke [274] findet in den abgestorbenen Scientien und Fruchträgern von Penicilliopsis clavaraeformis einen Farbstoff, den er Mycoporphyrin nonnt. Er ist löslich in Alcohol, krystallisirt daraus, zeigt 598—487, 550—540, 512—503 (schwach), 486—465 (Maximum 480—470), dann wachsende Dunkelheit, die am stärksten von 420—400. Der Farbstoff finorescirt mit 2 Maximis bei 660—630, 610—600.

Nach Zopf [429] enthalt Polyporus hispidus einen gelben Furbstoff, ühnlich dem Gammigutgelb, in alcoholischer Lüsung ohne Bänder, mit schwacher blaulich grüner Fluorescenz; daneben einen gelblich-grünen Farbstoff, ohne Absorptionsbänder, mit blaner Fluorescenz 1). Die Fruchtkörper der Telephoren enthalten: 1. einen rothen Farbstoff, Telephorsaure, nicht fluoreseirend, Absorptionsband 408-480; in dicker Schicht wird nur Roth durchgedasson; 2. einen gelben harzigen Körper; 3. einen gelben wasserlöslichen Körper, ohne Bander, mit Fluorescenz. Trametes (Polyporus) cinnabarino und sanguines. enthalten einen krystallisirbaren rothen Farbstoff, Xanthotrametin, der (nach 484, Heft 3 p. 60) ein Band 460-455 zeigt. Ferner untersucht Zopf [480] Plisthiere: Stemonitis ferruginea enthalt ein gelbes Carotin, Bander 487-470, 456-443, and eine wasserlösliche weingelbe Saure ohne Bander. Der orste Stoff wird Stemonitiflavin genannt. Auch Stemonitis fusca enthalt oin gelbos Carotin. Lycogala epidendron enthalt: 1. ein Carotin mit den Bandern 502-483, 404-458, 530-513 (schwach), ein Streif auf G; 2, eine farbige Sture. Lycogala flavofuscum verhält sich ebenso, die Bänder sind: 502—483, 404—453, 581-518, 434-426.

Nach [484] (Heft 2 p. 3) giebt Arcyria punices eine in Benzol lösliche gelbe Harzsture, Arcyrsture, mit Band 490, und noch drei gelbe Ferbstoffe. Siehe auch [317]. Arcyria nutans enthält zwei gelbe Stoffe.

Weiter gibt Zopf [434] (Heft 2° p. 3): Pilobolus Kleinii enthält ein orangerothes Carotiu: 452—439, 484—469. Sehr reich an Farbstoffen ist die Becherfrucht von Bulgaria inquinans Fries. Sie enthält: 1. einen rothen krystallisirbaren Farbstoff, Bulgariin; dessen Spectrum in Aether zeigt Bünder bei 550, 528 (nach der Zeichnung 518), 436; in Chloroform: 570, 525, 440,

Stahlschmidt gewinnt aus Polyporus (purpurescens?) eine gelbe Saure, Polyporusure, die sehim gefärhte Salze bildet, meist arin oder violett. Idehig's Ann. 187. p. 177—197 (1877).

420—410. Bei Zusatz von Ammoniak wird der Farbstoff blau, zeigt Band 570—551; 2. einen blauen Farbstoff Bulgurcörnlein ohne Bünder; 3. ein gelbes Harz Bulgarsture; 4. einen gelben wasserföslichen amorphen Stoff, der nur das blaue Ende absorbirt; 5. einen rothen wasserföslichen Stoff, Bulgarerythrin, der gelbgrüne Fluorescenz und in Alcohol ein Band bei 403 besitzt. Spacrotilus rosons glebt neben einem gelben wasserföslichen Farbstoff ein gelbes Dicarotin; 402—474, 450—442.

Nach [434] (Heft 3 p. 20) enthalt Polystigma rubrum ein gelbes Carotin: 496—477, 458—445, und ein rothes Carotin, dessen Bänder in Aether sind: 518—500, 490—470, in Benzol: 535—517, 508—484, in Schwefelkohlenstoff: 570—540, 520—496. Es wird Polystigmin genannt. Andere Arten Polystigma enthalten das gelbe, nicht das rothe Carotin. Der Gallertpilz Diatola tremicata hat ein gelbes Carotin, 495—477, 450—445.

Endlich nennt Zopf [434] (Heft 1 p. 30) noch Trentepolitia Jolithus, das Veilchenmoos, mit dem Carotin: 488-173, 455-442.

Eliving [64, p. 57] erwähnt Saccharomyces glutinis mit rothem L'arbstoff, der Bänder bei 630 und 480 zu haben scheint.

55. Eine Unzahl von Bacterien liefern Farbstoffe oder sind selbst gefürbt. Debei hat sich in sehr vielen Fällen gezeigt, dass dasselbe Bacterium die verschiedensten Farbstoffe produciren kann, je nachdem, auf welchem Nährboden es gezüchtet wird, bei welcher Temperatur, ob mit oder ohne Zutritt von Licht usw. Die Untersuchung der Farbstoffe ist melst sohr unvollkommen, nur in den seltensten Fällen ist etwas über das Spectrum augegeben.— Ich stelle im Folgenden die Angaben zusammen, welche ich gefunden habe, muss aber vorausschieken, dass mir viel Litteratur nicht zugänglich gewesen ist.

Auché') findet auf Sardinon einen Basillus, der einen rothen Farbstoff producirt; derselbe ist in Alcohol rosa löslich, wird mit Säuren violett, mit Alcalien gelbgrün. Beim Abdampfen entsteht eine amorphe, in Wasser lösliche rothe Masse.

Baginsky?) beschreibt einen Bacillus, der in Gelatine erst einen grünen, dann rothen Farbstoff erzeugt. Der Farbstoff glebt zwei Absorptionsstreifen, die nach den gänzlich ungenügenden Angaben bei etwa 580--575 und 555--526 liegen mögen. Milch wird rothbram gefärbt,

Chamet und Thiry) beschreiben ausführlich die Erscheinungen des Bacillus polychromogenes, der von Macci) endeckt, dann von Thiry) näher untersucht war. Er liefert rothe, gelbe, grüne, blaue, violette Farben, aber

¹⁾ A. Auché, C. R. soc. biol. (10) L p. 18-21 (1814).

²⁾ A. Baginsky, Doutsche Modie. Wochenschrift 15, p. 212-218 (1880).

⁸⁾ E. M. Chamot and G. Thiry, Botanical Guzzetto 30. p. 378--- 300 (1900).

⁴⁾ E. Maco, Truito pratique de Bactériologie, 8. Auil., p. 840 -- 852 (1807) *.

G. Thiry, O. B. soc. blol. (10) 3. p. 885—886 (1890); Arch. do physiol. (5) 0. p. 284--288 (1897).

es scheint, dass es sich immer um ein und dasselbe Pigment handelt. Am besten entwickelt sich die blaue Farbe auf Kartoffeln, die mit Calciumphosphat getränkt sind. Der Farbstoff ist nur in Wasser löslich, die Lösung zeigt ein Band etwa 650 bis 570, mit Maximum bei 504. Mit Säuren wird die Farbe violett, mit mehr Säure purpur, wobei das Band nach kürzeren Wellen rückt. Es liegt mit Salzsäure bei 608—532, Maximum 570. Laugen erzeugen violette Farbe, mit mehr Lauge erschelnt wieder Blau, mit Ueberschuss Grusgrün mit rother Fluorescenz. Allmählich wird die Farbe gelb, geht aber durch Sauerstoff wieder in Blau über. Die violette Lösung glebt das Band 630—560, die grünen 640—570 mit Maximum bei 606. Der grüne fluorescirende Farbstoff erscheint am besten bei Kultur in Gelatine.

Cohn [54, 55] führt den Namen Hämatochrom für einen scharlachrothen Farbstoff ein, der sich bei Velvocinen, Protococcaceen, Palmellen, Chroolepus, Euglena sanguinea findet. Er sei in Aether und Alcohol löslich, werde mit Jod blau; es sei ein nahar Verwandter des CP. Zopf [435] untersucht den Farbstoff bei Haematococcus pluvialis; er findet, dies sogen. Hämatochrom sei ein Gemisch zweier Carotine, eines gelben mit den Bändern 485-406, 451—437, und eines rothen mit Baud bei F. — Ferner bespricht Cohn [56] verschiedene Bacterien, die gelbe und rothe Farbstoffe erzeugen, den rothen nennt er Bacteriopurpurin. Diesen Farbstoff, ebenso den von Euglena siehe bei den Thierfarbstoffen.

Dangeard ') beschreibt ein grünes Bacterium, ohne spectrale Angaben, welches er Eubschlus multisporus neunt.

Duncamp et Planchon²) beschreiben ein Bacterium, welches in Golatine und Bouillon grünen Farbstoff und grüne Fluorescenz liefert, auf Kartoffeln goldgelbe und röthliche Farbe. Ohne Luft und Licht entstehen keine Pigmente.

Engelmann [70, 71] beschäftigt sich wiederholt mit Purpurbacterion. Ueber das Pigment, Bacteriopurpurin, siehe bei den Thierfarbstoffen.

Fawitzky) bespricht den ziegelrothen Farbstoff, welchen Diplococcus pneumoniae in Bouillougulturen liefert.

Frick') untersucht Sputa, die durch Spaltpilze grün gefärbt sind. Frische Kulturen sind grasgrün mit intensiver grüner Fluorescenz, alte Kulturen gelb bis braun. Der Farbstoff ist löslich in Wasser, namentlich in alcalischem, nnicslich in Alcohol, Aether, Chloroform; die Lösung zeigt keine Bänder. Er nennt den Pilz B. virescens.

In Milch tritt manchmal ein rother Farbstoff auf, welcher friher ebenso wie sogenannter Blutregen, Blut auf Brot usw., für ein Product von Monas prodigiosa gehalten wurde. Hueppes) findet, dass es sich um ein besonderes

¹⁾ P. A. Dangoard, C. R. 118. p. 251-258 (1801).

²⁾ Ducamp et Planchon; C. R. soc. biol. (10) L. p. 266-267 (1804).

A. Fawitzky, Dautsches Arch. f. klin. Med. 57. p. 166—224 (1896).
 A. Frick, Virebow Arch. f. pathól Anat. 116. p. 266—800 (1889).

⁵⁾ F. Hueppe, Mittheilungen aus d. kais. Gesundheitzemte 2. p. 309-371 (1804).

Bacterium handle, welches er Bact, lactis erythrogenes nennt. Grotenfeld!) untersucht die Verhältnisse näher, findet, dass im Allgemeinen ein gelber Farbstoff erzeugt wird, nur auf gewissen Nährböden ein rother. Für beide Farbstoff findet er keine Lösungsmittel. Der rothe Farbstoff zeigt Absorption bei etwa 040—013 (sehr schwach), 573—554, 535—521, von 402 an. Grotenfeld untersucht noch ein anderes Bacterium (B. mycoides roseum), welches ein rothes Pigment liefert; es wurde von Scholl im Boden von Wicsbaden gefunden. Das Pigment ist in Wasser Ioslich, kann diesem durch Benzel entzegen werden. Es zeigt Absorption: 535—518, von 480 an. In der oben erwähnten Abhandlung bespricht Hueppe noch verschiedene pigmentbildende Bacterien, aber ohne spectrale Angaben.

Guignard et Sauvageau*) finden den Bacillus Chlororaphis, der einen smaragdgrünen Farbstoff in Krystallen erzeugt, withrend die Cultur finorescirt. Die Krystalle sind nur in kochendem Alcohol löslich; mit schwachen Säuren werden sie blau, verschwinden dann aber schnell.

Griffiths [100a] erhält auf Knoblauch ein B. allii, das grünen Farbstoff erzeugt. Das Pigment ist löslich in Alcohol, erzeugt ein Band von D nach kurzen Wellen, ein zweites im Grün, Absorption von F bis zu Ende.

Jiron⁵) bespricht viele Bacterien, die fluorescirende Stoffe erzeugen; bis 1901 sollen deren schon 04 beschrieben sein. Nichts Spectrales.

Jumelles) beobachtet ein Spirillum lutenm, das einen eitrenengelben Farbstoff erzeugt.

Klein⁵) erhält von Spirillum rosaceum einen rothen Farbstoff, der nur in Kalilauge schwach löslich ist, ein Band hei D, violleicht ein zweites im Grün zeigt.

Laurant*) bespricht das von Brounig*) gefundene rothe Bacterium von Kiel, welches auch furbles cultivirt werden kann.

Lecoq de Boisbaudran*) untersucht einen violetten Farbstoff, der sich durch Bacterien auf Kleister bildet. Das Pigment ist in Alcohol löslich, giebt ein diffuses Band 600—563, Maximum 581. Eine sehr dicke Schicht lüsst nur Roth bis 670 gut hindurch, schwach bis 662 und eine Spur hinter 481.

Neelsen [230] untersucht den Farbstoff der sogen, blauen Milch. Er giebt ein Band auf D. Durch Kalihuge wird das Pigment rosenroth, absorbirt dann von D bis F, bei langer Einwirkung ziegelroth mit Band von E bis hinter F. Erdmann) hatte den Farbstoff, der von Vibrio cyunogenus her-

¹⁾ G. Grotonfeld, Fortschr. d. Medicin 7, p. 41-46 (1880).

²⁾ Gulgnard of Banvagoau, C. R. soc. blol. (10) 1. p. 841-848 (1814).

⁸⁾ J. Jirou, J. do physiol. 8. p. 189-100 (1901).

⁴⁾ H. Jamelle, O. R. 115. p. 848-840 (1892).

⁵⁾ E. Klein, Quart. J. microsc. sc. (2) 15. p. 881-885 (1975).

⁰⁾ E. Laurent, Ann. Instit. Pastour 4. p. 405-488 (1800).

J. Brounig, Bacteriologische Untersuchung des Trinkwassers der Stadt Kiel. Dissert. Kiel 1888 *.

⁸⁾ Locoy de Bolabandran, C. R. 94, p. 502-503 (1882).

⁰⁾ O. J. Erdmann, J. f. pract. Cham. 99. p. 895-407 (1800).

vorgebracht wird, für einen Auflinfarbstoff gehalten. Den Irrthum weist Neelsen nach. Auch Krukenberg nach dagegen. Schollen findet, der Farbstoff gebe einen Absorptionsstreif, der zwischen C und Inziemlich intensiv beginnt, zwischen D und E allmählich vorläuft.

Neumann⁴) bespricht verschiedene Fälle, wo Bacterien verschiedene Farbstoffe liefern.

Overbeck [230] erhält aus Micrococcus rodochrous Zopf ein orangogelbes Carotin mit Band 500—470, aus Micrococcus erythromyxa Zopf dasselbe und daneben einen wasserlöslichen gelben Farbetoff, der nur die kurzen Wollen absorbirt, stark blaugrün fluorescirt.

Prove') zählt zahlreiche Bacterien auf, die gelbe Farbstoffe productren. Er findet einen Micrococcas ochrolenens aus Harn, der einen gelben Furbstoff erzeugt, welcher in Alcohol löslich ist, in Wasser unlöslich. Die Lösung zeigt ein diffuses Band vor D und Absorption hinter F.

Schröter [317] untersucht den rothen Farbstoff von Monas (bacterium) prodigiosa. Er sei in Alcohol löslich mit orangerother Farbe, gebe ein Absorptionsband, werde mit Schwefelsiture Blau. Erdmann³) hatte dieses Pigment für Rosanilin gehalten. Helm [192] wies auf die chemischen Unterschiede der beiden Farbstoffe hin. Krukenberg¹) bestreitet auch die Aehnlichkeit; der Farbstoff von Monas gebe drei Bünder, das erste hinter D, das zweite unmittelbar vor E, das dritte vor F. Griffiths [109] analysirt den Farbstoff, sieht ein Band im Grün, ein zweites im Blau. Schneider⁷) giebt eine Zeichnung des Spectrums, die unbrauchbar ist, da sie keine Andeutung der Wellenlängen enthält; jedenfalls ist sein Spectrum wieder ein anderes.

Schneider⁷) bespricht eine Anzahl von Bacterienpigmenten und zeichnet ihre Spectra nach einer willkürlichen Scala ohne die geringste Möglichkeit der Reduction auf Wellenlängen.

Sorby [360] erwähnt, Chlorococcum enthalte wenigstens 0 verschiedene Farbstoffe, blaues und gelbes CP, Xanthophyll, gelbes und orange Xanthophyll, Lichnoxanthin.

v. Wittich") untersucht Englena sanguinea, deren Farbstoff sich mit Aether ausziehen lässt. Wird er abdestillirt, so bleibt ein brauner Rückstand, der in Alcohol löslich ist; aus diesem bilden sich granatrothe Krystalle, die

C. Fr. W. Krukenberg, Vergleichend-physiologische Vorträge. Heldelberg bei Winter 1986. p. 108 ff.

²⁾ Siche dazu auch: F. Huoppe, Mittheil. a. d. kais. Gezundheitmente 2, p. 800-871 (1894); Helm, Arbeitzu a. d. kais. Gezundheitmente 5, p. 518-586 (1889)*; Bohr, Centralblatt f. Bacteriol. 8, p. 485 (1890)*; Gezuard, Ann. Institut. Pasteur 5, p. 787-767 (1891).

⁰⁾ H. Scholl, Pertschr. d. Med. 7, p. 801-815 (1889);

⁴⁾ B. Naumann, Arch. f. Hygiene 30. p. 1-81 (1897).

⁵⁾ O. Prove, Cohn's Boltrigo s. Biol. d. Pflanzen 4. p. 409-480 (1884).

⁶⁾ O. L. Erdmann, J. f. pract. Chem. 99. p. 385—407 (1886).
7) P. Schneider, Dissertation Basel (1894?): Die Bedeutung der Becterionfartatoffe für die Unterscheidung der Arten.

⁸⁾ v. Wittish, Virchow Arch. f. pathol. Aust. 27. p. 578-575 (1868);

mit Schwefelsture blau werden, während der Alcohol chlorophyllgrün zurückbleibt. Nach Bütschli [40] soil der rothe Farbstoff Bacteriopurpurin sein, was sicher falsch ist. Krukenberg!) fludet, der Farbstoff sel ein Gemisch dreier: 1) ein gelber chlorophanartiger, 2) ein rother chlorophanartiger, 3) ein gelbgrüner, wahrscheinlich ein Zersetzungsproduct von CP. — Kutscher?) fludet indessen keine Absorptionsbänder, sondern im Grün scharf beginnende continuirliche Absorption. 3) — Salm-Horstmar!) hat viel früher den grünen Farbstoff von Euglena viridis untersucht, es sei wahrscheinlich kein CP.

Viron³) findet in Orangeblüthenwasser Farbstoffe, die durch Bacterien erzeugt sind, durch Micrococcus cyaneus von Schröter und durch Bacillus aurantii. Ein gelber Farbstoff wird Aurantio-lutein genaunt, ein grüner Aurantio-chlorin.

Zopf [420, 432] findet bei Bacterien Lipochrome, und zwar rothe bei Staphylococcus rhodochrous Z, Micrococcus apatelus Z, Micrococcus superbus Z. Bacterium egregium Z bildet ein gelbes Lipochrom, welches Bacteriaxanthia genannt wird; es giebt zwei Bänder, auf F und zwischen F und G.

Ueber den Bacillas pyccyanens siehe den Abschnitt über Thierfarbstoffe.

56. Eine ungemein grosse Anzahl von Furbstoffen findet sich in den Flechten, theils sogenannte Flechtensturen, die furblos, gelb oder roth sind, mit Alcalien Farbstoffe liefern, theils Carotine, theils andere Furbstoffe. Eine Zusammenstellung bis zum Jahre 1800 findet man von Zopf geschrieben in dem Handbuch der Botanik [432, p. 401], wo die Litteratur und die Namen nachzusehen sind. Ich will mich damit begnützen, einige weitere Litteratur anzugeben und die Namen der Farbstoffe aufzuführen.

Für weitere Litteratur siehe Zopf [441---150], Hesse [138], Bach-mann [12].

Die Namen, welche Zopf in dem Handbuch und in seinen weiteren Arbeiten unführt, sind folgende: 1. Chrysophansture, 2. Lecanorsture — Orseille, 3. Erythriasture — Erythrin, 4. Usninsture, 5. Evernsture, 6. Vulpinsture, 7. Patellersture, 8. Cetrarsture, 0. Parellsture, 10. Psorousture, 11. Lichesterinsture, 12. Rocellinin, 13. Physodin, 14. Ceratophyllin, 15. Atranorsture, 16. Iemadophilasture, 17. Physchisture, 18. Plerochenin, 10. Calycin.

Später fügt Zopf noch hinzu: 20. Planstrinsture, 21. Callopisminsture, 22. Placodinsture, 23. Stictaurin (später gestrichen als Derivat von Pulvinsture), 24. Rhodophyscin, 25. Endococcin, 26. Solarinsture, 27. Rhizocarpsture, 28. Pleopsidsture, 29. Hamatomsture, 30. Zeorin, 31. Placodin, 32. Stereocculsture, 33. Divaricatsture, 34. Callopisminsture, 35. Ramalsture, 36. Barbatin-

C. Fr. W. Krukenberg, Vergleichend - physici, Vortrüge, Heidelberg bei Winter 1880, p. 122.

²⁾ F. Kutscher, Zs. f. physiol. Ohem. 24. p. 800-008 (1998).

⁸⁾ Vergleiche zu Besterleuurpurin den Abschultt über Thierfarbstoffe.

⁴⁾ Salm-Horstmar, Pogg. Ann. 102. p. 424-480 (1950).

⁵⁾ I. Viron, C. R. 11d. p. 170-181 (1802).

sture, 37. Squamarsture, 38. Placodiolin, 39. Gyrophorsture, 40. Umbilicursture, 41. Salazinsture, 42. Divaricatsture, 43. Coccellsture, 44. Sphaerophorsture, 45. Fragilin, 46. Physodalsture, 47. Caperatsture, 48. Barbatinsture, 49. Parmelinsture — Lecanorsture, 50. Olivitorsture, 51. Epanorin, 52. Picrolicheninsture, 53. Cetrarialsture, 54. Thamnolsture, 55. Destrictinsture, 56. Diploicin.

Hosse findet noch: 57. Chrysocetrarsaure, 58. Acolsture.

Bachmann fligt noch 17 Namen hinzu; die Stoffe, die er nur durch chemische Reactionen unterscheidet, sind wohl zum grossen Theil mit den schon genannten identisch. Spectroscopisch beschreibt er nur Arthoniaviolett, in Wasser löslich, zeigt drei Bänder: 6017—5845, 5501—5281, 5101—4053; in Alcohol: 5091—5784, 5525—5266, 5113—4862. Wenn die alcoholische Lösung schwach sauer gemacht wird, dann einige Tropfen Kalilange zugefügt, wird sie blan, zeigt denn zwei Bänder: 6859—6010, 5814—5560.

Ausser den benannten Farbstoffen giebt es noch eine sehr grosse Auzahl unbenannter.

FÜNFTER ABSCHNITT.

Farbetoffe der Algen.

A. Geschichte der Forschung.

57. Den Schluss dieses Kapitels sollen die Algen bilden, welche unter anderen Lebensbedingungen, im Wasser, existirend auch andere Farbstoffe bilden.

Zuerst hat sich Kittsing [173, p. 16; 174, p. 18] geäussert. Er sagt, die Pflanzen enthalten vier verschiedene Farbstoffe: 1. CP, d. h. denselben grimon Farbstoff, der sich in den Lambblättern findet; 2. Phycocyan oder Tangblau bei fast allen Oscillarien, Vancherien, Lemania u. s. w. Der Farbstoff werde frei, wenn man die Pflanzen mit wenig Wasser gühren lässt; 3. Phycocrythrin, der rothe Farbstoff der Heterocarpeen; 4. Phycohämatin finde sich nur in Rytiphlaes tinctoria, ist wasserlöslich.

Ganz andere Bezeichnungen führt Nägeli [228] ein. Neben CP sei noch Phycochrom vorhanden, welches als blaugrünes Phycocyan (verschieden von dem Kützing'schen) und orangefarbiges Phycoxanthin auftreten könne. In den Diatomaceen sei ein besonderer Farbstoff, Diatomin. Endlich finde sich in einigen Algen, Porphyridium ornentum, Porphyra, Brangia, ein rother Farbstoff, wahrscheinlich derselbe, der in rothen Früchten und Blättern vorkomme, also Erythrophyll von Berzelius. In einer mir nicht zugänglichen Arbeit führt Fischer) noch einen röthlich-gelben Farbstoff, Phycocrythrin, ein.

¹⁾ Fischer, Dissertation Bern 1858, arwähnt bei Cohn [54].

Hildebrand [139] findet im Chroolepus einen gelben Farbstoff in Tröpfehen. Rosanoff untersacht die Florideen [286, 287], welche je nach ihrem Standort sehr verschiedene Farbe haben können. Wasser entzieht ihnen einen rothen Farbstoff, der gelb fluorescirt, das Grün und manchmal einen Theil des Violett absorbirt. Es ist also offenbar noch ein Gemisch.

Cohn [54, 55] führt abermals neue Bezeichnungen ein: das Nügeli'sche blau-grüne Phycochrom, das Phycocyan Nägeli, sei noch zusammengesetzt aus CP und einem wasserlöslichen blauen Farbstoff, welchen er nun Phycocyan Cohn nennt. Sein Spectrum zelge Absorption bis E, aber darin bleiben zwei helle Streifen bei a (2710) und auf D. Die Lösung fluoreseirt carminroth, wird durch Schwefelsäure farbles, durch Salzsäure blau, durch Salpetersäure violett oder rosa, durch Alcalien blassgelb. — Den rothbraunen Farbstoff der Florideen nennt Cohn Rhodophyll. Daneben findet er farblese Protinkrystalle in den Zellen, welche Cramer ') als Rhodospermin bezeichnet hatte. Klein [154] meint später, dieser Stoff bilde sich erst aus Phycocrythrin und einer eiweissartigen Substanz. Das Rhodophyll sei zusammengesetzt aus CP und einem wasserlöslichen rothen Farbstoff, welchen er Phycocrythrin Cohn nennt, welches wieder verschieden von dem Kützing'schen und von dem Fischer'schen Erythrin ist, aber identisch mit dem Stoff von Rosanoff. Viele Florideen enthielten aber Phycochrom statt Rhodophyll.

Den Farbstoff vieler brauner Algen, Diatomeen u. s. w. hat er schon frither 7 Phäophyll genannt; er sei dem OP nahe verwandt. Endlich findet sich in Volvoeinen, Protococceen, Palmelleen, Chroolepus, Englena sanguinea ein scharlachrother Farbstoff, in Aether und Alcohol löslich, mit Jod blau werdend, welcher Hämatochrom genaumt wird; auch er sei dem CP nahe verwandt.

Askenasy [8] beschreibt das Spectrum des Phycocrythrins, worunter er den Farbstoff von Rosanoff (und Kützing?) versteht. Es seien drei mit einander verbundene Absorptionsstreifen verhanden: 576—560, 540—530, 512—400 (von mir berechnet), rothe Fluorescenz.

Ferner findet Askenasy in Peltigors canina einen Farbstoff, der zwei Absorptionsstreifen bei 620—587, 570—540 zeigt; der erste ist schwach, der zweite stark, die Lösung fluorescirt braungelb. In Collema plicatile ist auch ein wasserlöslicher Farbstoff mit granatrother Fluorescenz, den Streifen 620—587, 574 bis Ende, aber hier ist der zweite Streif schwach. Es sei also ein Gemisch zweier Farben, und in der That findet sich in dem Farbstoff einer Oscillaria nur der erste Streif 620—580, mit rother Fluorescenz.

In der Algengattung Ectocarpus findet Askenasy [0] CP und einen in sehr verdünntem Alcohol löslichen Farbstoff, der identisch sei mit dem der Diatomeen und des Fucus. Es wäre also etwa Philophyll Cohn.

¹⁾ Oramor, Vierteljahrsschrift d. naturf. Ges. in Zürich. 7. (1801) *.

²⁾ Cohn in Babenhorst's Beiträgen auf Kenntniss der Algen, Hoft 2, p. 10 .

Kraus und Millardet [162] finden, dass das CP Cohn noch zusammengesetzt sei: durch Schütteln einer alcoholischen Lösung des grünen Paristoffes von Oscillaria limosa mit Benzin wird das Benzin grün, der Alcohol gelb durch Phycoxanthin. Dies absorbire von grün an, zeige noch ein schwaches Band zwischen C und D, fluoresche ziegelroth, werde mit concentrirter Schwefelsture erst grün, dann blan. Es haudelt sich wahrscheinlich um ein Gemisch von CP und Carotin. Auch das Diatomin Nägeli bestehe aus CP und Phycaranthin.

Dann giebt Millardet [210] au, das Philophyll Cohn bestehe aus CP, Phycoxanthin und einem dritten wasserlöslichen rothbraumen Farbstoff, der nicht fluorescirt: Phycophiin.

In seinem Buche über CP gibt Kraus [163] an, der grüne Farbstolf, den er und Millardet im Benzin abgeschieden habe, sei nicht das gewöhnliche CP der Pflanzen, sondern dadurch verschieden, dass Band IV, bei 540, sehr schwach sei und Band V, bei 500, nach kürzeren 2 verschoben sei. Ebense sei Phycoxanthin dem Xanthophyll sehr ähnlich, aber nicht identisch, da ex noch ein Band bei etwa 505 habe.

58. Sehr viel compliciter liegen die Verhältnisse wieder nach Sorby. In einer ersten Abhandlung [354] sagt ar, die Algen enthielten wenigstems vier in Wasser lösliche Farbstoffe, welche er mit W, X, Y, Z bezeichnet und durch oberflächliche Angaben der Absorption characterisitt. Sie bildeten die Phycocrythringruppe. Kätzing's Phycocrythrin sei eine Mischung aller mit noch einem Farbstoff, ebenso Phycocyan Cohn.

In einer späteren Arbeit [355] zählt Sorby als in Wasser unlösliche Farbstoffe auf: Chlorofucin mit zwei Absorptionsstreifen im Roth, einem im Blan, rother Fluorescenz; Fucoxanthin mit zwei Absorptionsstreifen im Blangrün; Phycocyan mit Absorptionsstreifen im Orange, rother Fluorescenz; Rosa (Pink) Phycocyan mit Absorptionsstreif zwischen Gelb und Grün, orange Fluorescenz; andlich die erwähnte Phycocrythringruppe. Noch später endlich [350] sagt Sorby, es gäbe sechs wasserlösliche Farbstoffe bei den Algen, nümlich:

Blanes Phycocyan, Absorptionsstreif 650, starke rothe Fluorescenz,

1088

Purpurnes , 621, Davon glebt es zwei Arten.

Rosa Phycocyan, Absorptionsstreif 507, Fluorescenz unsicher,

Rosa Phycocrythrin, 569, starke orange Fluorescenz,

Rothes , 497, keine Fluorescenz.

Reinke [264] findet im Phycoxanthin Krans ausser den Bändern I, II und III von verunreinigendem CP vier Bänder, die Carotin characterisiren, von welchen das erste freilich noch mit dem schwächeren CP-Band IV zusammenfällt. Sie liegen z. B. bei Batrachospermum: 540—525, 500—480, 466—440, 430—400, bei einer Oscillarie: 540—530, 500—480, 460—440, 430—400. Reinke freilich nimmt an, auch die vier andern Steifen gehörten zum Farbstoff. Das Phycophäin aus Halidrys, Fneus, Laminaria u. s. w. zeigt

ganz dasselbe Spectrum; wenn man CP durch Schütteln mit Benzel daraus entfernt, so bleiben noch Band I und II des CP und die vier Carotinbanden. Reinke meint, auch hier gehörten die Bänder zusammen, er will also zwei nahe verwandte Farbstoffe unterscheiden, nennt sie Oscillarien-Phycoxanthin F und Fucus-Phycoxanthin G.

Eine sehr ausführliche Untersuchung der Süsswasseralgen liefert Nebelung [220], leider auch unter dem Einflusse Pringsheim's, mit Benutzung sehr dicker Schichten, so dass fast überall die Verunreinigung durch CP zum Vorschein kommt und die Schlüsse fälscht. Uebrigons findet er eine grosse Anzahl von Medificationen des Spectrums. Am entferntesten stehe das Spectrum des blauen Farbstoffs von Phormidium: 025-010, 570-560, die bei dickerer Schicht zusammenfliessen, und Endabsorption, die sich allmühlich bis 400 erstreckt. Ausser allem Zusammenhang stehe der rothe Furbstoff von Porphyrlum crnentum: 575-502, 550-540, 410 bis zu Ende. Rostafinski [280] findet, die Samen und Sporen vieler Chlorophyceen nehmen beim Uebergang in den Ruhezustand rothe Farbung an. Der Farbstoff absorbirt Roth und Violett, mit Schwefelsaure fürbt er sich blan, welche Farbe beim Erwärmen nach vorhergehender Rothfärbung verschwindet. Dies habe schon de Bary 1) beobachtet. Er nennt den Stoff Chlororufin; er komme in vielen Pflanzen und Blüthen vor, verbunden mit Xanthin. Hansen [110, 122] sagt, die Fucaceen enthielten dasselbe Chlorophyllgrün und Chlorophyllgelb, wie die Blatter, daneben einen brannen Farbstoff, das Phycophilin von Millardet. Nach seinen Zeichnungen berechne ich die Spectra: Grüner Farbstoff in Alcohol: 670-624, 610-583, 574-552, 538-517; gelber Farbstoff: 470-402, 452-436, 430-422, Endubsorption von 400 au. Phycophain: 518-480, Endabsorption von 405 an.

Reinke [273] giebt Absorptionscurven für verschiedene Farbstoffgemische, die sümmtlich falsch zu sein scheinen, da mit dem Auge sichtbare Absorptionsbänder fehlen. Gleichzeitig findet Reinke, dass die extrahirten Farbstoffe andere Spectren geben, als die lebenden Pfianzen, dass also beim Extrahiren schon eine Veränderung des Farbstoffes eintrat.

50. Sehr eingehende Untersuchungen führt Schütt aus. In der ersten Abhandlung [310] beschäftigt er sich mit dem Phycophäin von Millardet. Dieser wasserlösliche rothbraune Farbstoff ergiebt bei photometrischer Messang langsam von Roth bis Violett wachsende Absorption, ohne Bänder. Bei Fucus vesiculosus stieg die Absorption im Blau wesentlich schneller, es scheint also noch ein zweiter Farbstoff vorhanden zu sein.

In zwei weiteren Arbeiten [330, 331] wird das Phycocrythrin oder Florideenroth untersucht. Es wird aus Ceramium rubrum und Dumontia fliformis mit Wasser ausgezogen, und zeigt im ersten Fall Bünder mit folgender Bezeichnung: II 020—590, III 570—550, IVa 540—520, IVb 505—485, im zweiten

¹⁾ de Bary, Bar, naturf. Gea. Freiburg 1850. p. 222 *.

Fall: Ia 000—630, sonst dasselbe, nur dass III und IVa zusummentlicssen. Dieser blaurothe Farbstoff, der α-Phycoerythrin genannt wird, fluoreseirt Lusserst intensiv orangegelb, das Fluorescenzlicht enthält die Wollen 500—560. Durch Alcohol oder Chlorbarium wird der Farbstoff gefüllt und verändert in β-Phycoerythrin. Löst man dies wieder in Wasser, so ist die Farbe roin roth, es fehlt im Spectrum Band II, Band III ist schmäler und stärker geworden. Behandelt man α-Phycoerythrin mit Sauren, so tritt ebenfalls Fällung ein und Bildung von γ-Phycoerythrin. Dessen Farbe ist violettblan, zeigt nur noch die Bänder III und IVb, beide stark verbreitert etwa 600—540, 530—475.

– Kali- oder Natronlange zerstören das α-Phycoerythrin.

In einer letzten Abhandlung [322] werden die Peridineen unterwucht. Man findet hier auch die altere, mir zum Theil nicht zugängliche Litteratur besprochen. Bergh¹) hatte angegeben, die Peridineen enthielten erstlich einem carminrothen, in Tropfen vorkommenden Farbstoff und einen braunen, den er für Diatomin halt. Nur mit letzterem beschäftigt sich Schütt, da die von ihm benutzten Peridineen ersteren nicht enthielten. — Sie geben an Wasser zunächst einen rothbraunen Farbstoff ab, welcher α-Phycopyrrin genannt wird; er zeigt Band I (600—640), II (620—600) des CP, dann wachsende Absorption vom Grün an, viel stärker, als bei CP. Der Stoff ist sohr leicht löslich auch in Alcohol, Aether, Benzol, wird durch letzteres dem Wasser entzegen mit gelblicher Farbe, wobei das Spectrum unverändert, nur die Grüsse der Absorption gewachsen ist. — Kocht man die Peridineen in Wasser, so fürbt es sich braungelb; der Farbstoff, β-Phycopyrrin, ist dem vorigen sehr ähnlich, nur die Absorption der kürzeren λ viel schwächer.

Werden die mit Wasser extrahirten Peridineen mit Alcohol behandelt, so färbt sich dieser roth wie Portwein durch einen Peridinin genannten Furbstoff. Er absorbirt das Roth bis etwa 650, dann wieder wachsend von etwa Dan. In sehr concentrirten Lösungen tritt dazwischen noch ein Band 040-- 630 auf. — Behandelt man die Peridineen zu wiederholten Malen mit Alcohol, so wird der Extract immer mehr grün. Sie enthalten also noch einen dritten, in Alcohol schwerer als das Peridinin löslichen Farbstoff, welcher Peridineen-chlorophyllin (der Autor nennt den reinen hypothetischen grünen Farbstoff der Blätter Chlorophyllin) genannt wird. Er zeigt stark das Band I des CP, schwach angedentet Band II, geringe Absorption im Grün, Endalsorption im Blau.

Ein Versuch mit Diatomeen ergab endlich, dass sie keinen der aus Peridineen hergestellten Farbstoffe enthalten.

Molisch [214, 215] theilt mit, dass er Phycocrythrin in abgestorbenen Algen krystallisirt gefunden habe. Die Krystalle seien identisch mit Rhodospermin. Ferner stellt er Phycocyan Cohn krystallisirt her; die Krystalle sind prachtvoll indigoblau, quellen, sind eiweisshaltig.

¹⁾ R. S. Bergh, Morpholog. Jahrb. 7. (1882) *.

Von Zopf sind noch zwei Notizen zu erwähnen: Er weist darauf hin [485], dass Cohn mit Hämatochrom ganz verschiedenartige Farbstoffe bezeichnet habe, der Name also nichts Bestimmtes bedeutet. Er findet [442] in der Alge Polycystes ein Encarotin, das Polycystin genannt wird. In Acther sind drei Bänder 510, 485, 455 vorhanden, in Petroläther, Alcohol und Chloroform nur zwei.

Endlich ist noch eine Abhandlung von Galdukow [96] zu nennen. Die Alge Chromulina Resmoffii enthält einen Farbstoff, der von den meisten für Diatomin gehalten werde, den Klebs!) Chrysochrom genannt hatte. Galdukow findet darin CP, ein gelbes Mono-Carotin, 495—485, welches er Chrysoxanthophyll nennt, und einen wasserlöslichen Farbstoff, Phycochrysin, Spectrum: 585—575, von 425 an.

60. Es folgt nun wieder ein Verzeichniss der Algenfarbstoffe in alphabetischer Reihenfolge.

Chlorofucin, Sorby [355]. Er meint, in den Fuei und anderen Algen sei nicht CP, sondern ein anderer grüner Farbstoff, der nur durch eine Zeichnung ohne Wellenlängsuangabe characterisirt wird. Auch Mac Munu²) giebt eine Zeichnung des Absorptionsspectrums von Fueus serratus und des Extractes daraus, also von Chlorofucin. Danach less ich ab für die Pflanzen: Bänder 080—040, 025—012, 500—581, 557—538, von 524 an, für die Lösung: Bänder 062—638, 023—018, 000—591, 540—529, von 518 an.

Chlororufin, Rostafinski [289], in den Samen und Sporen vieler Chlorophyceen, absorbirt Roth und Violett, fürbt sich mit Schwafelsäure blau.

Chrysochrom, Klebs), Farbstoff aus der Alge Chromulina Rosanoffii.

Chrysoxanthophyll. Galdukow [96]. Er findet, dass der vorige Stoff ein Gemisch sei aus CP, einem gelben Monocarotin, welchem er den Namen Chrysoxanthophyll glebt, Band 405—485, Eudabsorption 440, und aus einem wasserlöslichen gelben Stoff mit Band 585—575, Endabsorption 425, den er Phycochrysin nennt.

Diatomin, Nageli [228], der Farbstoff der Diatomaceen. Kraus und Millardet [162] finden, er sei zusammengesetzt aus CP und Phycoxanthin. Askenasy [8] meint, derselbe Stoff finde sich auch im Fucus und anderen Algen. Nach Bergh sell er auch in Peridineen vorkommen, was Schütt [322] widerlegt. — Kohl [160 p. 147] meint, Diatomin sei Carotin. Nach Klobsty zicht Alcohol den Farbstoff mit gelber Farbe aus, dann fürbt er sich grün.

Brythrophyll, Nageli [228] meint, der rothe Farbstoff von Porphyridium cruentum und anderen sei derselbe wie in rothen Blattern und Früchten, und neunt ihn Erythrophyll.

Florideenroth, siehe Phycocrythrin.

¹⁾ G. Klobs, Zs. f. wiss. Zool. 55. p. 858-445 (1802), sicho pag. 805.

²⁾ C. A. Mac Munu, Phil Trum. 176, p. 641-663 (1980).

Fucoxanthin, Sorby [356 p. 461], kommt in Fucus und olivogrünen Algen vor, namentlich in den Melanospermae. Soll zwei Bänder, etwa bei 512 und 480 haben, nahe verwandt mit Xanthophyll sein.

Himatochrom, Cohn [55] ein rothes Oel in Chlorophyceen und anderen Algen. Ist ein Gemisch von CP und verschiedenen Carotinen. Siehe dazu O. Bütschli, in Bronn, Klassen und Ordnungen des Thierreiches. Band 1. Leipzig bei Winter 1883—1887; Zopf [435].

Peridincenchlorophyllin, Schütt [322], zeige statt des Band I des (?)' ein sehr schwaches Band bei 640.

Peridinia, Schütt [322], Farbe von Portwein, absorbirt Roth, wonig gelb, dann beginnt die Absorption zu wachsen im Grün und nimmt im Blan rapid zu.

Philophyll, Cohn [54, 55]. So wird der braune Farbstoff der Diatomeon Philosporeen, Fucaceen genannt; er sei dem CP nahe verwandt. Millar det [210] sagt, er sei ein Gemisch von CP, Phycoxanthin und Phycophilia. Reinke [273] macht bedenkliche photometrische Messungen an dem Cohn'schem Farbstoff. — Auch Sorby [350] spricht von Phalophyll; es seien braunc Farbstoffe, unlöslich in CS2; vielleicht sei humus ein solcher Stoff. Von diesem Farbstoff, aus Fucus vesiculosus spricht auch Waterer.

Phycochrom, Nageli [228], Sammelname für Farbstoffe der Algen. Cohn [55] sagt, er sei bei den Oscillarineen zusammengesetzt aus CP und Phycocyan Cohn, bei den rothen Algen aus CP und einer rothen Modification des Phycocyans Cohn. Auch Askenasy [8] erklärt es für ein Gemisch, ebenso Kraus und Millardet [162].

Phyeochrysin, Gaidukow [97], siehe Chrysoxanthophyll.

Phycocyan, Nageli [228], der blangrüne Farbstoff der Algen. Cohn [54, 55] benutzt denselben Namen in etwas anderem Sinne. Nach Molisch [215] ist der Stoff krystallisirt zu erhalten, indigoblau, löslich in Wasser, Glycorin. Alcalian, unlöslich in Alcohol, Aether, CS2. Sorby [355]?) sagt, es gäbe zwoi Arten: Phycocyan und Rosa Phycocyan; ersteres habe ein deutliches Band im Orange, fluorescire roth, letzteres habe ein Band zwischen Gelb und Grün, fluorescire orange. Beide seien löslich in Wasser. Phycocyan Cohn sei eine Mischung beider.

Phycogrythrin, Cohn [55] oder Florideenroth. Kützing [173, 174] hatte früher den Namen Phycogrythrin für den Gesammtfarbetoff der Florideen eingeführt, der nach Cohn aus CP und Phycogrythrin Cohn besteht. --- Askenasy [8] beschreibt das Spectrum des in Wasser löslichen Farbstoffes: Bänder 576—560, 546—530, 512—496 (von mir berechnet). — Pringsheim [253] findet, wie gewöhnlich, die CP-Bänder im Spectrum. — Reinke [273]

¹⁾ Waterer, Nat. 55 p. 508 (1897).

²⁾ H. C. Sorby, siehe auch Monthly micr. J. S. p. 229 (1870), 6. p. 124 (1871)*.

giebt die photometrisch bestimmte Absorptionskurve des Farbstoffes. — Auch Rosan off!) und Sachse [297] beschiftigen sich mit demselben. Die ausführlichste neue Arbeit stammt von Schütt [320, 321]. Er findet in den wasserlöslichen Farbstoffen 4, resp. 5 Bünder, deren Wellenlängen sehon gegeben sind. Ebenso ist schon gesagt, dass er neben diesem α -Phycoërythrin noch zwei chemisch erhaltene Producte als β - und γ -Phycoërythrin bezeichnet. — Molisch [214] findet in abgestorbenen Stücken von Nitophyllum punetatum rothe Krystalle, welche Phycoërythrin seien, und identisch mit dem von Gramer, Cohn, Klein beobachteten Rhodospermin. Sorby [355]*) unterscheidet zwei Arten Phycoërythrin, welche offenbar etwas ganz underes sind, als der bisher besprochene Stoff: Rosa Phycoërythrin zeige ein Band am gelben Ende des Grün, rothes Phycoërythrin ein Band am blauen Ende des Grün.

Phycophaein, Millardet [210], als Theil von Philophyll Colm. Reinke [264] findet, dass der Farbstoff keine Bünder habe, in dieker Schicht von 530 an die kürzeren Wellen absorbire. Auch Hansen [119] bestätigt die Existenz dieses wasserlöslichen Stoffes. Genauere photometrische Messungen über die Absorption liefert Schütt [310].

Phycopyrrin, Schütt [322], rothbrauner wasserlöslicher Farbstoff der Paridineen. Die beiden Arten, welche Schütt untersucht, und ihre Spectra sind bereits angegeben.

Phycoxanthin, Nägoli [228], Farbstoff der Oscillarien usw. Dann beschäftigt sich Askenasy [8] mit ihm; Kraus und Millardet [102] beschreiben ihn als gelb, ziegehreth fluorescirend, unlüslich in Wasser. Er zeige ein scharfes Band zwischen C und D, absorbire vom Grün an. In seinem Buche [103] giebt Kraus an, das Spectrum zeige Bänder: Ia 525—510—500, Ib 480—478—408, II 452—440—440, III 427 (von mir berechnet). Das Phycoxanthin von ihm und Millardet sei unrein gewesen.

Schr eingehende Untersuchungen führt Reinke [204] aus. Der Farbstoff der Oscillarien seige in dünner Schicht: [530—500, 485—470, 550—440, 425—400, in dieker Schicht noch: 070—655, 634—627, 500—580, welche als zu Phycoxanthin gehörig betrachtet werden. — Das Phycoxanthin aus Facoideen seigen andere Bänder in Roth, nämlich etwa: 640—625, 500—578. Daher meint Reinke, es gebe zwei Arten von Phycoxanthin, welche er Oscillarien-Phycoxanthin Fund Facus-Phycoxanthin Guennt. — Monteverde [217] sagt, das Phycoxanthin der Oscillarien sei von dem Xanthophyll unterschieden durch ein breites Band bei E (527) und F (486). — Nach Sorby [855] besitzt Phycoxanthin nur zwei Bänder bei 544 und 500 (von mir berschnet); es handelt sich also wieder um einen anderen Stoff.

Phycogrythrin, Kützing [178, 174], der rothe Furbstoff der Algen, Sammelname.

¹⁾ S. Bosanoff, Man. sec. Imp. des sc. nat. de Charbourg 18. p. 202 (1867) *.

²⁾ H. C. Sorby, siehe auch Monthly mier. J. 8. p. 124 (1971) .

Phykohimatin, Kützing [178, 174], von ihm nur in Rytiphlaca tinctoria gefunden.

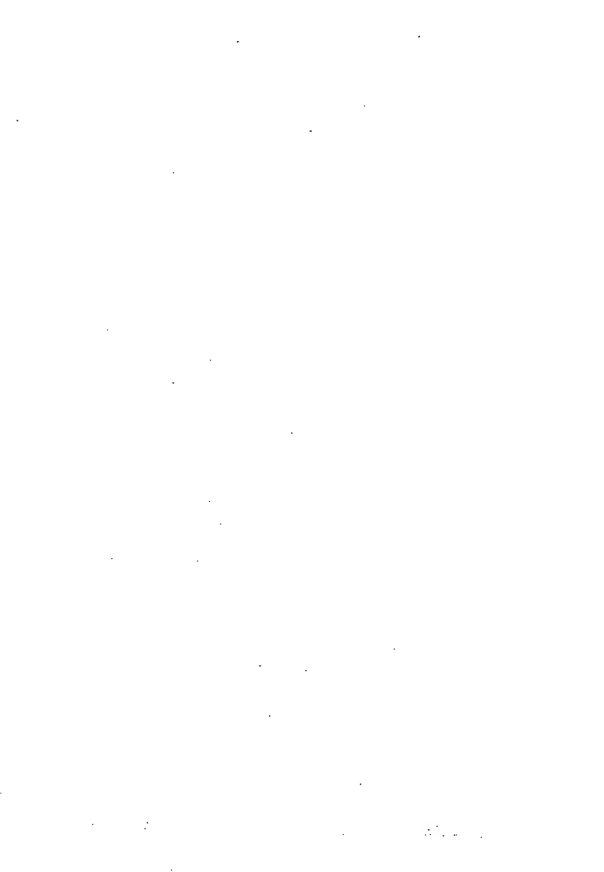
Phykokyan, Kützing [173, 184], Sammelname für die grünblauen Farbstoffgamische.

Rhodophyll, Oohn [55], das Farbstoffgemisch der Florideen.

Bhodospermin, Cramer'), rothe Krystalle, auch von (John [54] be-obachtet, nach Klein [154] gleich Phycocrythrin.

¹⁾ Cramer, Vierteljahrsche, d. naturf. Ges. Zürich. 7. (1861) *.

MAPITEL II. DIE FARBSTOFFE VON BLUT, HARN, GALLE.



ERSTER ABSCHNITT.

Das Blut und seine Derivate.

A) Geschichte der Blutuntersuchung.

61. Die Thatsache, dass der Farbstoff des Blates und seiner Derivate durch characteristische Absorptionsspectra ausgezeichnet ist, wurde merkwürdiger Weise erst im Jahre 1801 durch Hoppe-Scyler!) entdeckt. Er beschreibt in der ersten Abhandlung das zweibändrige Spectrum der Verbindung des Blutfarbstoffes mit Sauerstoff, des Oxyhämeglebin nach heutiger Bezeichnung, und meint, dasselbe trete in venösem Blute ebense auf, wie in arteriellem. Er untersucht den Einfluss der Behandlung mit verschiedenen Gasen, findet, dass H2S ein drittes Band herverrufe, bemerkt ferner die Einwirkung von Säuren und Langen, untersucht endlich das damals als Hitmatin bezeichnete Derivat. — Aus dem folgenden Jahre stammt eine Notiz von v. Lang,2) dass die Blutkrystalle, welche Rollett aus gefrorenem Blute hergestellt hatte, dichroitisch seien. — Dann findet Valentin,3) dass durch Einleiten von (2)2 in Blut ein besonderes Spectrum entstehe, obense durch Säuren. Das characteristische Band nennt er Säureband. Im Uebrigen bestittigt er als erster Hoppe's Oxyhämeglebinbünder.

Nun folgen mehrere Abhandlungen von Hoppe-Seyler. In der ersten⁴) findet er, das Band durch H₂S trete nur auf, wonn Sauerstoff zugegen sei. In der zweiten⁵) führt er für den Farbstoff den Namen Hämatoglobulin oder kürzer

F. Hoppe, Ucher das Verhalten des Blutfurbstoffen im Spectrum des Sonnenlichten. Virobow Arch. f. path. Anat. 20. p. 446—451 (1862).

²⁾ A. Rollet, Vermahe and Bookschtungen um Blute. Wien. Ber. 40, II. p. 65-08 (1962).

³⁾ G. Valentin, Einige nouere Beebachtungen über die Erkenntniss des Blutes durch das Spectroscop. Virebow Arch. f. path. Anat. 26. p. 589—585 (1893); Rin durch die verschiedensten Sauren darstellbures Absorptionsband in dem Spectrum des Blutfarhstoffes, ibid. 27. p. 215—217 (1898). — Siehe auch das für die damalige Zeit sohr gute Buch von Valentin: Der Gebrauch des Spectroscopes zu physiologischen und fürtlichen Zwecken. Leipzig u. Heidelberg bei Winter, 1898, 6°, 142 pp.

⁴⁾ F. Hoppe-Scyler, Einwirkung des Schwefelwasserstoffgesos auf des Blut, Centrid. f. d. medic. Wies, L. p. 488—484 (1865).

⁵⁾ F. Hoppe-Seyler, Usber die chemischen und optischen Rigenschaften des Blutfarbstoffes. Virobow Arch. f. path. Anat. 29, p. 285—285 (1804).

Hämoglobin ein. Dies sei der einzige Farbstoff im Blut aller Wirbelthiere, sicher sei darin kein Hämatin enthalten, wie man früher angenommen. Dann beschreibt Hoppe-Seyler den Körper, den er später Methämoglobin genannt hat. Er ist bräunlich, bildet sich beim Aufbewahren von Hb!), oder wonn man dasselbe unter der Luftpumpe eintrockne, und sei durch ein Band zwischen C und D characterisirt. Durch ätzende Laugen werde Hb in den eiweiseurtigen Bestandtheil Globulin und den eisenhaltigen Farbstoff Hämatin (abgekürzt 111) gespalten. Bei Gegenwart von HCl-Verbindungen werde Hb durch Eisessig in Globulin und Hämin gespalten, welches salzsaures Ht sei, — wie man später fand, eine unrichtige Ansicht. In einer weiteren Abhandlung? schicht Hoppe der Entdeckung nahe zu kommen, dass Blut Sauerstoff aufnehmen und abgeben könne, ferner vermuthet er einen Zusammenhang zwischen ilt und Bilfrabin, d. h. zwischen Blut- und Gallenfarbstoffen.

- 62, Angeregt durch die erste Arbeit von Hoppe-Seyler unternimmt im Jahre 1864 Stokes*) eine Untersuchung, und wir danken ihm eine auswerordentliche Förderung. Nachdem er einige der Beobachtungen von Hoppe bestätigt hat, findet er den Unterschied von arteriellem, d. h. sauerstoffhaltigem und venosem, d. h. sauerstoffreiem Blut, der Hoppe entgangen war, well bei Berührung mit Luft letzteres in ersteres verwandelt wird. Wenn man aber dem sauerstoffhaltigen Blut alcalische Reductionsmittel zufügt - mure sind nicht zu brauchen, weil dabei Ht gebildet wird - bekommt man sofort einen dunkleren Farbatoff, der nur ein Absorptionsband zeigt. Stokes, welcher den von Hoppe eingeführten Namen Hb nicht kennt, nennt die beiden Farbstoffe Cruorine, und zwar den O-haltigen Scharlacheruorin, den an Sauerstoff Armeren Purpurcruorin. - Dann beschäftigt sich Stokes mit Ht, welches durch Staren aus Blutfarbstoff entsteht, braun gefarbt ist und im Spectrum vier Absorptionsbander zeige. Es lasse sich fällen und in Alcali lösen, zeige dann zwei Bänder. Auch Ht sei der Oxydation und Reduction fillig; das oxydirte Product mit 4 Bandern wird braunes Ht genannt, das andere mit 2 Bandern reducirtes Ht oder rothes Ht. - Ferner findet Stokes, dass die Wirkung von CO: auf Blut nur die sei, dass der Sauerstoff verdrüngt wurde, also Scharlacheruorin in Purpurcruorin übergeht. Endlich bemerkt er, dass wenn man zur Reduction von Scharlachernorin Schwafelammonium benutze, noch ein scharfes Absorptionsband im Roth entstehe.
 - 63. Nun greift wieder Hoppe-Seyler die Untersuchung auf. Er hestätigt') die wichtige Entdeckung von Stokes und führt für den sauerstoff-haltigen Ferbstoff des arteriellen Blutes den Namen Oxyhamoglobin ein (ab-

2) F. Hoppe-Seyler, Virohow Arch. f. path. Annt. 28, p. 597-500 (1804).

4) F. Hoppe-Saylor, Ueber die optischen und chemischen Rigenschaften des Blutfaris-

stoffes. Za L analyt. Chem. S. p. 482-489 (1864).

¹⁾ Hb ist die meist benutzte Abkürzung für Hämoglobin. Im Welteren sellen diese und endere Abkürzungen durchweg gebraucht werden.

G. G. Stokes, On the reduction and oxydection of the colouring matter of the blood.
 Proc. Roy. Soc. 18. 855—384 (1864), Phil. Mag. (4) 28. p. 891—400 (1864).

gekürzt Ohb oder OzHb geschrieben), während Hb nun für den sauerstoffurmen Farbatoff beibehalten wird. Es wird also nun von Ohb gesprochen, wo bis dahin Hoppe von Hb gesprochen hatte. Diese Aenderung hat in den nächsten Jahren vielfach zu Unklarheiten Verunlassung gegeben; manche Autoren laben Hb im alten Sinne beibehalten und sprechen von reducirtem Hb. worunter sie das neue Hoppe'sche Hb verstellen. So weiss man häufig nicht, was Hb bedeuten soll, ob Ohb oder Hb. Allmithlich ist dann aber die neue Bezeichnungsweise von Hoppe allgemein angenommen worden. - Dieselbe Abhandlung enthalt noch die Mitthellung, dass CO eine besondere Verbindung mit dem Blutfarbstoff bilde, Kohlenoxydhitmoglobin (CO-HD), deren Spectrum mit zwei Bandern ausserordentlich abulich dem von Ohb ist. Dann wird Ht untersucht: Hoppe meint, in alcalischer Cyankalilösung ein cyanwasserstoffsaures Salz von Ht zu orhalten. Eine Lösung von Ht in Schwefelslure liefere einenfreies Ht. In einigen weiteren Abhandlungen beschüftigt sich Hoppu-Sayler 1) mit dem CO-Hb und dem schon oben erwähnten Stoffe, der min Methamoglobin (Methb) genannt wird.

Aus dem folgenden Jahre haben wir eine Arbeit von Hermann, der eine Verbindung von NO₃ mit Hb findet; ferner eine Abhandlung von Kühne, welcher verschiedene der von Hoppe und Stokes gefundenen Thatsachen bestätigt, als nen hinzusügt, auch der Farbetoff der Musikeln sei Ilb. Endlich tritt nun auch Sorby in die Reihe der Blutforscher ein unter Benutzung seines Microspectroscops. Er führt einen neuen Namen im Anschluss an Stokes ein: in eingetrocknetem Blut trete braune Farbe und ein neuer Stoff auf, der braunes Crnorin genannt wird; es sei entweder eine isomere Modification von Scharlachernorin oder eine wasserhaltige Verbindung. Es handelt sich offenbar um Hoppe's Methb. Im übrigen werden 8 verschiedene Absorptionsspectra von Blutderivaten nach der Sorby'schen Scala. beschrieben, namentlich mit Rücksicht auf gerichtliche Untersuchung.

64. Aus den nächsten Jahren haben wir eine ganze Anzahl von Arbeiten, welche sich auf die Einwirkung verschiedener Gase oder Rengentien auf 116 und Ht beziehen. Ein grosser Theil derselben ist von rocht zweifelhaften Werth. Die Autoren wollen alle möglichen Verbindungen gefunden laben, characterisiren dieselben aber nur durch das Absorptionsspectrum. Man müsste nun offenbar verlangen, dass dieses sehr genau und zuverlässig festgelegt

2) L. Hormann, Usber die Wirkungen des Stiekstoffenydgesen auf das Blut. Miller Arch, f. Anst. u. Physiol. 1805, p. 400-481.

b) Siche Bd. III, p. 00.

¹⁾ F. Hoppe-Soyler, Erkennung der Vergiftung mit Kohlenoxyd. Zs. f. annl. (them. 6 p. 430—440 (1864). Ueber die Zersetzungsproducte des Hitmoglobins, ibid. 8. p. 480—448 (1864).

W. Kübne, Usber don Faristoff der Musicoln. Virehow Arch. f. path. Anat. 39, p. 70

—04 (1805).

⁴⁾ H. C. Sorby, On the application of spectrum analysis to microscopical investigations, and especially to the detection of blood-stains. Quart. J. of science 2. p. 108—214 (1865); Chem. News 11. p. 186—188, 194—100, 282—284, 250—258 (1895).

und mit den Spectren der schon bekannten Verbindungen verglichen werde. Allein das geschieht vielfach nicht. Nicht selten findet man nur eine Zeichnung ohne die Möglichkeit, sie auf Wellenlangen zu reduciren, in anderen Fällen sind ein oder zwei Fraunhofersche Linien nach der betreffenden Scala angegeben, was ebenso werthlos ist. Aber selbst wenn die Antoren genfigunde Angaben für die Umrechnung machen, geben sie nur die Grenzen der Händer an, die doch ganz von der Concentration abhängen. Sie berücksichtigen ferner nicht, dass Beimischungen oder andere Lösungsmittel die Bunder verschieben können, dass z. B. durch Einwirkung verschiedener Sauren das "Sturebund" recht verschiedene Lage erhält. So kommt es, dass vielfach als verschieden heschriebene Stoffe in thren Spectren weniger differiren, als die Angaben verschiedener Beobachter für denselben Stoff. Der Leser kann sich daher kaum ein Urtheil bilden, welche von den Verbindungen wirklich existiren; zwelfelles ist eine ganze Anzahl nicht vorhanden. Eine Kritik über die Angaben soll aber an dieser Stelle nicht getibt werden, vielmehr soll dieselbe erst bei der Zusammenstellung der beobachteten Spectra erfolgen.

66. Preyer!) versucht als erster den Blutfarbstoff in verschiedenon Blutproben quantitativ zu bestimmen. Die sehr rohe Methode beruht auf Folgendem: Concentrirte Blutlösung (O-Hb) lässt nur Roth hindurch, du die beiden Absorptionsstreifen im Grün und die blaue Endabsorption zusammengeslossen sind. Verdünnt man, so kommt ein Moment, wo man im Grün durchgehendes Licht sieht. Je mehr Wasser man beifügen muss, desto mohr Blutfarbstoff war vorhanden.

Hoppe-Seyler²) untersucht von Neuem die Einwirkung von H₂ Sauf Ilb, Obb und Ht. Es entsteht dabei eine später Sulf-Hb genannte Verbindung mit einem Band im Roth. Stürkere Einwirkung des Gases aber zerstört den Farbstoff, es entstaht ein olivengrüner, in dicken Schichten braumrether Körper ohne Absorptionsstreifen.

Um Ohb zu Hb zu reduciren, hatte man vielfach Schwefelammonlum benutzt; Nawrocki²) bemerkt, dass bei längerer Einwirkung von viel Schwofelammonlum ein anderes Resultat eintritt, es erscheint ein Band im Roth, welches schon Stokes erwähnt hatte.

Preyer4) meint Verbindangen von Cyankali und Cyanwasserstoff mit lib nachweisen zu können; Nawrocki) behauptet aber, es handle sich dabei

¹⁾ W. Preyer, Quantitative Bestimmung des Farbetoffes im Blute durch des Speutrum. Liebig's Ann. 140. p. 187—200 (1866). Sehon früher hat H. Schiff eine noch unvollkommunem Methode benutzt: Ber. chem. Ges. 4. p. 474—475 (1871).

F. Hoppe-Seyler, Ucher die Binwirkung des Schwofelwasserstoffs auf den Blutfarlistoff. Medie, chem. Untersuchungen, p. 151—159 (1866).

F. Nawrocki, Ueber die optischen Eigenschaften des Blutfarbstoffes. Contrbl. f. d. media. Wiss. 5. p. 177—180, 195—190 (1867).

⁴⁾ W. Preyer, Beiträge sur Kenntniss des Blutfarhstoffes. Centrel. f. d. med. Wlas. 5. p. 259—260, 275—275 (1867).

⁵⁾ F. Nawrooki, Beitrag zur Kenntnies des Blutfarbetoffes, ibid. 5. p. 545-540 (1807).

um Verbindungen mit Ht. Koschlakoff mit Popoff') und Bogomoloff') untersuchen die Einwirkung von Phosphorwasserstoff, Ammoulak, Arsenwasserstoff, Antimonwasserstoff auf O-Hb, Hb, CO-Hb, Ht, Popoff') allein glaubt CO-Ht dargestellt zu haben.

66. Gamgee⁴) behandelt Blut mit den Nitriten von K, Na, Ag und Amyl; dabei tritt ein Band in der Gegond von 680 auf, welches sieh durch Zusatz von Ammoniak noch etwa 600 verschiebt. Er meint, es handle sieh um ein Nitrit-Hb. In der umfangreichen Arbeit bespricht Gamgee auch die bisherigen Kenntnisse über Blut; er nimmt die Existenz folgender Körper un: Hb, O-Hb, CO-Hb, N2O2-Hb, Cyanwasserstoff-Hb, Ht.

Eine unvollständige Uebersicht liefert auch Horapath⁵) mit kleinen Zeichnungen. Eine sehr vollständige Zusammenstellung der Absorptionsspectrumit Angaben nach einer reducirbaren Scala giebt Preyor⁵). Nachdem er zuerst O-Hb und Hb besprochen, wendet er sich zu der Einwirkung von Säuren und misst die Lage des "Säurebandes" für eine sehr grosse Anzahl von Säuren. Die Grenzen desselben schwanken zwischen 660 und 650 einerseits, 622 und 631 andererseits. Ferner wird Methb, welches durch schwache Säuren allein entsteht, Cyanwasserstoff-Hb und Cyunwasserstoff-O-Hb, CO-Hb, Ht in alcalischer und saurer Lösung besprochen.

Laschkewitz) behanptet, es gebe keine Verbindung von Cyangas mit Blut, während Lankestor') für die Existenz von Cyanhamatin, Cyanhamad Cyanwasserstoffhb eintritt. Durch gleichzeitige Wirkung von Cyankali und Schwefolanmonium soll eine besondere Verbindung entstehen, welche Cyanosulpham genannt wird.

Sorby⁰) fludet jetzt, dass sein braunes Cruorin identisch sei mit dem Product der Nitrite nach Gamgee. Das Methb von Hoppe und Preyer sei derselbe Stoff, noch gemischt mit Ht. Lankester ¹⁰) dagegen hült Methb für

¹⁾ D. Koschlakoff u. L. Popoff, Ucher die Wirkung des Phesephorwasserstoffes auf Blut und seine Pigmente, Hämegiebin und Hämatin. Centrel. f. d. medie. Wiss. 5. p. 464—405 (1867).

²⁾ D. Koschlakoff und J. Bogomoloff, Wirkung des Ammoniaks, des Arsen- und Anthonomesserstoffs auf die Blutpigmenta. 1bid. 6. p. 000—010, 627—620 (1868).

¹¹⁾ I. Popoff, Das CO-Hamatiu. ibid. 6. p. 057-058 (1808).

⁴⁾ A. Gamgae, Researches on the blood. — On the action of nitrites on blood. Phil. Trans. 158, N. p. 580—025 (1868).

⁵⁾ W. Bird Hera path, On the use of the spectroscope and microspectroscope in the discovery of blood stains and discoved blood and in pathological inquiries. Chem. Nove 17. p. 118-115, 124-125 (1868).

W. Preyer, Usber sinige Eigenschaften des Hämoglobius und des Mothäusoglobius.
 Pfüger Arch, f. ges. Physiol. 1, p. 505—454 (1808).

⁷⁾ W. Laschkewitsch, Ucber die physiologische Wirkung des Cyanguses. Müller Arch. f. Aust. u. Physiol, 1868. p. 049-054.

⁸⁾ E. Ray Lankestor, Under den Einfluss des Cyanguses auf Hamoglobin nach spectroscopischen Beobachtungen. Pflügur Arch. £ ges. Physiol. 2. p. 191—495 (1860).

⁰⁾ H. C. Sorby, On some compounds derived from the colouring matter of blood. Quart. J. microsc. sc. 10. p. 400-402 (1870).

¹⁰⁾ E. Ray Lankester, Note on methaemoglobin. ibid, 10. p. 402-400 (1870).

einen besonderen Stoff, Sorby's braunes Cruorin und die Producte von Gamges seien Mischungen von Methb und O-Hb.

Valentin!) beschäftigt sich mit den spectroscopischen Erscheinungen an faulendem Blut; Lankester?) führt für die Verbindung mit Schwefelammonium, die ein Band im Roth, etwa 628—613, zeigt, den Namen Sulphib ein. Campani!) behauptet, O-Hb sei spectral nicht von Carminlösung zu unterscheiden, Sorby!) bespricht die leichte Unterscheidbarkeit beider.

67. Es folgen nun zwei sehr wichtige Veröffentlichungen. HoppuSeyler) bespricht in einigen Abhandlungen das O-Hb, aus welchem durch
Einleitung von CO das CO-Hb, durch Einleitung von N das NO-Hb entstehe: Dann folgen Bemerkungen über Hb, Hämin und Ht; aus letzterem
gewinnt er durch Schwefelsäure zwei Körper, welche er Hämatoporphyrin und
Hämatolin nennt. Der erstere hat später grosse Bedeutung erlangt, insofann
sich an ihm die Verwandtschaft mit den Chlorophyllfarbstoffen enthüllte. Der
zweite soll ein eisenfreies Derivat von Hämatin sein. Hoppe sagt, der Farbstoff des Blutes werde durch Säuren und Alcalien bei Gegenwart von Wasser
leicht zersetzt in Eiweisestoffe und einen Farbstoff, welchen er Hünnechromogen nennt. Derselbe wandle sich mit O in Ht um, sei also der Stoff,
den Stokes reducirtes Ht genannt hat. — Dann folgen Bemerkungen über
Methb und die Verwandtschaft der Blut- und Gallenfarbstoffe.

Die zweite Veröffentlichung ist ein Buch von Preyer?: "die Blutkrystalle", in welchem alle bisher bekannten Producte des Blutfarbstoffes
besprochen und ihre Absorptionsspectren abgebildet werden, nach willkürlicher,
doch in Wellenlängen umsetzbarer Scala. Er nennt: O-Hb, Hb, Hamatoffeln,
Hämechronogen, Cyanwasserstoff-Hb, Untersalpetersäure-OHb, CO-Hb, Metlih,
Behwefel-Hb, Ht, Hämin, O-Hämatinalcali, Cyanwasserstoff-OHb. Er führt
eine Reihe neuer Namen ein: Hämathion, Hämatinin, Hämatofn. — Diese
Arbeit giebt eine ziemlich vollständige Uebersicht von Allem, was bis zum
Jahre 1871, bekannt war und scheint den Eindruck erweckt zu haben, dass
die Verhältnisse vollständig aufgeklärt seien; denn für eine gauze Reihe von
Jahren hören die Arbeiten über Blutfarbstoffe ganz auf, um erst im Jahre
1878 von Neuem zu beginnen.

Und auch dann beschränken sich die Arbeiten meist auf die quantitativen Bestimmungsmethoden, welche theils chemisch — Bestimmung des Eisens —

G. Valentin, Histologische und physiologische Studien. Zs. f. Biologie 6. p. 402-439 (1870).

R. Ray Laukester, Abstract of a report on the spectroscopic examination of certain animal substances. J. of anat. and physiol. 4, p. 119—129 (1870).

G. Campani, Carattere spettroscopico della soluzione ammoniacale di carminto, di cocciniglia e di altro sostanze. Gaza chim. Ital. 1, p. 471—472 (1871).

⁴⁾ H. O. Sorby, Blood-spectrum. Nat. 4. p. 505, 5. p. 7 (1871).

⁵⁾ F. Hoppe-Seyler, Beiträge zur Kenntniss des Blutes des Henschen und der Wirbelthiere. Medie-ehem. Untersuchungen, p. 169—208 (1867), 866—386 (1868), 528—550 (1871).

⁶⁾ W. Preyer, Die Bintkrystalle. Jena 1871 bei Manke, 8°, 263 pp.

theils colorimetrisch, theils spectralphotometrisch ausgeführt werden. Ein Streit zwischen Gänge!) und Vogel?), ob Blut und Indigo spectroscopisch unterscheidbar seien, ist kaum erwähnenswerth. Sorby?) hebt hervor, dass dieselben Producte des Blutfarbstoffes bei verschiedener Herstellung etwas verschieden liegende Bänder zeigen — was doch nur ein Beweis der Unreinheit der Stoffe ist. — Vogel!) will Blut benutzen, um CO nachzuweisen, indem er Gase mit Blut schüttelt und das Auftreten des CO-Hb-Spectrums beobachtet, Hoppe-Seyler!) schlägt Hb als Reagens für freien Sauerstoff vor.

68. Eine umfangreiche Untersuchung liefert erst wieder Jaderholm"); er beschäftigt sich zunächst mit verschiedenen Lösungen von Ht. Die Lösung in Alcohol mit Schwefelsture ist bräunlich; nach Preyer soll sich dabei Hämatin oder eisenfreies Hämatin bilden, was Jaderholm bestreitet. Nach Bemerkungen über Hämatoporphyrin und Hoppe's Hämochromogen, welches für Ht in saurer Lösung erklärt wird, folgen Angaben über das Verhalten von Methb. Jäderholm erklärt dies für ein höheres Oxydationsproduct des Hb als O-Hb, es sei ein Peroxyhb in saurer oder neutraler Lösung.

Diese Angabe, welche übrigens zuerst Sorby?) gemacht hatte, hat in den nächsten Jahren zu zahlreichen Bemerkungen und Untersuchungen Veranlassung gegeben. Hoppe hatte seit seiner Einführung des Namens wiederholt den Stoff erwähnt, war aber von der wirklichen Individualität nicht überzeugt. Jetzt?) ist er anderer Ansicht geworden; jedenfalls sei es kein Superoxyd, da es durch Einwirkung von Wasserstoff aus Palladium auf O-Hb entstehe. Methb werde (10) bei Abwesenheit von Sauerstoff durch Säuren und Alcalien in Hämetin und Eiweiss zerlegt, wobei I'e als Oxyd vorhanden sei, während es in Hämechromogen, Hb und O-Hb als Oxydul stecke. Bei Spaltung von O-Hb entstehe Hämechromogen, O₁ und Eiweissstoff.

Wir wollen diesen Streit gleich bis zu seinem Ende verfolgen: zunüchst nimmt Marchand¹¹) eine vermittelnde Stellung ein, er meint, Methb sei ein

¹⁾ C. Gunge, Zur Spectroscopie der Blutfarbetoffe. Ber. chem. (ice. 9. p. 889-855 (1870).

²⁾ H. W. Vogel, Ueber die spectralanalytische Reaction auf Blut. ibid. 9. p. 588-590 (1876); Zur Spectroscopie der Blutherbetoffe. ibid. 9. p. 1472—1478 (1876).

⁸⁾ H. C. Borby, On the evolution of Haemoglobin. Quart. J. microsc. sc. 16. p. 70-85 (1870).

⁴⁾ H. W. Vogel, Ucher die Nachweisung von Kohlenoxydgas. Her. chem. (ics. 10. p. 702-705 (1677), 11. p. 285-287 (1878).

⁵⁾ F. Hoppe-Seyler, Welters Mittheilungen über die Eigenschaften des Blutteristoffes. Zs. f. physiol. Chem. Lp. 121—180 (1877/78); ibid. 2. p. 425—426 (1878/79).

⁶⁾ A. Jüderholm, Untersuchungen über den Blutfurbetoff. Zs. f. Biologie 18. p. 103-255 (1877).

⁷⁾ O. A. Sorby, Quart, J. microsc. sc. 10, p. 400-402 (1870).

⁸⁾ F. Hoppe-Seyler, 7s. f. physiol. Chem. 1. p. 121-180 (1877/78).

⁹⁾ F. Hoppe-Boylor, Vorläufige Mitthellungen. Ibid. 1, p. 300-307 (1878).

F. Hoppe-Seyler, Welters Mittheilungen über die Eigenschaften des Blutfürbetoffes.
 101. 140—155 (1878/70).

F. Harchand, Ueber das Methamoglobin. Virchow Arch. f. pathol. Aunt. 77. p. 488
 —407 (1879).

Oxydationsproduct des Hb, enthalte aber weniger O als O-Hb. Dann versicht wieder Jaderholm¹) seinen Standpunkt, und für ihn tritt auch Saarbach²) ein, während Hoppe-Seyler³) dabei bleibt, Methb sei eine Verbindung von Ht mit Liweiss, nicht eine höhere Oxydationsstuse des O-Hb. Nun gelingt es Hüfner und Otto⁴) das Methb krystallinisch zu erhalten; damit ist entschieden, dass es kein Gemenge, sondern ein chemisches Individuum sei. Die Analyse führt sie zu der Vermuthung, dass es ebensoviel O enthalte, wie ()-lil, nur sei derselbe sester gebunden. Das wird im nächsten Jahre durch eine Untersuchung von Hüfner und Külz⁵) bestätigt, ebenso durch Otto⁶), später durch Lambling⁷).

Inzwischen hat Sorets) seine Absorptionsuntersuchungen im Ultraviolett begonnen, und findet für O-Hb ein Band bei h (λ — 410), später) noch ein zweites bei etwa 329. Dieselben Bänder zeige auch CO-Hb. — Ferner willu noch eine Abhandlung allgemeineren Inhalts von Valentin (o) zu nennen, welcher den Unterschied zwischen O-Hb und CO-Hb nicht finden kann. Dann ninmt er an, durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in Blut entstehe Schwefel-Methb mit einem Band im Roth 648—612; Einleiten von Phosphor, Arsen-, Antimon-Wasserstoff erzeuge ein Band 590—535. Ht zeige in keiner Lösung Absorptionsbanden.

69. Im Jahre 1884 beginnen Untersuchungen von Nencki und seinen Mitarbeitern, die sich bis in die neueste Zeit erstrecken und durch Verbindung von quantitativer Analyse und spectroscopischer Untersuchung ühnlich nufklärend gewirkt haben, wie die Forschungen von Schunck und Marchlewski für die Chlorophyllfarbstoffe. Ich will diese Untersuchungen orst weiterhin besprechen. Zunächst seien noch einige zweifelhafte Stoffe erwähnt. Krystalle von O-Hb werden durch Liegen, Trocknen, durch Alcohol verändert, es entstehen Pseudomorphosen, welche aber dieselbe chemische Zusammen-

der Blutbinder. Zs. f. Biologie 18. p. 178-219 (1882).

¹⁾ A. Jaderholm, Ueber Methamoglobin. Za. f. Biologia 10. p. 1-28 (1880).

²⁾ L. Saarbach, Ueber das Methamoglobin. Pflitger Arch. f. gos. Physici. 28. p. 382.

⁸⁾ F. Hoppe-Seyler, Usber das Methitmoglobin. Zs. f. physiol. Chem. 6, p. 168-174 (1882).

⁴⁾ G. Hüfner u. J. Otto, Ueber krystallinisches Methamogiebin, Zs. f. physiol. Chem. 7. p. 05—70 (1682); siehe auch ibid. S. p. 356 (1884).

^{. 5)} G. Hüfner u. R. Külz, Ueber den Sanerstoffgebalt des Mothamoglobins, ibid. 7. p. 806-874 (1885).

J. Otto, Studien über Methamoglobin. Pflüger Arch, f. ges. Physiol. 81. p. 246— 267 (1888).

⁷⁾ E Lembling, O. R. soc. biolog. (8) 5. p. 478-475 (1888).

J. L. Boret, Recherches sur l'absorption des rayons ultra-violets par diverses substances, C. R. 86. p. 708-711 (1878).

⁹⁾ J. L. Soret, Sur le spectre d'absorption du sang dans la partie violette et ultruviolette. O. R. 97. p. 1269—1270 (1883); Arch. des sc. phys. et nat. (3) 10. p. 429—494 (1883). 10) G. Valentin, Histologische und physiologische Studien. 45. Die Orte und Broiten

setzung und dieselben beiden Absorptionsstreifen, wie O-Hb zeigen. Nencki ') nennt den Körper Parahunoglobin.

Kfilme") hatto gefunden, der Farbstoff der Muskeln sei Hb. Muc Munn³) glaubt etwas anders zu finden: in den Geweben der Thiere befinde sich ein Farbstoff, den er Histohamatin nennt; eine Unterart desselben, die sich in den Muskeln vorfindet, bezeichnet er als Mychamatin und beschreibt. dessen Absorptionsspectrum. In eineren weiteren Abhandlung sagt er. 1) das Myohitmatin sei mit Hb verwundt, aber nicht identisch, da bei verschiedenen chemischen Reactionen zwar sehr übnliche, aber nicht identische Absorptionsspectra auftreten. Er untorscheidet dabei zwischen Mycht und medificieten Myoht, von welchen beiden er nur letzteres horstellen kann. Levy) wiederholt die Versuche von Mac Munn und kommt zu dem Resultat, duss das Myoht sich bei längerem Stehen bilde, ein Zersetzungsproduct von Hb sei, Hamochromogen. Die Spectra beider sind freilich nach seinen Augaben nicht. ganz identisch. Darauf antwortet Mac Munn"), der Taubenmuskel frisch komprimirt zeige sofort das Spectrum von Mycht; auch manche Insecten enthielten Myoht, die gar kein Hb besitzen; endlich seien die beiden Absorptionsbänder von Mycht und Hämechromogen nicht nur durch ihre Lage, sondern auch durch ihre Structur verschieden, da das zweite Band des ersteren in der Mitte einen dunkleren Streif habe. Nun finssert sich auch Hoppo-Seyler 7 sehr scharf gegen Mac Munn; bringe man einen Taubenmuskel in Kohlenoxyd, so verschwinde sefort das sog. Mycht-Spectrum und das (X)-11h-Spectrum orscheine; Mac Munn habe überall nur Gemische von Farbstoffen untersucht. Darauf erwidert Mac Munn b) mit vollem Recht, das sei kein Beweis gegen Myoht; auch aus Hb und Hamochromogen entstehen durch (3) die gleichen Spectra, und doch seien die Stoffe verschieden.

Diese Discussion scheint mir keinen Beweis für oder gegen Mycht erbracht zu haben. Trotzdem findet man in manchen neueren Arbeiten und Lehrbüchern) das Mycht entweder nicht erwähnt oder seine Existenz als widerlegt bezeichnet.

¹⁾ Br. Lachowicz u. M. Noncki, Uober dus Paraldinoglobin. Ber. ohom. (ins. 18. p. 2120—2151 (1885); H. Noncki, Arch. f. exper. Pathol. 20, p. 882—346 (1886).

²⁾ W. Küline, Ueber den Farbstoff der Muskeln. Virebow Arch. f. pathol. Anut. Bil. p. 70-04 (1865).

C. A. Mac Munn, Researches on Myolssematin and the Histohammatins, Proc. Roy. Soc. 39, p. 248—252 (1885); Phil. Trans. 177, L. p. 267—208 (1886).

⁴⁾ O. A. Mac Mann, Further observations on Mychaematin and the Histohaematine, J. of Physiol. 6, p. 51-65 (1887).

⁵⁾ L Lovy, Uchar den Farbetoff in den Muskein. Zs. f. physiol. Chan. 18. p. 508-

⁰⁾ C. A. Mac Munn, Ucher das Mychematin, ibid. 13, p. 407-400 (1880).

⁷⁾ F. Hoppe-Seyler, Usber Musicefarbstoffs. ibid. 14. p. 100-108 (1890).

⁸⁾ C. A. Mac Munn, ibid. 14. p. 828-820 (1800).

⁹⁾ Sicho s. B. O. Cohnholm, Chemic der Elweisskürper. 2. Auf. Brannschweig bei Vieweg & Sohn, p. 295,

70. Himin galt damals als chlorwasserstoffsaures Ht, withrend es seitdem als Salzsaureester des Ht erkannt ist. Axenfeld!) will versuchen, anch die Verbindung des Ht mit HBr und HI herzustellen, und beschreibt die Spectra der entstehenden Producte in unverwertbbarer Weise. Dasselbe macht im nächsten Jahre Harris?) ohne Spectralaugaben. Dass die Krystalle der Blutfarbstoffe pleochroitisch sind, hatten schon v. Lang und Preyer augogeben (siehe oben); eine genaue Untersuchung der Spectra bei Durchgang des Lichtes in verschiedenen Richtungen unternahm Ewald.) Er beschreibt: Hb, O-Hb, Methb, Hämin, Hämatoïdin, Lutein.

Von weiteren Arbeiten aus diesen Jahren seien noch genannt:

Linessier o untersucht, ob Ht sich mit Gasen verbinden könne; er findet, dass eine solche Verbindung mit NO: existire, deren Spectrum allerdings sehr ähnlich dem von NO:-Hb sei.

Eine Untersuchung von Bertin-Sans) behandelt das Spectrum des Methb, welches damals — und auch heute — nicht ganz sicher ist; bald worden 4 Bänder angeführt, bald nur zwei, indem die beiden mittleren als von Resten von O-Hb stammend angesehen werden. Andere, wie z. B. eben Bertin-Bans — sagen, die mittleren Bänder hätten zwar die Lage der O-Hb-Bänder, aber andere Intensitätsverhältnisse. — Hoppe-Seyler) kommt auf Hämochromogen und dessen Identität mit Stokes' reducirtem Ht zurück; es verbinde sich mit CO. Für den Blutfarbstoff der venösen Blutkörperchen schlägt er hier den Namen Phiebin, für den der arteriellen Arterin vor, ohne diese Vorschläge genügend zu begründen.

71. Ich kehre jetzt zu den wichtigen Untersuchungen zurück, welche mehr die chemische Analyse in den Vordergrund stellen, und dabei die Verwandtschaft des Blutfarbstoffes mit den Harn- und Gallenfarbstoffen klar gestellt haben. Die Analysen des Hb waren mehrfach versucht, konnten aber bei der ungeheueren Complicirtheit des Molecels nicht zu einwandsfreien Resultaten führen. Preyer hatte gefunden, Hb sei Cooleoonistofolooni

D. Azenfeld, Die Wirkung der Halogene auf das Hämin. Contrbl. f. d. medle. Wiss. 26. p. 885—885 (1995).

²⁾ V. D. Harris, Report on some of the compounds of hasmatin: namely, the hydrochlorate, hydrochote, and hydrobromate. Brit. medic. J. 1886, 2, p. 108-104.

⁵⁾ A. Ewald, Polari-spectroscopische Untersuchungen an Blutkrystallen. Zs. f. Biologie 22, p. 450-478 (1886).

⁴⁾ G. Lineagier, Sur une combination de l'hématine avec le hioxyde d'azote. Bull. esa. chim. de Paris 47. p. 768-760 (1887); O. R. 104. p. 1296-1298 (1887).

⁵⁾ H. Bertin-Sans, Sur le spectre de la méthémoglobhe acide. C. R. 106. p. 1245—
1245 (1888). Siche auch das Buch von Bertin-Sans: Études sur le méthémoglobhe. Paris 1886
bel Baillière et flis. 9°, 124 pp. Man findet dort eine sehr vollständige Angabe der Litteratur
bis au diesem Jahre und eine gute Darstellung der historischen Entwickelung der Konntnisse
über Methb.

F. Hoppe-Seyler, Beiträge zur Kenntniss der Rigenschaften der Blutfarbstoffe.
 f. physiol. Chem. 18. p. 477—498 (1889).

während Jaquet) unglebt: C₁₅₈H₁₂₀₃N₁₀₅O₂₁₆S₅Fe mit dem Molekulargewicht 16 609. Es ist klar, dass es viel zweckmüssiger ist, zunächst einmal den Eiweisskörper abzuspulten und den Farbstoff allein zu untersuehen. Dies Verfahren schlagen Neucki und Sieber²) ein.

Hb wird durch Alcohol, verdünnte Säuren und Alcalien zersetzt, wobei schliesslich Ht entsteht — nach Hoppe-Seyler wird zuerst Hämechromegen abgespalten, welches dann unter Einfluss des Luftsauerstoffes in Ht übergeht. Durch Salzsäure entstehen aus dem Blut die sogen. Teichmann'schen Krystalle, welche Hoppe-Seyler und andere für salzsaures Ht halten, das Hämin genannt wurde. Aus Hämin stellen Noncki und Sieber Ht her, und finden dessen Zusammensetzung zu Colhen Noncki und Sieber Ht her, und finden dessen Zusammensetzung zu Colhen, es bildet sieh der Körper, welchen Hoppe Hämatoporphyrin (Htp) genannt hat. Für ihn finden sie: Colhen Hoppe Hämatoporphyrin (Htp) genannt hat. Für ihn finden sie: Colhen Nope

Schon Hoppe-Scyler³) hatte auf Ht reducironde Agentien wirken lassen und gemeint, Bilirubin erhalten zu haben. Sie finden, dass bei Einwirkung von Zinn und Salzsäure hanptsächlich ein Körper entstehe, den sie Hexahydrohamatoporphyrin nennen, welcher C₅₂H₅₈N₄O₅ sei. Daneben entsteht noch ein Farbstoff mit den Eigenschaften des Urobilins. Bilirubin sei C₅₂H₅₀N₄O₆ Urobilin C₅₂H₄₀N₄O₇. Den Zusammenhang zwischen Blut- und Gallenfarbstoff zeigt die Gleichung

Zu abweichenden Resultaten kommt Le Nobel. Durch Einwirkung von Sn oder Zu auf Ht in angestuerter alcoholischer Lösung erhält er Htp; aus diesem oder direkt aus Ht stellt er weiter einen Körper dar, der Hämmteporphyroidin genannt wird, und aus allen dreien kann er das Urchtmatin von Mac Munn erhalten, mit fünf Absorptionsbanden; er neunt diesen Körper Ischämotoporphyrin. Endlich entsteht ein Stoff, welcher mit Urchilin einige Eigenschaften gemein habe, aber nicht identisch sei; er neunt ihn Urchilinoïdin. Dieser Stoff lüsst sich leicht in Ischtp und Hexahydrohumatoporphyrin umwandeln.

Nun stellen Nencki und Sieber) Htp aus Hümin durch Bromwasser-

A. Jaquet, Beitrige sur Kenntniss des Blutfarbetoffes. Zs. f. physiol. Chem. 18. p. 280—206 (1890).

²⁾ M. Nonoki und N. Sieber, Untersuchungen über den Blutfarhstoff. Arch. f. exper. Pathol. 18. p. 401—422 (1884). Uober des Hamin. ihid. 20. p. 825—882 (1889).

F. Hoppo-Seyler, Bor. chem. Ges. 7, II. p. 1005—1000 (1874); Pflüger Arch. f ges. Physiol. 10. p. 208—211 (1875).

⁴⁾ C. Le Nobel, Ueber die Einwirkung von Reductionsmitteln auf Hüsentin und das Verkommen der Reductionsproducte im pathologischen Harne. Pilitger Arch. f. ges. Physiol. 40. p. 501—528 (1887).

⁵⁾ Blobe darüber den sweiten Abschultt, über die Hernferbstofft,

⁶⁾ H. Noncki und N. Sieber, Ueber das Hamatoporphyrin. Arch. f. exper. Pathol. 94. p. 480—446 (1888).

stoff in Eisessig her. Die Analyse dieses Körpers ergiebt C₁₆ H₁₈ N₂O₃, also einen mit Bilirubin isomeren Körper. Die alcoholische sowie alcalische Lösung zeigt die vier Absorptionsbänder, welche Hoppe und Lo Nobel für Htp angegeben, Lösungen mit Mineralsäuren nur zwei Bänder. Das salzsaure Htp erhalten sie in Krystallen; getrocknet und in Alcohol gelöst zeigt es die fünf Bänder des Isohämatoporphyrius, mit Säuren wieder die zwei Bänder. Das mit HBr erhaltens Htp stimmt sonst mit dem durch Schwefelsäure erhaltenen überein, letzteres scheint ein Anhydrid des ersteren zu sein. — Aus Htp in saurer Lösung entsteht durch naschenden Wasserstoff ein dem Urobilin sehr ähnlicher Körper, der in saurer Lösung den Urobilinstreifen zwischen Grün und Blan zeigt. — Htp ist ein Abkömmling des Pyrroba

72. Auch Filehne!) erhält durch Reduction von Hb oder Itt mit Phenylhydrazin gelbe und rothe Stoffe, die mit salpetriger Sture dieselben Farbenreactionen geben, wie Bilirubin, elso die Verwandtschaft von diesem mit Hb nahe legen.

Von welteren Untersuchungen aus dieser Zeit über die Blutfarbstoffe selen noch folgende erwähnt: Bohr ?) findet, Hb verbinde sich nicht immer grade mit O_2 zu Ohb, sondern es gebe auch Zwischenstufen zwischen Hb und Ohb; er unterscheidet drei Arten, β -, γ -, δ -Ohb. In ähnlichem Sinne findet Siegfried,) dass ein Theil des O von Ohb leichter abzutrennen sel; er neunt ihn "beweglichen Sauerstoff"; nach seiner Abtrennung bleibe Pseudohh zurück. Ihm stimmt im Wesentlichen Novi") zu. Spectral sollen sich diese an Sauerstoff verschieden reichen Verbindungen nicht unterscheiden.

78. Eine ganze Anzahl von Arbeiten ruft das Methb hervor. Araki ') findet, dasselbe entstehe 1) durch Eintrocknen von Ohb in dünner Schicht an der Luft; 2) durch Behandlung von Ohb mit oxydirenden Stoffen, z. 1). Ferricyankalium, Nitriten, Permanganaten und durch H in statu nascandi; 3) durch Wirkung von Substanzen, welche die rothen Blutkörperchen auflösen, in den Blutgefässen des lebenden Organismus. Die wässrige neutrale oder schwach saure Lösung sei characterisirt durch den Absorptionsstreifen 648--029. Von den drei weiteren, dem Methb zugeschriebenen Streifen gehören die beiden ersten wahrscheinlich zu noch nicht zersetztem Ohb. — Durch Einleiten von SH- und O in Blutlösungen entstehe Schwefel-Methb, welches durch Natronlange in Hämschromogen übergeführt werde. — Zu etwa dem gleichen

¹⁾ W. Filchne, Ueber die Umwandlung des Blutfarbstoffes in Galkafarbstoffe. Beiluge z. Control. f. klin. Medic. 1888, Nr. 25. p. 40. Für die Wirkung von Phenylhydrasin, siehe autol. G. Hoppe-Seyler, Zs. f. physiol. Chem. 9. p. 54—30 (1884).

Chr. Bohr, Sur les combinaisens de l'hémoglobine avec l'oxygène. C. R. 111. p. 105
–197 (1890); Skandin. Arch. L. Physiol. 3. p. 76–100 (1892).

a) M. Siegiried, Ueber Hamoglobin. Dubols Arch. f. Physiol. 1800. p. 885—400.
 4) Ivo Novi. Die Methode von Schutzenberger-Siegfried zur Bestimmung des bewog-

lichen Blutesuersteffes. Pflüger Arch. f. ges. Physici. 58. p. 289—305 (1894).

5) Transbure Arcki, Ueber den Blutfartstoff und seine näheren Umwandlungsproducte.
Za. f. physici. Chem. 14. p. 405—415 (1890).

Resultate in Bezug auf das Spectrum gelangt Dittrich!); nur der erste Streif von 660—606, Maximum 632, sei deutlich, der zweite sehr undeutlich, einen dritten und vierten findet er nicht. Eingehender beschäftigt er sich mit der Entstehung des Methb; es werde gebildet 1) durch exydirende Substanzen, wie Ozon, Jod in Jodkalilösung, Natriumhyposulft, Chlorate, Nitrite, Nitrate usw., 2) durch reducirende Substanzen, wie nascirenden Wasserstoff, Pyrogallel, Hydrochinen usw., 3) durch weder exydirende noch reducirende Körper, wie Salze des Anfilms, Toluidins usw. Jedenfalls stimmt er 11ft finer, Otto und Külz zu, dass die Bildung aus Ohb kein Oxydationsvergang sei.

In demselben Jahre erscheint eine Arbeit von v. Vorkampff-Lane,²) welcher zwei Arten von Methb unterscheiden will, oxydatives und reductives, die freilich dasselbe Absorptionespectrum haben, sich aber chemisch unders verhalten: das reductive lasse sich durch oxydirende Stoffe, wie L'erricyankalium, in eine rothe Substanz umwandeln, welche die Streifen des Ohb zeige, das oxydative nicht. Dagegen färbt sich das oxydative Methb roth durch Zusatz von reducirenden Substanzen, wie K oder Na nitresum, und zeigt dann die beiden Streifen des Ohb. Dieser Körper sei aber nicht Ohb, er neunt ihn Nitresomethb. Den rothen Farbstoff des gepökelten, d. h. mit Salpeter behandelten L'leisches halt der Verfasser auch für einen besouderen und neunt ihn "Schinkenfarbstoff".

Monries) sagt, die Stoffe, welche Methb aus OHb erzeugen, liefern bei stürkerer Einwirkung Ht. Im Spectrum des Methb seien vier Bünder sichtbar, von welchen aber nur das erste bei 630 characteristisch ist, die beiden folgenden 570 und 541 vielleicht Ohb augehören, das vierte bei etwa 500 schlecht zu sehen sei, da hier Ht absorbirt. Das erste Band sei in seiner Lage sehr variabel, zwischen etwa 630 und 650. Durch Natriumfluorid entsteht aus Ohb ein Methb, welches ein erstes Band bei 612, das vierte bei 500 zeigt. — In einer zweiten Abhandlung!) bespricht Menzies noch das durch Sturen erzeugte Methb; bei ihm hänge die Lage des ersten Bandes von der Natur und Menge der Säure ab. Mit Spuren von Säuren liege es bei 630, mit mehr Säure bei 642, falls Essägsäure, Oxalsäure, phosphorige Säure vorwendet werde, mit Mineralsäure verschiebe sich das Band bis 650.

74. Harnack*) bestreitet, dass durch Säuren Mothb gebildet worde, es sei ein anderer Stoff, welchen er Acidhb nonnt. Im Mothb, das durch Oxydationsmittel erhalten, liege das Band bei 050—536, in Acidhb bei 067—050. (Die Zahlen sind von mir nach den nicht recht genügenden Angaben berechnet.)

P. Dittrich, Ueber methanoglobinbildende Gifte. Arch. f. exper. Pathol. 20, p. 247

—281 (1802).

A. von Vorkampff-Laue, Belträge zur Kenntniss des Mothilmoglobins und seiner Derivate. Dissert. Derpat 1802, bei Schnakenburg.

⁸⁾ J. A. Monzios, On methaemoglobin. J. of physicl. 17. p. 402-414 (1808).

⁴⁾ J. A. Monxies, On the action of cortain acids on blood pigment. J. of Physiol, 17. p. 415-422 (1805).

⁵⁾ R. Harnack, Ueber die Einwirkung des Schwefelwasserstoffs und der Säuren auf den Dintfarbstoff. Zs. f. physiol. Chem. 26. p. 558—585 (1899).

Acidhb sei sehr geneigt zu weiterer Zersetzung, wobei zunächst Ht auftrete. — Ich sehe nicht, dass Harnack irgend einen Beweis für die Annahme eines besonderen Stoffes Acidhb ge iefert hat. Nicht nur nach den eben erwähnten Angaben von Menzies, sondern auch nach den viel älteren von Preyer und Anderen liegt das Band des mit Säuren erzeugten Methb durchaus nicht immer an derselben Stelle, sondern hat alle möglichen verschiedenen Lagen je nach der Säure. Wie weit dabei die Anwesenheit dieser Säuren nach der Kundt'schen Regel einwirkt, ist nicht bekannt; jedenfalls könnte man mit demselben Recht, mit dem Harnack Methb und Acidhb unterscheiden will, auch ein Dutzend verschiedener Stoffe annehmen. Die graduellen Verschiebungen des Bandes sagen hier offenbar gar nichts aus; ein neuer Name wire nur berechtigt gewesen, wenn Harnack auf chemischem Wege die Existenz eines neuen Stoffes nachgewiesen hatte, wovon indessen keine Rede ist.

Anch weiterhin hat das Methb Veranlassung zu Arbeiten gegoben. Ich nenne v. Zeynek!) und Hüfner!), endlich Kobert!), dessen Angaben indessen etwas bedenklich erscheinen. Das Spectrum des Methb zeige 6 Absorptionsstreifen, die alcalische Lösung 3. Er nimmt die Existenz von Acidmethb, Photomethb (siehe folgende Seite) und zahlreichen Verbindungen an, nämlich mit Wasserstoffsuperoxyd (H2O2 Methb), mit Cyanwasserstoff (CNII Methb), mit Nitriten (Nitrit-Methb), mit Schwefel (SMethb), welches verschieden von Sulfhb sei.

75. Wir sahen, dass zuerst Soret Absorptionsbanden im Ultraviolett gefunden hatte. Weitere Untersuchungen beginnen in dieser Zeit; es slud zu neunen: D'Arsonval⁴), Grabe⁹), Gamgee⁹), C.A. Schunck⁷), Marchlewski⁸), endlich eine, nach den veröffentlichten Photographien zu schliessen, wohl ziemlich werthlose Arbeit von Hiller⁹).

2) G. Hitfner, Nachträgliche Bemerkungen zu Dr. v. Zeynek's Versuchen, die die Blidung des Methämeglobins hetzeffen. Engelmann Arch. f. Physiol. 1899. p. 401—409.

4) A. d'Arzonval, Photographie des spectres d'absorption de l'hémoglobine. Arch. de physici. norm. et path. (5) 2. p. 340-346 (1800).

¹⁾ R. v. Zeynek, Neue Beebachtungen und Versuche über des Mathämoglobin und sehm Bildungsweise. Engelmann Arch. f. Physiol. 1899. p. 460—490.

⁸⁾ B. Kobert, Beitrige zur Kenntniss der Methimoglobine. Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 82, p. 608—680 (1900).

⁵⁾ H. Grabe, Untersuchungen des Blutfarbstoffes auf sein Absorptionsvermigen für violette und ultraviolette Struhlen. Dissert. Dorpat 1892, bei Mattiesen; Zs. f. angl. Chem. S4. p. 771—777 (1894).

⁶⁾ A. Gamgee, On the absorption of the extreme violet and ultraviolet rays of the solar spectrum by hasmoglobin, its compounds, and certain of its derivatives. Proc. Roy. Soc. 59. p. 276—279 (1896); such Arch. sc. phys. et nat. (8) 34. p. 585—588 (1895).

⁷⁾ C. A. Schunck, A photographic investigation of the absorption spectra of chlorophyll and its derivatives in the violet and ultraviolet region of the spectrum. Proc. Roy. Soc. 68, 389—596 (1898).

⁶⁾ L. Marchlewski, On chlorophyll derivatives. Bull. internat. acad. do Chacovie 1902. p. 1-6; Phylloporphyrin and mesoporphyrin, a comperison. ibid. 1902. p. 228-226.

⁹⁾ R. Hiller, Die Aleurptionsstreifen des Blutes und seiner Derivate im Ultravioleit. Diesert. Restock 1904, bei Boldt, 31 pp.

Der durch Stokes reducirtes Ht benannte Stoff war von Hoppe-Seyler als Hämschromegen bezeichnet worden. Bertin-Sans und Moltessier!) finden, dass sie durch Reduction von Ht — oder wie es auch genannt wird — Oxyhamatin, einen Farbstoff erhalten können, der nur ein Band bei 650 gebe; diesen nennen sie nun reducirtes Ht.

Szigeti) beschaftigt sich mit den Cyanverbindungen. Von Hoppe-Seyler war ein Stoff als Cyan-Ht beschrieben, von Proyer ein Cyanwasserstoff-Hb und ein Cyanwasserstoff-Obb, von Kobert endlich ein Cyan-Methb. Szigeti findet, das Cyanwasserstoff-Hb sei Hämechromogen, die drei anderen Stoffe seien identisch, Cyanhamatin. Dieses entstehe nur in vitre, nicht im lebenden Organismus bei Vergiftung mit Blausaure oder Cyankali. Lewin) dagegen sagt, Blut erleide keine spectroscopisch nachweisbare Veränderung unter Einwirkung von Blausaure. "Es giebt kein spectroscopisch erkenubures Cyanmethb oder Cyanha."

Bock⁴) findet, dass Methb sich im Licht verändere, der Streif des Methb im Roth verschwinde, es trete ein Band bei 535 auf. Diesen Körper nennt er Photomethb. Haldane⁴) zeigt aber, dass dies nichts anderes ist, als Cyanmethb von Kobert, dadurch entstanden, dass Bock sein Methb mit Ferrieyankalium hergestellt habe, von dem Reste zurückgeblieben waren. Haldane protestirt hier auch gegen die von Szigeti behauptete Identität von Cyanmethb und Cyanhamatin. Die Spectra selen zwar sehr ähnlich, aber die chemischen Resctionen verschieden. Zu dem gleichen Resultat kommen Ziemke und Müller⁶): Photomethb sei Cyanha. Auch sie treten für eine zweite Cyan-Verbindung ein, welche sie aber Cyanhamochromogen nennen.

Arnold) meint, von Ht sei nur alcalische und saure Lösung untersucht, er will eine neutrale Lösung herstellen. Dazu neutralisirt er eine alcoholische stark mit Kalliauge versetzte Lösung von Ht, erhält rothe Lösung mit zwei Banden, welche neutrales Ht sei. Van Klaweren nutersucht den Stoff, er sei eisenhaltig, also kein Ht, sondern dem Hb sehr ähnlich. Er schlägt den Namen Kathb vor.

¹⁾ H. Bertin-Sans et J. Meitessier, Oxyhématine, hématine réduite et hémachromogène. C. H. 116, p. 401-405 (1808).

²⁾ H. Szigoti, Ueber Oyanhāmatin. Vierteljahrschr. f. garichtl. Medic. (9) 6. Supplementhft. p. 0—35 (1893).

L. Lowin, Lahrbuch der Toxikologie, 2. Aufl. Wien bei Urban u. Schwarzenberg 1808.
 Siehe p. 104.

⁴⁾ J. Book, Ueber eine durch das Licht hervergerufene Veräuderung des Methamoglobins. Skandin. Arch. f. Physici. 6, p. 209-307 (1805).

⁵⁾ J. Haldane, On Cyanmethnemoglobin and photomothuemoglobin. J. of physici. 25, p. 280-282 (1899/1900).

E. Ziemke u. Fr. Müller, Beitrige zur Spectroscopie des Bintes. Engelmann Arch. f. Physiol. 1901. Supplementiel. p. 177—186.

 ⁷⁾ V. Arnold, Ueber das neutralo Hamatinspectrum. Contrbl. f. d. modic. Wiss. 67.
 p. 880—880, 840—861 (1890).

⁸⁾ K. H. L. Van Klaveren, Ueber den von A. Arnold als "neutrales Hilmatin", beschriebenen Farbstoff, Zs. f. physiol. Chem. 88, p. 203-300 (1901).

Es sel noch aus neuester Zeit ein Streit zwischen Piettre et Vila) und Ville et Derrien?) erwähnt. Erstere sehen im OHb ein Band bei 034, welches sich mit Natrinmfluorur nach 612 verschiebe. Letztere sagen, 634 sei das bekannte Band des Methb; bei Zusatz irgend einer Fluorverbindung werde Fluormethb gebildet, zu welchem das Band 612 gehöre. Sie erhalten die Verbindung auch krystallisiert. Erstere bleiben dabei, 634 und 612 gehöre zu Ohb.

76. Die Arbeiten von Nencki und Anderen hatten in den achtziger Jahren gezeigt, dass der Blutfarbstoff nahe verwandt sei mit den Farbstoffen des Harns und der Galle. Inzwischen waren die Derivate des Chlorophylls namentlich durch die Untersuchungen von Schunck und Marchlewski genager bekannt geworden. Schon Hoppe-Seyler) hatte auf die Achnlichkeit des Phylloporphyrins mit dem Hämatoporphyrin hingewiesen; Schunck und Marchlewski) vergleichen die Absorptionsspectra beider Körper in Acther und Salzsäure, sowie der Zinkverbindung in Alcohol. Diese drei Spectra sind sehr verschieden, aber paarweise fast identisch, nur die Spectra der Blutderivate immer etwas nach Both verschoben. Die chemische Analyse führt für Phylloporphyrin auf Cichieno, also sehr ähnlich dem Hämatoporphyrin. Auch Tschirch) bestätigt die grosse Achnlichkeit der Spectra, welche sich nuch auf die Existenz eines Bandes im Violett erstreckt.

Neucki und Zaleski^a) finden dasselbe; Phylloporphyrin sei C₁₂H₁₈ON₂, Hämatoporphyrin C₁₅H₁₈O₂N₂. Sie versuchen von dem letzteren 2 O abzuspulten, um zu Phylloporphyrin zu gelaugen. Dies gelingt zwar nicht, wohl aber er halten sie ein Product, bei dem ein O entfernt ist; sie nennen es Mesoporphyrin^a).

¹⁾ M. Piettre et A. Vila, Observations sur les bandes d'absorption du sang et de l'oxyhémoglobine. C. B. 140. p. 590—392 (1905). Étude spectrosopique de l'oxyhémoglobine. C. B. 140. p. 685—687 (1905); Spectroscopie du sang et de l'oxyhémoglobine. C. R. 140. p. 1950—1982 (1905); Sur la méthémoglobine. C. R. 140. p. 1950—1882 (1905).

²⁾ J. Ville et E. Derrien, Hodification du spectre de la méthémoglobine sous l'action du fluorure de sodium. O. R. 140. p. 748—744 (1905); Sur une combinaison fluorée de la méthémoglobine. O. R. 140. p. 1195—1197 (1905); Sur la méthémoglobine et sa combinaison fluorée. C. R. 140. p. 1549—1551 (1905).

⁸⁾ F. Hoppe-Seyler, Za. f. physical. Chem. 4. p. 201 (1880).

⁴⁾ E. Schunck u. L. Harchlewski, Zur Chemie des Chlorophylls. Liebig's Ann. 200. p. 806—813 (1895); Contributions to the chemistry of chlorophyll. Proc. Roy. Soc. 59. p. 2391 · 286 (1890).

⁵⁾ A. Tschirch, Zur Chemie des Chlorophylls. Ber. Chem. Ges. 28, II p. 1760—1779 (1996); Der Quarzspectrograph und einige damit vorgenommene Untersuchungen von Pflanzenfaristoffen. Ber. botan. Ges. 14, p. 78—94 (1896). Biehe auch Photogr. Mittheil. 82, p. 307—399 (1896).

⁵⁾ M. Nencki u. J. Zaleski, Untersuchungen über den Biutfarbetoff. Zs. f. physiol. Chem. 60, p. 884—485 (1900). Siehe auch J. Zaleski, Zs. f. physiol. Chemie 87. p. 54—74 (1902). Piettre et Vila bestreiten die Richtigkeit dieser Anschauungen. C. R. 141. p. 784—786 (1905). C. R. 141. p. 1041—1043 (1905).

⁷⁾ M. Nencki u. J. Zaleski, Ueber die Beduntlonsproducte des Hamins durch Jodwasserstoff und Phosphoniumjodid und über die Constitution des Hamins und seiner Dorivate. Ber. chem. Ges. 84, I p. 997—1010 (1901). Siehe auch J. Zaleski, Untersuchungen über das Mesoporphyrts. Bull. internat. acad. de Cracovie 1902 p. 518—582.

Aus ihm stellen sie dann Hümopyrrol CaHraN dar; dies geht an der Luft in das hämatogene Urobilin über, dessen Spectrum identisch mit dem aus Blirrubin dargestellten Urobilin ist. — Das Spectrum des Mesoporphyrins sei mit dem von Phylloporphyrin identisch.

Nun vereinigen sich Nencki und Marchlewski '); es gelingt, aus Phyllocyanin sowohl Hamopyrrol darzustellen, als auch Urobilin.

Marchlewski?) fasst dam alle Beweise für die Verwandtschaft von Blut- und Pflanzenfarbstoffen zusammen: 1) die chemischen Iformeln von Phylloporphyrin und Hämatoporphyrin sind sehr ähnlich. 2) Die Absorptionsspectra beider sind sehr ähnlich in neutralen, basischen und sauren Lösungsmitteln und bei der Zinkverbindung. 3) Beide zeigen gegen Bromund Salpetersaure sehr ähnliches Verhalten. 4) Eine Basis von der Formol CsH₁₃N ist sowohl aus Hämin und Hämatoporphyrin, als auch aus Phyllocyanin zu erhalten.

Dann vergleicht Marchlewski³) die Spectra von Phylloporphyrin und Mesoporphyrin. Die Lösungen in Aether zeigen 7 Bünder, die fast identisch liegen, aber die des Mesoporphyrins sind um etwa 20 Å nach Roth verschoben. In sauren Lösungen sind die Spectra identisch, während die des Htp nach Both verschoben liegen. Im Violett besitzen alle drei Porphyrine ein Band. Bei Einwirkung von Brom zeigen Phylloporphyrin und Htp sehr ühnliche Spectra, aber letzterem fehlt ein Band im Roth. Beim Mesoporphyrin erscheint dies Band; dies Spectrum ist identisch mit der Bromverbindung des Phylloporphyrins. — Man sieht, dass dus Mesoporphyrin dem Phylloporphyrin noch sehr viel nüher steht, als das Htp.

Durch diese Untersichungen ist also das ebenso wichtige wie interessante Resultat gewonnen, dass die im Körper der Wirbelthiere und die in den Pflanzen auftretenden Farbstoffe sehr nahe Verwandte sind. Beiden fällt bekanntlich die Aufgabe hauptstehlich zu, das Leben zu erhalten, dem einen durch Aufnahme und Abgabe des Sauerstoffs, dem andern durch die Wirkung auf die Kohlensture. Es ist wohl zu vermuthen, dass auch undere Farbstoffe der Thierwelt in naher Beziehung zu den beiden Hauptstoffen stehen werden, wenn auch noch sehr wenig bekannt ist. Ohne darum nither eingehen zu können, verweise ich beispielsweise auf eine Untersuchung der Gräfin v. Linden), welche den Uebergang des Chlorophylls in einen Sohmetterlingsfarbstoff verfolgt.

¹⁾ M. Noncki u. L. Marchiewski, Zur Chomle des Chlorophylis. Abbau des Phyllogenius sum Filmopyrrol. Bor. chem. (ics. 84, H. p. 1087—1000 (1901).

²⁾ I. Marchlewski, On chlorophyll derivatives. Bull. internat. acad. de Cracovic 1002 p. 1-6.

²⁾ L. Marchlewski, Phylloporphyrin and Mesoporphyrin, a comparison. Ibid. 1902 p. 228—226. Sicho auch Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 109, p. 111—115 (1994).

⁴⁾ M. Grafiu von Linden, Morphologische und physiologisch-abomische Untersnehmugen über die Pigmente der Lepidopteren. Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 98, p. 1—80 (1908).

B. Alphabetische Uebersicht der Blutspectra.

77. In diesem Abschnitt sollen alle spectralen Angaben über den Blutfarbstoff und seine Abkömmlinge zusammengestellt werden, in alphabetischer
Reihenfolge. Sehr viele von den Angaben sind von mir nach Zeichnungen
oder nach Messungen nach willkürlicher Seala berechnet, wodurch sie noch
unsicherer werden.

Acidhumoglobin. Der Name ist von Harnack i oingeführt für das Zersetzungsproduct des Blutes durch Sauren. Es wurde vorher für identisch mit Methb gehalten, und nach meiner Meinung libst men es besser bei der alten Bezeichnung bewenden. Harnack behauptet zwar, der Streif von Methb liege bei 656-636, der von Acidhb bei 007-050, allein dem widersprechen audere Augaben. Zunächst hat der erste Methbstreif nach allen neueren Angaben sein Maximum bei etwa 633 bis 634, und für das sogen. "Sünreband" finden sich Werthe, die von der Menge und der Art der Saure abhängen. So sagt Valentin2), das Band liege etwas verschieden, wohl durch Nebenwirkungen. Prevera giebt eine lange Liste für die Lage des Bandes mit verschiedenen Sauren: Mit Salzsture 607-621, Salpetersaure 653-621, Schwefelsaure 050-621, Phosphorsdure 648-625, Schweflige Saure 648-624, Phosphorige Saure 058-621, Borsaure 649-612 resp. bei anderer Darstellung 663-629, Oxalsture 649-621. Essigsture 653-621, Ameisonsaure 667-625, Buttersture 058-625, Valerianeaure 053-629, Bernsteinsaure 638-611, Carbolature 043-617. Gallussaure 652-611. Nimmt man die Mitten dieser Bänder als Laure des Maximums, so ergeben sich Zahlen zwischen 025 und 640. Methb glebt Preyer hier 640-614, Mitte 627. Sorby) glebt au, die Lage des Bandes variire auch mit dem Sauregehalt. Jaderholm?) bestätigt dies und glebt folgende Tabelle:

Nit	Salzeture							652-626
11	wenig Schwefelsaure							0341
1)	10 Mal mehr Schwefelst	lw	. 'e					648
מ	Phosphoreaure							014
1)	wenig Borsaure			•				035

¹⁾ E. Harnack, Ueber die Einwirkung des Behweselwasserstoße und der Sauren auf den Blutfarbetoss. Zs. s. physiol. Chem. 23. p. 558 - 585 (1990).

G. Valentin, Ein durch die verschiedensten Säuren derstellbares Absorptionshaud in dem Spectrum des Blutfarbstoffes. Virebow Arch. 1. path. Anat. 27. p. 215—217 (1643).

W. Preyer, Ueber einige Eigenschaften des Hämeglobins und des Methämeglobins.
 Pfüger Arch. 1. ges. Physiol. 1. p. 895—454 (1868).

⁴⁾ H. O. Sorby, On some compounds derived from the colouring matter of blood. Quart. J. of microsc. 20, 10. p. 400—402 (1870).

⁵⁾ A. Jaderholm, Untersuchungen über den Blutfarbetoff und seine Darivate. Zz. f. Biologie 19. p. 193-255 (1877).

Mit	mehr Bornaure															642
77	Essigniture .					٠.										633-640
п	Aspfelsaure .			•												646
	Λ moisensture															
Bei	Lösungen von M	ctl	ıb-	Kr	yst	all	()]]	in '	W	HHE	rl	lnd	ot	Bic	lı	033 - 084
Bei	Blutlösung mit	gu	nz	W	eni	g	Sili	u'e								033-084
111 1		. 15		11			•					11				13

Endlich sagt Monzies 1), mit organischen Sturen liege das Band je nach der Menge der Sture zwischen 630 und 642, mit Mineralsturen verschiebe es sich bis 650.

Alle diese Angaben stimmen zahlenmässig leidlich überein, sachlich vollständig; sie zeigen, dass keinerlei Beweis für ein besonderes Acidhb vorliegt, welches vom Methb zu unterscheiden wäre, sondern entweder vereinigt man alle die Stoffe mit etwas verschieden liegenden Banden unter dem Namen Methb, oder man muss eine grüssere Anzahl verschiedener Stoffe annehmen. Diese müssten dann aber auch chemisch nachgewiesen werden, nicht nur spectroscopisch.

Noch erschwert wird die Erklitrung der spectroscopischen Ergebnisse durch die Tatsache, dass nach allgemeiner Annahme durch stärkere oder längere Säurewirkung Ht entsteht; dies besitzt in saurer Läsung ein Band, welches nach Formånek bei etwa 650 liegt, von 770—640 reicht. In zahlreichen Fällen, namentlich bei Einwirkung stärkerer Säuren, wird daher immer auch Ht gegenwärtig sein, und dadurch kann scheinbar das Band des Methh etwas nach längeren Wellen verscholen werden. Nach Harnack liegt das Band des sauren Ht bei 684—664, also ausserhalb des Bandes seines sogen. Acidhb. Aber die Messungen Harnacks sind eifenbar ebense augenau wie die Zeichnungen, nach denen man annehmen würde, es handle sich um ganz dankle, scharf begrenzte Bänder.

Arterin. Dieser Name ist von Hoppe-Seyler") vorgeschlagen für den Blutfarbstoff des arteriellen Blutes im lebenden Körper.

Cruentin neutrit Thudichum²) einen Stoff, der durch Einwirkung von Schwefelsture auf Hb entsteht. Er ist identisch mit Hamatoporphyrin.

Cruorin, von Stokes!) vorgeschlagen als Name für den Blutfurbstoff. Er unterscheidet Scharlachernorin (— OHb) und Purpurcruorin (— Hb). Später hat Sorby!) den Namen Braunes Cruorin eingeführt für den Stoff, den wir jetst Methb nennen. Die Spectra siehe unter den modernen Namen.

¹⁾ J. A. Monzies, On Mathaemeglobin. J. of physiol. 17. p. 402-414 (1805). On the action of certain acids on blood physicat, ibid 17. p. 415-422 (1805).

²⁾ F. Hoppe-Saylor, Boltrage and Kennthias der Elgunschuften der Blutfarbatoffe. Zs. L. physiol. Chem. 18, p. 477—490 (1880).

⁸⁾ J. L. W. Thudichum, Touth report of the medic, officer of the Privy Connell, p. 227 *.
4) G. Stokus, On the reduction and oxydation of the colonning matter of the blood.
Proc. Roy. Soc. 18. p. 855—804 (1864); Phil. Morg. (4) 28. p. 861—400 (1864).

⁵⁾ H. C. Sorby, (Quart. J. of soloneo & p. 198-215 (1865); Chom. Nows D. p. 180-188, 194-196, 232-254, 266-258 (1865).

CO-Hb. In seinen ersten Publicationen über die Spectra des Blutfurbstoties sagt Hoppe-Seyler 1) noch, das Spectrum mit 2 Bandern worde nicht geandert durch Einleiten von Kohlenoxydgas. Aber schon sehr babl corrigirt er 2) dies: das Spectrum des Kohlenoxydhb sei sehr Ahulich dem des OHb. Aber die Stoffe selen dadurch zu unterscheiden, dass letzterer durch Zusatz von Schwefelammonium in Hb varwandelt werde, mit einem Band, ersterer unverändert bleibe. Bald darauf erhillt er) CO-lib nuch krystallinisch. Von anderen ist nicht viel Neues hinzugefügt, die meisten bestatigen lediglich die Angaben Hoppe's. Woyl und Anrop ') fluden, wie von reductienden, so werde auch von oxydirenden Substanzon (2)-ilb wenig angegriffen, aber schliesslich werde es in Methb fibergeführt. Salkowski's) sagt, auch durch Schwefelwasserstoff worde es nicht verandert, withrend O-Hb dodurch in grines Schwefel-Methb verwandelt werde. Nach Formanek o liegen bei Einleiten von CO in Blutlösung die Streifen etwas verschieden, je nachdem, wie viel CO-Hb gebildet ist. Ist alles Ohb in CO-Hb thergeführt, so liegen die Maxima bei 5710 und 5375, allein schon beim Stehen an der Luft gehen sie zurück auf 5720 and 5381.

Die Krystelle des CO-Hb sind namentlich von Ewald 7 untersucht; sie sind trichroitisch, zeigen in einer Richtung gar keine Bänder, in den beiden anderen Richtungen solche bei 564 und 535, resp. 570 und 535.

Die vorhandenen Messungen der Bänder sind in folgender Talwile in zeitlicher Reihenfolge zusammengestellt, wobei ein Stern bedeutet, dass die Wellenlängen von mir aus Zeichnungen oder aus Angaben mach willkürlicher Scala berechnet sind:

Норре ³)	581-502	548 - 528
Preyer) 1868	580-560	545-526, Grenzen 080 und 405
Lankester (*) 1870	588-570	557-526, von 500 an

¹⁾ F. Hoppe, Virchow Arch. f. pathol. Aust. 23. p. 440-451 (1802).

8) F. Hoppe-Seyler, Medic-cham. Untersuchungen, p. 100-208, 800-085, 529-550 (1887-1871).

 J. Formánek, Ueber die Absorption des Bintfarbstoffes. Zs. f. analyt. Chom. 40. p. 505-523 (1901).

²⁾ F. Hoppe-Seyler, Za. f. analyt. Chem. 8. p. 452—450 (1864); ibid. 3. p. 489—449 (1864). Centrol. f. d. medic. Wiss. 8. p. 52—58 (1865).

⁴⁾ Th. Weyl u. B. v. Anrop, Ueber Kohlenoxyd-Hamoglobin. Dubols Arch. f. Physiol. 1880, p. 227-240.

⁵⁾ E. Salkowski, Uebar das Verhalten des Kohlenoxydhintes zu Schwefolwassersinff. Za f. physiol. Chem. 7. p. 114—115 (1882).

A. Ewald, Polari-spectroscopische Untersuchungen an Blutkrystallen. Zs. f. Biologie
 p. 459-478 (1890).

⁸⁾ F. Hoppo-Seyler, Media-chem. Untersuchungen, p. 190-208, 806-885, 522-550 (1887-1871).

⁹⁾ W. Preyer, Pflüger, Arch. f. ges. Physiol. 1. p. 895-454 (1868).

¹⁰⁾ E. Ray Lankester, J. of anat. and physicl. 4. p. 119-129 (1870).

*Jadorholm') 1877	572	535
Gamgeo 1) 1880	587-564	547—529
*Hénocque") 1887	585 - 505	550-530
*Katayama 4) 1868	580-570	553-540
Hoppeb) 1889	58 25 —5010	5505-5222
n	5808 - 5588	5465-5222 verdünnt
Kratter") 1892	581-507	556-527 (Max. 547)
Halliburton 7 1893	583 - 504	547-521
Formaneks) 1001	5710	5875
•	581-50L	550523

Während sämmtliche Beobachter nur diese zwei Bänder sehen, giebt Katayama noch ein drittes bei 648—625, wohl sicher von einer Verunreinigung. (Methb?) — Im Violett findet Grabe noch ein Band, welches bei zunehmender Verdünnung die Lagen: 440—388, 430—407, 425—412 hat. Gamgee no findet dasselbe bei 4205. — Nach den sehr bedenklichen Angaben von Hiller no sellen weitere Bänder bei 302—278, 276—202 liegen, volle Absorption bei 251 beginnen.

Photometrische Messungen im CO-Hb-Spectrum liegen von Hüfner 12) vor. Vogel 13) will das Spectrum benutzen, um die Anwesenheit von (X) in Gasen nachzuweisen, indem er das Gas mit Hb schüttelt und das Spectrum beobachtet.

CO-Hamatin. Die Existenz dieser Verbindung scheint recht zweifelhaft.
CO-Hamochromogen. Die Existenz einer solchen Verbindung ist von Hoppe-Seyler') behauptet worden. Das Spectrum zeige zwei Bänder, fast wie CO-Hb. naudich

5825—5616, 5500—5222, verdünnt 5808—5588, 5500—5222. Wie man sicht, weicht nur das zweite Band etwas von dem des CO-Hbab, allein es ist mir sehr zweifelhaft, ob Hoppe überhaupt so gemun hat messen können, dass der Unterschied irgend eine Bedeutung hat.

¹⁾ A. Jaderholm, Za. f. Biologie 18. p. 103-255 (1877).

²⁾ A. Gamgoo, A text-book of the physiological chemistry of the animal body... Rd. I. London 1880, hel Macmillan & Co.

H) A. Hancoque, C. R. soc. blolog. (8) 4. p. 0-8 (1887).

⁴⁾ Kuniyod Katayama, Virchow Arch. f. pathol. Anat. 114. p. 51-54 (1888).

⁵⁾ F. Hoppe-Seyler, Zs. f. physiol. Chem. 18. p. 477-400 (1880).

⁶⁾ J. Kratter, Vierteljahmohr. f. gorichti. Medic. 4. p. 02-75 (1802).

W. D. Halliburton, Labrisch der ekentischen Physiologie und Pathologie. Deutsch bearb. von K. Kaiser, Heidelb. 1863, bei C. Winter.

⁸⁾ J. Formánek, Za. f. analyt. Chem. 40. p. 505-528 (1901).

⁰⁾ H. Grabo, Za. f. analyt. Chem. 84. p. 771-777 (1894).

^{· 10)} A. Gamgeo, Proc. Roy. Hoc. 59. p. 276-270 (1800).

¹¹⁾ R. Hillor, Dissert, Rostock 1908, bei C. Boldt,

G. Hufner, Za. f. physik. Obem. 11. p. 704-804 (1898); Dubois Arch. f. Physiol. 1894.
 p. 180-176.

¹⁸⁾ H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 10. p. 702-705 (1877); ibid. 11. p. 286-287 (1978).

Sie wird erwähnt von Popoff 1) und soll zwei Bünder zeigen, wie Olli, nur nach Roth verschoben. Auch Saderholm 2) soll in einer mir nicht zugänglichen Schrift diese Verbindung beschreiben, wie Linessier 3) augiebt, der ihnen zustimmt.

Cyan-Verbindungen. Es sind zahlreiche Verbindungen mit Cyan augenommen worden, aber die Verhältnisse sind noch durchaus ulcht sieher Der erste, welcher eine derartige Verbindung annimmt, ist geklart. Hoppe-Seyler'); lost man Ht in Alcali und Cyankalilosung, so entsteht eine braune Flüssigkeit, die verdünnt einen Absorptionsstreif bei 580-545 (von mir aus den sicher sehr schlechten Messungen berechnet) zeigt. Es liege offenbar ein cyanwasserstoffsaures Salz von Ht vor. 1)ann folgt Preyer): Cyankalilosung wirke auf OHb in der Kalto gar nicht, bei etwa 40° aber erscheine ein breiter Absorptionsstroif, wie bei Ilb, aber weiter nach Violett gelegen. Bringe man Schwefelammonium hinzu, so erscheinen zwei Streifen, wie bei CO-IIb, nur etwas nach rechts verschoben; thinlich wirke Blausaura. Es giebt also Cyankali-OHb und Cyankali-Hb. Die Bander des letzteren werden zu D 1/20 E - D 10/20 E und D 15/10 E — E 1/2 b angegeben, wahrend die des CO-Hb seien: D 5/10 E — D 17/10 E und D²¹/₁₀E—E³⁸/₁₀b. In Wellenlangen ergiebt erateres etwa 57-1—558 and 542-523.

Zu gleicher Zeit hat Hoppe-Seyler diese beiden Verbindungen bemerkt, sagt aber, sie zeigten die Spectra von Hb und OHb; die letztere Verbindung sei sehr beständig und sie sei krystallinisch leicht zu erhalten. Das Blut der mit Blausaure vergifteten Thiere zeige keine besondere Spectralreaction.

In einer weiteren Veröffentlichung giebt auch Preyer') an, dass er Cyanwasserstoff-OHb krystallinisch erhalten habe, das Absorptionsband der Lösung reiche fast genau von D bis E, also 589—527. Die beiden Abhandlungen von Preyer werden wieder abgedruckt in einem kleinen Buche, baber etwas modificirt, da ihm nach den Bemerkungen von Hoppe die Existenz des Cy-K-Hb zweifelhaft erscheint. Diese Bu-

Saderholm, Die gerichtlich-medicinische Diagnose der Kohlenoxydvergriftung.
 Berlin 1876*.

4) F. Hoppe-Sayler, Ueber die optischen und ehemischen Eigenschaften des Blutfurhstuffes. Za. f. analyt. Chem. 3, p. 482—489 (1984).

5) W. Preyer, Beiträge zur Kenntniss des Blutfarbstoffes. Centrbl. f. d. medic. Wiss. 5. p. 259-260, 273-275 (1967).

6) F. Hoppe-Seyler, Unber die Ursache der Giftigkeit der Blausflure. Virchert Arch. f. pathol. Anat. 88, p. 435 (1867).

8) W. Preyer, Die Blandure. Bonn bei Cohen & Sohn, 8°, 2 Theile, 1868 und 1870.

¹⁾ L. Popoff, Das CO-Hamatin. Central. f. d. med. Wise. 6, p. 057-058 (1808).

⁸⁾ G. Liuosseier, Sur une combinaism de l'hématine avec le bloxyde d'azote. Bull. soc. chim. de Puris 47. p. 758-760 (1887); C. R. 104 p. 1200-1208 (1887).

⁷⁾ W. Preyer, Die Urmehe der Giftigkeit des Cyankaliums und der Blausture. Virobow Arch. f. pathol. Anat. 40. p. 125-142 (1667).

merkungen von Hoppe') besagen im Wesentlichen dasselbe, wie die vorhin erwähnte Arbeit, fügen aber hinzu. Proyer habe wahrscheinlich Cynnht beobachtet. Dasselbe hatte auch Nawrocki') behauptet, und dazu äussert'sich Proyer, wie es scheint, zustimmend in einer Notiz') in demselben Buche.

Laschkewitz⁴) sagt, Blausture verbinde sich nicht mit Blut, Gamgeeⁿ) dagegen glaubt, es existire eine Verbindung, wenn sie auch das Spectrum von O-Hb zeige.

Ebenso tritt Lankester") gegen Laschke witz für die Existenz einer Verbindung von Cyan mit Blut auf, welche schon Hoppe und Preyer beschrieben hitten. Durch Schütteln von Blutlösung mit Cyangus bilde sich Cy-Hb; es werde durch reducirende Agentien nicht verändert, im Gegensatz zu Hoppe's Cyanwasserstoff-Hb. Das Spectrum sei gleich dem des CO-Hb. — In einer zweiten Arbeit? theilt er mit, das Cy-Hb verwandle sich beim Stehen in Cyanht, den von Hoppe und Preyer beschriebenen Stoff mit einem Band, welches nach seiner Zeichnung etwa von 580—520 reicht. Wie Preyer fand, treten bei Zusatz von Schwefelammonium zwei Bänder auf, — nach der Zeichnung 588—570 und 557—526, die identisch mit denen des CO-Hb sind; über Anfangs sei das Spectrum etwas davon verschieden, und man könne den zugehörigen Stoff Cyanosalphäm nennen.

Preyers) bleibt indessen bei seiner Bezeichnung: Cyanwasserstoff-OHb für den Körper mit einem Band; er entstehe durch Wirkung von Blausture oder Cyankali auf OHb bei Anwesenheit von O, oder durch Wirkung von beiden auf Ht bei Körpertemperatur. Der zweite Körper mit zwei Bändern entstehe durch Wirkung von sauerstofffreier Cyankall-lösung auf Hb; er neunt ihn Cyanwasserstoff-Hb (?).

Längere Zeit wird dies Thoma verlassen. Gamgee⁹) sagt 1881 in seinem Lehrbuch, es gebe nur eine Verbindung mit Ift, das Cyht, welches auch reducirt werden könne, aber keine Verbindung mit Hb. lörst 1891 wird wieder eine neue Behauptung aufgestellt: Kohert 19) sagt in

¹⁾ F. Hoppe-Sayler, Medicin.-abou. Untersuchungen, p. 160-208 (1807).

F. Nawrocki, Beltrag zur Komtules des Blutfarbstoffes. Central. f. d. medie.
 Wies 5, p. 549—546 (1867).

⁵⁾ W. Proyer, Die Blausture p. 105.

⁴⁾ W. Laschkowitz, Unber die physiologische Wirkung des Cyanguses. Müller Arch. I. Anat. u. Physiol. 1808 p. 049-054.

⁵⁾ A. Gamgee, Researches on the blood. Phil. Trans. 158 II p. 480 -025 (1808).

⁰⁾ N. Ray Lankester, Ueber den Einfluss des Cyanguses auf Hamoglobin nach spectroscopischen Doobachtungen. Pilüger Arch. f. ges. Physiol. 2. p. 401-403 (1800).

⁷⁾ E. Ray Lankester, Abstract of a report on the spectroscopic examination of certain animal substances. J. of anat. and physiol. 4. p. 110—120 (1870).

⁸⁾ W. Preyer, Die Mutkrystelle, Jana 1871 bei Mauke.

⁰⁾ A. Gamgee, A text-heak of the physiological chambers of the animal body . . . Bd. I, London bei Macmillan & Co., 1880.

¹⁰⁾ R. Kobert, Ucher Cyannothimoglobin. Stattgart bel Kake 1801 .

einem mir nicht zugänglichen Buche, es gebe eine Verbindung des Cynnsmit Methb, und er nennt sie demnach Cymethb. Das erklärt Szigeti') für unrichtig; von den vier bisher eingeführten Verbindungen: Cyht, Cyll OHb, CyH-Hb, Cymethb sei das dritte überhaupt keine Cynnverbindung, sondern Hamochromogen, die drei anderen identisch und Cyht zu nennen. Bald darauf leugnet Lewin?) die Existenz irgend einer Verbindung mit Cyan. "Blut erleidet keine spectroscopisch nachweisbare Verlinderung unter Einwirkung von Blausaure. Es giebt kein spectroscopisch orkennbares Cymethb oder Cyht."

Gegen Szigeti wendet sich Haldane³); es gebe Cymethb und Cyht, deren Spectra allerdings sehr ähnlich seien, mit zwei Bändern. Aber sie seien dadurch zu unterscheiden, dass ersteres durch Schwefelammonium sehr langsam verändert werde, nur bei Erwärmen, letzteres sofort. — Auch Kobert⁴) sagt, es gebe Cyanmethb, welches er CNHMethb schreibt, und Cyankaliht oder Cyanht; die Spectra seien sehr ähnlich, worden aber beschrieben als aus einem Bande bei 535 bestehend.

Ziemke und Müllers) unterscheiden: Cyht mit Band 578--527; Cymethb mit Band 579-520; Cyanhamochromogen mit zwei Bandern: 577-552, 548-532. Dies sei meist für identisch mit Hamochromogen gehalten worden, nur Preyer, Hammerls) und Haldane machten eine Ausnahme; die relative Dunkelheit der beiden Streifen sei bei beiden Körpern verschieden.

Zeyneck') will wieder nur eine Verbindung merkennen: Durch Wirkung auf Methb entstehe eine gut gesicherte Verbindung, wolche or aber nicht Oymethb, sondern Oyhb nennen will; sie zeige einen breiten Streif im Grün, bei welchem die dunkelste Stelle nicht in der Mitte, sondern nach der Seite der kürzeren Wellen liege. Bei Einwirkung von Cyankali auf OHb entstehe zwar eine Verbindung, aber wohl kein einheitlicher Körper.

Ich schliesse mit einigen neuesten Angaben: Thierfelder nimmt in der von ihm herausgegebenen siebenten Anflage von Hoppe-Seylor's

H. Szigeti, Ueber Cyanhamatin. Vierteljahrachr. f. gerichti. Ned. (8) 6, Supplum.-Haft p. 9-35 (1898).

Lewin, Lehrbuch der Toxikologie.
 Aufl. Wien bei Urban u. Schwarzenberg 1897.

J. Haldane, On Cyanmethaemoglobin and photomethaemoglobin. J. of Physiol. 26.
 280—282 (1899/1900).

B. Kobert, Beiträge zur Kenntniss der Methämoglobine. Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 83. p. 608-080 (1900).

E. Ziemke u. Fr. Müller, Beiträge zur Spectroscopie des Blutes. Engelmann Arch.
 Physiol. 1991, Supplied. p. 177—186.

⁶⁾ Hammerl, Vierteljshrehr, f. gerichtl. Medic. 4. p. 53 (1892)*.

⁷⁾ R. v. Zeyneck, Ueber krystallisirtes Cynnhamoglobin. Zs. f. physiol. Chem. 80. p. 426-450 (1901).

Handbuch¹) die Existenz von Cyht mit Band zwischen D und E, und von Cyhb — Cymethb (Kobert) mit einem Band im Grün an. — Cohnhaim²) nimmt nur Cymethb mit Band bei 535 au. — Marx³) sagt, es existire Cyanht mit einem Band 584—528, und Cyanhamochromogen mit zwei Bandern: 570—501, 549—528.5.

Aus dieser gedrängten Uebersicht der Litteratur ist zu ersehen, wie wenig geklärt bisher die Anschauungen sind, und wie verschieden dieselben Namen gebraucht werden. Im Wesentlichen werden zwei Spectra beschrieben, eines mit zwei Bändern, eines mit einem Band; ich stelle die Messungen im Folgenden zusammen:

1. Das Spectrum mit einem Band;

Норре 1804	580545
Grabe*) 1804	580-523, 450-381
Kobert 1900	535, von 460 mi
Ziemke u. Müller 1001	578-527, von 487 un
Preyer 1807	587-520, von 495 an
Valentin 1882	589-549

Ziemke und Müller beschreiben neben dem hier angeführten Körper, den sie Cyht nennen, noch einen zweiten Körper mit einem Bande, den sie Cymethb nennen: 570—520, von 486 an.

2. Das Spectrum mit zwei Bandern:

Preyer 1867	573-554, 542-523, von 475 an						
Ziemke n. Müller 1901	577-502, 548-522						
Lankester 1860	588-570, 557-526, you 500 an						
Hiller o) globt in der schor	mehrfach erwähnten bedenklichen						
Arbeit für Cymethb noch Bander an: 384-394, 300-280,							
280-200 (?), you 250 an.							

C. H. - IIb siehe nuter Hb.

Fluor-Methb. Menzies?) bemerkt zuerst, dass bei Zusatz von Natriumfluorid zu OHb eine besondere Art von Methb entstehe, welche durch ein Band bei 612, welches sich auch im alcalischen Ht zeige, und ein zweites bei 500, das zu Methb gehört, characterisirt sei. Auf das Band bei 612

F. Roppe-Seyler. Handbuch der physiologisch- und jatthologisch-ehemlischen Analyse.
 Aufl. bearbeitet von H. Thierfelder. Berlin 1998 bei A. Hirschwald.

²⁾ O. Och abolm, Chemio der Edweisskörper. 2. Aufl., Braunschweig hel Vieweg & Sohn 1904.

H. Marx, Ueber Cyanhamatin. Vierteljakrachr. f. gerichtl. Medic. 27. p. 300--300 (1904).
 Maly Jahracher. 34. p. 104 (1904).

⁴⁾ H. Grabe, Za. f. analyt. Chom. 84, p. 771-777 (1804).

G. Valentin, Die Orte und Breiten der Blutbünder. Zs. f. Biologie 18. p. 173-210 (1882).

⁶⁾ R. Hiller, Dissert, Restock 1904, bei Boldt,

⁷⁾ J. A. Men sles, On mothermoglobin. J. of physiology 17. p. 402-414 (1805).

kommen zuerst Piettre und Vila!) zurück. Sie sehen in OHb ein Bund bei 634, welches sich bei Zusatz von Natriumfluorid nach 612 verschiebn, und halten beide für zu OHb gehörig. Ville et Derrieu!) dugegen sagen wohl mit Recht, 634 gehöre zu Methb, das OHb von Piettre und Vila sei nicht rein gewesen. 612 gehöre zu einer Verbindung von Pluor und Hethb, die sie auch krystallisirt erhalten. Sie entsteht bei Zufügung irgend einer Fluorverbindung zu Methb. In dem sich anschliessenden Streit!) bleiben beide Parteien bei ihrer Ansicht. — Piettre et Vila sprechen dabei von noch einem Bande bei 671, welches sie auch zu OHb rechnen.

Hamaphain neunt Simon') einen Körper, welchen er aus Blut erhalten hat. Er sei braun, löslich in Wasser, Alcohol, Aether.

Hamathion hat Preyer') einen Körper genannt, welcher durch starke andenernde Wirkung von Schwefelwasserstoff auf OHb entsteht. Die Blutlösung wird dabei grün gefärbt, zeigt keine Absorptionsstreifen, nur in Spuren die Bünder von noch unzersetztem OHb.

Himatia. Durch Sturen und Alcalien wird der Blutfurbstoff gespulten in den Eiweisskörper Globin und den Rest, der Hämatin (Ht) genannt wird. Dieser Process ist durch Hoppe-Seyler) beschrieben, während der Name und Versuche der Darstellung viel älter sind. Mulder) hat z. B. bereits 1844 eine Analyse veröffentlicht. Stokes) macht genauere Angaben: Bei Zusatz von Eisessig und Aether zu Blut entstehe Ht, der Aether nehme dies auf und zeige vier Absorptionsbanden. Wäscht man die Sähre aus, so fällt der Stoff, löst sich in Alcali und zeigt dann ein Band auf D, welches schwach als Doppelband zu erkennen sei. Durch Reductionsmittel entstehe ein neuer Stoff mit zwei Bändern. Stokes neunt Ht: braunes Ht, das reducirte: rothes Ht. Die Namen haben sich indessen nicht gehalten. Gleich darauf beschreibt Hoppe) die Spectra nach willkürlicher Scala, auch Sorby 10 macht Angaben nach seiner Interferenzscala; Herapath 11) veröffentlicht Zeichnungen der Spectra von

¹⁾ M. Piettre at A. Vila, C. R. 140. p. 800-802, 885-887 (1905).

²⁾ J. Ville et E. Derrien, C. R. 140. p. 743-744 (1905).

³⁾ J. Ville at E. Derrion, C. R. 140. p. 1195-1197, 1540-1551 (1005); M. Piettre et A. Vila, C. R. 140. p. 1060-1062, 1550-1352 (1905).

J. Fr. Simon, Handbuch der angewendten medicinischen Chemie. Berlin 1840 bei Fürsteer.

⁵⁾ W. Preyer, Die Blutkrystelle, Jena bei Mauke 1871.

⁰⁾ F. Hoppe, Virebow Arch, L pathol, Anat. 28, p. 446-451 (1862).

⁷⁾ G. J. Mulder, Ueber elsenfreies Hitmatin. J. f. proof. Chemic 82, p. 180-107 (1814).

⁸⁾ G. G. Stokes, Proc. Roy Soc. 18, p. 855-364 (1864); Phil, Mag. (4) 26, p. 801-400 (1864).

⁹⁾ F. Hoppe-Soyler, Za. f. analyt, Chem. 8. p. 482-489 (1864).

¹⁰⁾ H. C. Borby, Quart. J. of science 2. p. 108-215 (1885); Chem. News 11. p. 186-188, 194-196, 252-284, 256-258 (1885).

¹¹⁾ W. Bird Herapath, Chem. News 17. p. 118-115, 124-125 (1866).

braunem und rothem Ht. Preyer!) mucht einige Messungen. In dem gloichen Jahre erscheint eine Arbeit von Gamgeo?), die nichts für III Wesentliches enthält, und eine solche von Hoppe-Seyler?), in welcher er für das Stokes'sche reducirte Ht den Namen Hämochromogen einführt, der ihm geblieben ist. Durch Verbindung mit O entstehe daraus Ht. Aus diesem Grunde wird IIt oft als Oxyhamatin bezeichnet.

Es folgen in der Geschichte des Ht Messungen von Preyer⁴), Sorby⁵), Jaderholm⁹), welche recht schlecht übereinstimmen, dam solche von Marchand⁷), Gamgee⁸), Jaderholm⁹), von Machann⁹) die Beschreibung einer Methode, um Ht-Krystelle darzustellen, von Neue ki und Sieber¹¹) einer Analyse; sie ergiebt: Ht — Callan Natheola Linossier¹²) glaubt, es gebe Verbindungen des reducirten Ht mit Gasen: mit CO, mit Cy, mit NO₂. Auch Jaderholm¹³) sogt, wenn man Natronlauge zu COHb füge, entstehe COHt, dessen Bander an derselben Stelle liegen, wie die des COHb, aber schwächer sind, und beide von gleicher Stärke.

Bertin-Sans 14) vergleicht das Spectrum von saurem Methb mit dem von Ht in saurer alcoholischer Lösung, findet sie etwas verschieden; bei Ht seien die vier Bänder weniger deutlich und scharf, das mit grösster Wellenlänge schwächer und mehr nach D hin gerückt. Bald darauf führen Bertin-Sans und Moitessier 15) den Namen "reducites Ht" von neuem ein, aber in anderem Sinne: Durch Reduction von alcalischen (nicht anmoniacalischen) Lösungen von IIt entstehe ein Stoff mit besonderem Spectrum, den sie, da das Stokon'sche reducirte Ht jetzt als

¹⁾ W. Preyer, Pflager Arch. f. ges. Physiol. 1, p. 305-464 (1808).

²⁾ A. (lamgee, Phil. Trans. 159, II p. 580-025 (1908).

⁸⁾ F. Hoppe-Seyler, Modic, chem. Untersuchungen p. 200-285 (1968).

⁴⁾ W. Proyer, Die Blatkrystalle. Jenu bei Manko 1871,

⁵⁾ H. C. Sorby, Quart. J. microsc. so. 16. p. 75-85 (1870).

⁶⁾ A. Jadarholm, Zs. f. Hologia 18, p. 108-255 (1877).

⁷⁾ E. Marchand, Unber das Methanoglobin. Virchew Arch. f. pathol. Anat. 77. p. 488-407 (1870).

⁸⁾ A. Gampre, A text-book of the physiclogical chemistry of the animal body . . . Bd. I, London bel Mac Millan & Co. 1880.

⁰⁾ A. Jaderholm, Vober Methamoglobin, Zs. f. Blologie 16. p. 1-26 (1880).

¹⁰⁾ C. A. Mac Munn, Observations on some of the colouring matters of bile and urine, with especial reference to their origin; and on an easy method of precuring leaematin from blood. J. of physiol. 6, p. 22—30 (1885).

M. Noneki u. N. Slober, Ueber das Hanin. Arch. f. experim. Pathol. 20, p. 525- 11) M. Noneki u. N. Slober, Ueber das Hanin. Arch. f. experim. Pathol. 20, p. 525- 120. Slobe each ibid. 24, p. 400-446 (1888).

 ^{4.} Linossier, Sur une combinaison de l'hématine avec le bloxyde d'azote. (). R. 104.
 p. 1206-1206 (1887).

A. Jüderholm, Nordiskt mediainiskt Arkiv 6. (1874)*; Muly Jahresber. 4. p. 102-- 100 (1874).

H. Bortin-Sans, Sur le spostre de la méthémoglobine aside. C. B. 106. p. 1243-...
 1245 (1888).

¹⁵⁾ H. Bertin-Sans et J. Moltossier, Oxylématine, hématine réduite et hémochromogène. C. R. 116. p. 401—409 (1808).

Hämochromogen bezeichnet werde, reducirtes Ht nennen. Alcalisches Ht zeige ein Band mit der Mitte bei 618, ihr neuer Körper ein solches bei C (056).

Nach einer Reihe weiterer Arbeiten, die nur Zeichnungen oder Messungen enthalten, — ich nenne nur Menzies!) und Lewin?), — bringt Arnold?) etwas Neues: während man bisher nur saure und alcalische Lösungen mit vier resp. einem Bande unterschieden hatte, glaubt er durch Neutralisiren einer stark alcalischen alcoholischen Lösung neutrales Ht erhalten zu haben, welches zwei Bünder zeige, sehr ähnlich dem OHb. Van Klaveren!) sagt, dies sei kein Hamatin, und schlügt für die Substanz den Namen Kathänoglobin vor. Wachholz!) findet, es sei Hümochromogen; die Bünder des neutralen Ht seien: 570—501, 549—522, die des Hämochromogens 570—560, 541—523. Dagegen protestirt Arnold?; die Bänder des letzteren seien 568—543, 534—512. Auch sei bei neutralem Ht das zweite Band dunkler, bei Hämochromogen das erste. Den Schluss dieser verhältnissmässig einfachen historischen Entwicklung bilden wieder Messungen von Formanek?) und von Ziemke und Müller!), endlich von Piettre und Vila.

Man sollte denken, dass für einen Stoff, der reintiv so einfach darzustellen ist, über dessen Ursprung und Wesen kaum Meinungsverschiedenheiten herrschen, auch die Spectra leicht sicher festzustellen waren. Alleiu
das ist nicht der Fall, namentlich nicht für die sauren Läsungen. Dus
mag zum Theil in einer Veränderlichkeit der Spectra seinen Grund haben,
von der namentlich Formänek spricht.

Ich stelle im Folgenden die Angaben in historischer Belhenfolge zusammen, wobei ein Stern wieder bedeutet, dass ich die Angaben auf Wellenlängen reducirt habe.

I. Alcalische Lösungen von Ht:

*Preyer 1868	620-587
*Preyer 1871	620-587, von 405 an
*Marchand 1879	633571
*Jadorholm 1880	638—586

¹⁾ J. A. Mensies, On methaemoglobin. J. of physiol. 17. p. 402-414 (1895).

4) K. H. L. Van Klaveren, Zs. f. physiol. Chem. 89. p. 298 - 809 (1901).

L. Lewin, Die spectroscopische Blutuntersuchung. Arch. der Pharmacie 285, p. 2-15

---255 (1897).

V. Arnold, Ueber das neutrale Hämatinspectrum. Centrell. f. medic. Wiss. 37, p. 839
 —886, 849—801 (1899).

L. Wachholz, Instit, f. gerichtl. Medic. d. Univ. Krakau, 89. p. 78°; Maly Jahresber. 80. p. 164—165 (1900).

⁶⁾ W. Arnold, ibid 39. p. 104 - 107, 120—182*; Maly Jahresber. 80. p. 168—166 (1000).

⁷⁾ J. Formanek, Usber die Absorption des Blutfarbstoffs. Zs. f. analyt. Chem. 40. p. 505-528 (1901).

⁸⁾ E. Ziemke u. Fr. Müller, Belträge zur Spectroscopie des Blutes. Engelmann Arch. f. Physiol. 1901. Supplied. p. 177—186.

⁹⁾ M. Piettre et A. Vila, C.R. 141 p. 1041-1043 (1905).

```
Gamgeo 1880 Mitte 636—640

Halliburton') 1893 630—581, von 500 an

Ziemke u. Müller 1901 611—582, von 530 an

Formanck 1901, in Alcohol 610—505, von 540 an

Formanck 1901, in Wasser 595—571, 560—533, von 488 an

Naumann') 1902 624—575, von 537 an

Piettre u. Vila 1905, in wassig. Ammon, 606, 534, 494.
```

Formanek bemerkt dazu: Setzt man zu mit Wusser vordünntem Blut concentrirte Kalikuge in der Kälte, so hat mun die angegebenen Bänder bei 5820 und 5465. Erwärmt man sam Sieden und verdünnt mit Wasser, so hat man nach Abkühlung nur einen Streif von 037—565, Max. bei 5807. Verdünnt man die erhitzte Lösung dagegen mit Aethylalcohol, so erhält man nur einen Streif bei 5988, dessen Lage aber zwischen 6002 und 5074 schwankt.

Lässt man das mit Kalilauge versetzte Blut, welches die Streifen 5820 und 5405 zeigt, längere Zeit stehen, so verschwinden die Bünder, dafür treten zwei neue bei 5501 und 5202 auf, welche zu Hitmochromogen gehören; oft bemerkt man noch ein drittes Band bei 5835. Schüttelt man jetzt die Lösung, so tritt wieder Oxydation ein, die Bünder 5820 und 5465 oder auch 5807 treten auf.

H. Saure Lösungen von Hamatin.

```
*Preyer 1871
                  051 080-020
                                 588-578
                                            NS-1-840
                                                       514-504 für eisenfreies Ht.
                                            MD-527
*Jadorholm 1877 —
                       810-080
                                    580
                                                       510-482 in Alcohol
Gamgee 1880
                         080
                                    GRA
                                               640
                                                         502
                                                               in Anther
*Jaderholm 1880
                       050-(MO
                                  580 - 577
                                            550--530
                                                       511-487 in Action
Halliburton 1808 -
                                                       017-488 in Action
                       050-015
                                 5117 - 577
                                            ለሁ7 -- ሱያዐ
Ziomko n. 1901
Maller } 1901
                       044-084
                                  588-570
                                            600-008
                                                       040 - 827
Formánok 1901
                       070-(MO
                                       575-528
                                                       584-505, you 489 an
Naumann's 1002
                       000-030
                                  080-527 (starker von 500 an)
Piottro n. )
                          080
                                    575
                                               KИ
 Vila
```

Ausserdem giebt Marchand für das erste Band 070—633, Harnack*), dessen Zahlen alle zu hoch scheinen, 084—004. Sorby*) spricht nur von zwei Bändern bei 5015 und 520. Formanek giebt noch folgendes an: ist die Lösung concentrirt, so sieht man nur den rothen Streif 6542 und einen breiten Streif im Grün 590—500; bei Verdännung spaltot letzterer sich in die beiden oben angegebenen, der Streif im Roth ist dann nicht mehr sichtbar. (Wahrscheinlich hat Sorby das Spectrum so

¹⁾ W. D. Halliburton, Lohrb. d. chem. Physiol. u. Pathal. Doutsch bearb. von K. Kaiser. Heidelberg 1803, bei C. Winter.

²⁾ L. Naumanu, Dissert, Laiprig 1002, boi Georgi.

⁸⁾ B. Harnack, Za. f. physiol. Chom. 26, p. 558-585 (1800).

⁴⁾ H. O. Sorby, On the evolution of haemoglobin. Quart. J. microsc. sc. 16. p. 78—85 (1876).

gemessen.) Lässt man die Lösung 12 Stunden stehen, so haben sich die Bänder nach Roth verschoben, ihre Mitten liegen jetzt statt auf 05-12, 55-48, 5177 auf 6655, 5658, 5267.

Für das Ultraviolett liegen Angaben von Gaurgee 1) und Grahe 1) vor. Ersterer sagt, die alcalische Lösung zeige nur schwache continuir-liche Absorption, die saure ein Band von h-M (410-373), schr verdüunt von H-K (397-393). Grabe sagt umgekehrt, die alcalische Lösung gebe ein sehr verwaschenes Band 432-348, die saure schwache Absorption von H-Cd 12 (307-329). Ausserdem zeigten beide schwache Verdunkelung bei Cd 12 (329) und Cd 17 (274). Hiller 3) will in der sauren Lösung Absorption bei 390-330, 330-290, von 243 an gefunden haben, withrend die alcalische von 420 an absorbire.

Es sind mehrere Verbindungen des Ht dargestellt, aber spectroscopisch kann geprüft worden. Das CO-Ht und Cy-Ht ist schon besprochen. Hämin ist der Ohlorwasserstoffester des Ht; darüber siehe weiter unten. Entsprechend ist wiederholt der Brom- und Jodwasserstoffester dargestellt.⁴) Linossier⁵) will auch ein NO₂-Ht erhalten haben; dasselbe zeige zwei Bünder zwischen D und E, die kaum zu unterscheiden von denen des NO₂Hb; aber bei letzterem seien die Bünder stärker, fast gleich stark, und mehr nach Violett gelegen, als bei NO₂Ht, bei welchem ferner das zweite Band unschärfer und schwächer als das erste soi.

Himatinin. Nur Preyer') spricht von diesem Stoff; getrocknotes Blut wird mit 97 % Alkohol und etwas Schwefelsaure extrahirt, eingedampft, mit Wasser gefüllt, in Essigsaure und Aether gelöst, zur Trockne eingedampft, über Flamme erhitzt, bis theilweise Zersetzung eintritt. Dann kann man den Farbstoff mit Aether extrahiren, die Lösung zeigt Bander 620—508 und 582—560, beide sehr blass, und Absorption von 518 an.

Himatinstaren sind von Küster 7) durch Oxydation aus Ht dargestelli, eine zweibasische CaH₁₀O₅ und eine dreibasische CaH₁₀O₅. Küster 8) zeigt ihren Zusammenhang mit Gallenfarbstoffen.

Illimateidin. Virchow? fand in alten Blutergissen einen Farbstoff, der

b) G. Linessier, Sur une combinaison de l'hématine avec le biexyde d'asote. C. R. 104.

p, 1206-1298 (1887).

6) W. Proyor, Die Blutkrystallo. Jens 1871, bei Mauke.

¹⁾ A. Gamgee, Proc. Roy. Soc. 59. p. 276-279 (1805).

²⁾ H. Grabe, Za f. analyt. Chom. 84. p. 771-777 (1894).

⁸⁾ R. Hiller, Dissert Rostock 1904, bei C. Boldt.

⁴⁾ Siehe s. B. Axenfeld, Centrbl. f. modic. Wiss. 28. p. 835—835 (1885), we sich ungenügende spectroscopische Angaben finden.

⁷⁾ W. Kaster, Beltrage sur Kenntniss des Hamatins. Ber. chom. Ges. 29, I. p. 821

⁸⁾ W. Kuster, Belträge zur Kenntniss der Gallenfarbstoffe. Zs. f. physiol. Chen. 20. p. 314-837 (1899).

⁹⁾ R. Virchow, Die pathologischen Pigmente. Virchow Arch. f. pathol. Anat. 1. p. 8711 -402, 407-486 (1847).

aus Blut entstanden ist, und nannte ihn Hämatoldin. Seine Farbe liegt zwischen Gelb und Rothbruun bis Schwarz. Es ist ein umfangreicher Streit entstanden, ob der Körper ein Gallenfarbstoff, speciell Bilirubin sei, oder nicht, an dem sich z. B. Holm, Preyer, Juffé, Städeler, Noncki u. A. bethelligen. Darauf ist hier natürlich nicht einzugehen. Nuch Ewald!) zeigen Krystalle keine Bänder, sondern uur continuirliche Absorption von 540—550 an. Einen ganz anderen Stoff hat offenbar Preyer?) im Auge, wenn er sagt, Hämatoldin aus Corpora luten mit Chloroform zeige zwei Bänder: 512—480, 407—450. Er hat hier offenbar ein Lutein unter Händen gehabt. Denselben Stoff wird Städelor?) meinen, wenn er sagt, Hämatoldin sei verwandt mit dem Eigelbfarbstoff. Wieder etwas Anderes müssen Noncki und Sieber!) ver sich gehabt haben, wenn sie finden, Hämatoldin sei wahrscheinlich Bilirubin oder damit isomer.

Hämatofn. Auch dieser Name ist von Proyer?) eingeführt: OHb wird mit viel Oxalsäure behandelt, dann nimmt Aether einen braunen Farbstoff auf. Denselben erhält Proyer aus faulem getrocknetem Blut mit schwefelsäurehaltigem Alcohol. Der Farbstoff soll eisenfreies IIt sein, wogegen Jäderholm?) protestirt. Nach dem Spectrum ist es einfach IIt. Proyer giebt als Bänder: 050—028, 588—581, 550—531, 515—500, Absorption von 465 an.

Hamatolin ist von Hoppe-Seylor) ein Körper gemannt worden, der aus Ht durch Schwefelsture bei Abwesenheit von Sauerstoff entsteht. Er ist nicht nüher untersucht worden.

Hamatoporphyrin (Htp). Dieses wichtige eisenfreie Spaltungsproduct des Hb ist von Hoppe-Seyler") gefunden und benannt worden. Es entsteht namentlich aus IIt, wenn dies mit ranchender Salpetersture auf 160 " erhitzt, oder mit concentrirter Schwefelsture behandelt wird. Es ist gut löslich in Mineralsturen, Alcalien und Alcohol, in letzterem roth, in Alcalien gelbroth, in Sturen violettroth. Das Spectrum ist zuerst von Hoppe angenähert beschrieben, später sehr hänfig gemessen worden. Nach Nencki und Sieber i ist die Zusammensetzung: CarHs4N4Os. Bei einer Darstellung durch Bromwasserstoff und Eisessig finden sie dagegen: CarHseNaOs; in letzterem Falle wäre es isomer mit Billirubin.

Das grosse Interesse des Stoffes rührt daher, dass an ihm die Ver-

¹⁾ A. Nwald, Zs. f. Blologie 29. p. 459-478 (1886).

²⁾ W. Proyer, Die Blatkrystelle. Jena 1871, bei Manke.

G. Stüdeler, Notis über den Farbstoff des Eigelbus. J. f. pract. Chem. 100. p. 148

—150 (1807).

⁴⁾ M. Nencki u. N. Sieber, Aral. f. exper. Pathol. 18. p. 401--422 (1884).

A. Jäderholm, Untersuchungen über den Blutfaristoff und seine Derivate. Zs. f. Biologie 18, p. 103—255 (1877).

⁰⁾ F. Hoppe-Soyler, Medic-chant. Untersuchungen p. 806-888 (1808).

⁷⁾ M. Nonoki u. N. Siebor, Untersuchungen über den Blutfarbetoff. Arch. f. exper. Pathol. 18. p. 401-422 (1884). Uober des Hämatoporphyrin, Ibid 24. p. 430-446 (1888).

Kaysor, Spostroscopia IV.

wandtschaft von Blut-, Gallen- und Harnfarbstoffen erkannt worden ist. Siehe darüber § 30 und 76. Htp findet sich hänfig in pathologischem Harn.

Ich stelle im Folgenden die Angaben für die Spectra zusummen. Ein Stern bedeutet, dass die Wellenlängen von mir nach den Angaben oder Zeichnungen berechnet sind.

L Saures Hämatoporphyrin.

```
555 (Schatton von 580 bis sum 2. Band)
*Jüderholm 1) 1977
                                           568-552 von 468 an
*Nenaki u. Siebor 7 1884
                                 000-593
                                 007-501, Behatten 580 - 570, 500-540
Mac Munu 1 1886
Mac Munn4) 1887
                                 005-591
                                           687-568
                                                     568 - 542
Le Nobel 9 1887
                                613-591
                                                      570-582
                                 597-587, Schatten 570-570, 557-541, Schatton
Garrodo 1892
                                           527 - 518
Kratter 7 1802
                                           595-546 (Max. otwa 557)
                                610-590
                                           585--556
Halliburton') 1898
                                807---508
"Schunck u. Marchle waki" 1896 604-591
                                           679 - 670
                                                      507-534
Nebelthen 1 1899
                                 607-687
                                                      567-541
Arnold 14 1800
                                                      550-588
                                 589-587
                                           570-560
                                                      564-549
Neubauer 13) 1899
                                           578 - ?
                                 509-587
Formanek 10) 1901
                                612-596, Schatten 584-500, 500-545, von 500 an
Naumann 14) 1902
                                605-591 · 589-544 (athrkor von 507 an)
```

Formane k sagt, die Lage der Bänder sei variabel, hänge von der Temperatur ab, bei welcher das Etp bereitet wurde, von der Dauer der Einwirkung der Schwefelsäure, von dem Umstand, ob man frisches oder altes Blut oder Etp zur Darstellung benutzt habe. Das Maximum des ersten schwächeren Streifen liege zwischen 6045 und 5990, das des stärkeren zweiten zwischen 558 und 553. Garrod 10) findet auch Verschiedenheiten je nuch dem

¹⁾ A. Jaderholm, Za. f. Biologie 19. p. 108-255 (1877).

²⁾ M. Nencki n. N. Sieber, Arch, f. experim. Pathol. 18, p. 401-422 (1884).

⁸⁾ C. A. Mac Munn, J. of physiol. 7. p. 240-252 (1880).

⁴⁾ C. A. Mac Munn, J. of physical. 8. p. 51-65 (1887).

b) Le Nobel, Pfinger Arch. L ges. Physicl. 40, p. 501-528 (1887).

A. E. Garrod, On the occurrence and detection of haematoporphyrin in the urino.
 J. of Physical 18, p. 598—620 (1992).

J. Kratter, Ueber den Werth des Hämatoporphyrinspectrums für den ferensischen Blutaschweis. Vierteljahrschr. £ gerichtl. Medic. (8) 4, p. 62-75 (1892).

⁸⁾ W. D. Halliburton, Lehrbuch der chemischen Physiologie und Pathologie. Deutsch bearb. von K. Kaiser. Holdelb. 1898.

⁹⁾ D. Schunck n. L. Murchlewski, Phylloporphyriu und Haemsteperphyrin: a contparison. Proc. Roy. Soc. 59, p. 283-235 (1896).

E. Nebelthau, Beltrag zur Lohre vom Hämatoporphyrin des Harns. Zs. f. physiol. Chem. 27. p. 524—684 (1899).

V. Arnold, Ein Beitrag zur Spectroscopie des Blutes. Centrbl. f. d. modic. Wiss. 87. p. 485—488 (1899).

¹²⁾ O. Neubauer, Arch. L experim. Puthol. 48, p. 456-470 (1899).

¹⁵⁾ J. Formanek, Za. f. analyt. Chem. 40. p. 505-528 (1901).

¹⁴⁾ L. Naumann, Ueber des spectroscopische Verhalten der Elutfarbetoffe. Dissort. Leipzig 1902, bei Georgi.

¹⁵⁾ A. H. Garrod, J. of physiol. 18, p. 598-620 (1892).

Lösungsmittel. — Nach Marchlewski¹) zeigt eine concentrirte Lösung noch zwei schwache Bänder bei F (480).

Eine sehr genaue Untersuchung der Htp-Spectra Hefort Schulz). Für das saure Spectrum findet er Folgendes: die Lösung in Schwefelsture zoigt allmähliche Veränderungen: Anfangs erhält man I 025-018, II 005-500, verbunden durch Schatten mit III 584-552 (bestehend aus drei Theilen: a 574-509, \$ 567-561, y 559-552), verbunden durch Schatten mit IV 544-525 (darin stärker a 544-533, \$\beta\$ 531-525), Schatten, V 508-400. - Nach einiger Zeit ist I verschwunden, II stürker geworden, verbunden durch Schatten mit neuem Streif a 504-501, verbunden durch Schatten mit III 584-551 (mit Structur wie oben). verbunden durch Schatten mit IV 540-520 (darin stärker a 540-533. 6 531-526), Schatten bis V 500-408. - Noch später sieht man: II schwächer geworden, Schatten, a 596-589 stärker geworden, Schatten, III 581-542 (darin starker a 576-571, \$\beta\$ and \$\gamma\$ 565-542), Schatten, IV 530-525, ---Mit viel Sture erhalt man: a 000-588 (sohr stark), Schatten, III 580-530 (darin a 580-571 schwach, B und y 564-530 sehr stark), Schatten, IV 8 530-525, Schatten, b 518-500.

Wie Schwefelsaure verhalten sich auch Salzsaure, Salpetersaure und Phosphorsaure, schwächer wirken Oxalsaure und Weinsaure, noch schwächer Essignaure. In saurer Lösung, welche ein Jahr alt war, sah man: a 015-600, III 502-548 (darin α 502-584, β and γ 574-548), IV β 536-532, b 521-511. Das Spectrum ist somit höchst variabel.

IL Alcalisches Hamatoporphyrin.

			_			
M	o Munn') 1880	027-0205	6805 508	544582	518-4925	
Mo	o Munu) 1887	638-0125	587564	549-520	518518H	
Me	o Munn') 1887	din-022-0	110 Belietten	0075-001	501-504	540520
	•	5155-488				
*()	arrod 1802	083-021	578-504	540627	515-404	
K	attor 1802	080-014	698560	544-580	619485	
H	illburtony 1808	038-012	D80-D64	540-520	618-488	
+8	chunek u.)	080-028	020-617	008-608	685500	F17-8R0
M	aroblowskia) 1890	508-407				
	chirch 1800	045-025	500-570	550-580	513-490	
Te	chirch 1800	080-020	(110-(100	690—5911	540520	510-1(K)

¹⁾ L. Marchiewski, Bull. Intern. de l'acad. de Oracovic 1902 p. 229-220.

A. Schuls, Das spectrale Verhalten des HEmatoporphyrins. Engelmann Arch. f. Physicl. 1904. Supplambil., crate Halfto p. 271—284.

⁸⁾ C. A. Mac Munn, J. of physicl. 7. p. 240-252 (1880).

⁴⁾ C. A. Mae Munn, J. of physiol. 8. p. 51-05 (1987).

⁵⁾ C. A. Mae Munn, ibld 8. p. 884 -800 (1887).

⁶⁾ A. R. (tarrod, J. of physiol. 18. p. 598-620 (1892).

⁷⁾ W. D. Halliburton, Lehrbuch d. chem. Physiol. u. Pathal. Doutsch von K. Kalser. Heldelb, 1808.

⁸⁾ E. Schunck u. L. Marchlewski, Phylloperphyrin and Hasmatoperphyrin: a comparison. Proc. Roy. Soc. 59. p. 238-205 (1800).

⁹⁾ A. Tschirch, Ber. chem. Ges. 29, JI p. 1700-1770 (1800).

Nobelthan 9 1809	621-610	P	555-529	614-408
Arnold 3 1990	628-015	500-561	540-520	511-480
Naubaner') 1899	626-010	588-577-501	546 - 580	618-494
Formánok 4) 1901	088-010	580-508	880-685	520 - 498
Naumann 1902	018-607	800-860	547-5H8	von bis an
*Lo Nobol 9 1887	042 - 080	589567	558-572	608 - 488

Nach Schunck und Marchlewski besteht in der Lösung in Auther das Band 583-560 in Wahrheit noch aus vier Bändern.

Es giebt noch eine ganze Reihe von Messungen an Htp aus Harn und von Thieren, namentlich von Garrod und Mac Munn. Sie weichen zum Theil etwas ab, ich übergehe sie hier. — Für das alcalische Spectrum giebt Formanek eine Veränderlichkeit der Lage der Blinder an; ihre Maxima schwanken zwischen 626 und 6205, 6770 und 6705, 5445 und 5380, 5110 und 5050. Auch andere Antoren, z. B. Nebelthau, Garrod u. A. sprechen von der Veränderlichkeit des Spectrums, namentlich scheint der erste Streif bald doppelt, bald einfach gefunden zu sein.

Für die alcalisch-alcoholische Lösung macht Schulz detaillirte Angaben. In schwach ammoniacalischer Lösung sieht man:

I 625—614, II 599—595, III 584—505 (darin stärker $a + \beta$ 573—565), IV 543—527, Schatten, V 518—488. In stark alcalischer Lösung:

I 624-014, III 584-563 (darin stärker 571-503), IV 543-525, Schatten, V 516-485.

Diese Angaben beziehen sich auf Htp, welches nach den Angaben von Nencki und Sieher hergestellt ist. Bei anderem Htp fehlte das Band II 599—595, dafür war ein Band vorhanden bei 050—640. In der That geben wenige Beobachter das langwellige Band. Neubauer) misst es zu 050—639; es trete biswellen neben den übrigen vier auf.

Bei Zusatz einer Spur Zinkchlorid wandelt sich das Spectrum; man erhält nach Schulz anfangs: I 610-608, III 585-560 (darin stärker 585-571 und $a+\beta$ 566-560), Schatten bis IV 550-528, Schatten bis V 514-495. Etwas später ist I schwächer, III 586-562 (dieselbe Structur), Schatten, IV 552-523, Schatten, V 516-495. Noch später ist I verschwunden, III 589-570, Schatten, IV 560-526, Schatten, V 512-501 (schwäch). Neubauer giebt für das Spectrum, welches er metallisches Spectrum des Hip mannt: 586-570, 558-534.

Auch des neutrale Htp beschreibt Schulz; in Alcohol findet or I 625-617, II 605-599, III 584-555 (darin a 578-568, \$ 506-502,

¹⁾ E. Nebelthan, Za. f. physiol. Chem. 27. p. 824-884 (1899).

²⁾ Y. Arnold, Central medic. Wiss. 37. p. 405-468 (1899).

⁸⁾ O. Neubauer, Arch. f. exper. Pathol. 48. p. 455-470 (1899).

⁴⁾ J. Formánek, Za. f. analyt, Chem. 40, p. 505-528 (1901).

⁵⁾ C. Le Nobel, Pflager Arch. f. ges. Physiol. 40. p. 501-528 (1887).

O. Neubauer, Hamstoporphyrin und Bulfonalvergiftung. Arch. 1 experim. Pathol. 48.
 p. 456—470 (1899).

γ 558—555), Schatten bis IV 543 - 525, Schatten bis V 514—480. Neubaner misst: 020—615, 000—595, 572—553, 538—521, 510—489.

Im Ultraviolett hat Htp nach Gamgee!) ein Band von h-H (410-307), nach Tschirch!) von H-K (307-303), nach Hiller!) dagegen soll es von 420 an continuirlich absorbiren.

Es sind noch einige Spectra von Verbindungen des Htp beschrieben. Nencki und Sieber⁴) stellen salzsaures Htp in Krystallen her; wenn ihnen Salzsaure und Feuchtigkeit anhaftet, zeigen sie die beiden Bander des sauren Htp; werden sie getrocknet, so sind sie in Wasser nicht mehr ganz lüslich, wohl in Alcohol, und zeigen dann fünf Bänder, wie sie Le Nobel⁵) für sein Isohämatoporphyrin beschreibt. Geringer Zusatz von Mineralsäuren erzeugt wieder die beiden Bänder. Aus Htp in saurer Lösung entsteht durch nascirenden Wasserstoff ein dem Urobilin ähnlicher Körper, gelb mit einem Band zwischen b und If.

Eine Zinkverbindung ist mehrfach beschrieben: Hammarsten findet, dass, wenn man zu einer ammoniscalischen Lüsung von Htp Chlorzink zusetze, das erste und vierte Band des alcalischen Htp verschwinde, nur die beiden mittleren bleiben; die Reaction könne aber mehrere Stunden in Anspruch nehmen. Garrod) giebt für diese beiden Bänder der Verbindung: 586-570, 552-532, in concentrictor Lesung sehe man noch ein schwaches Band dazwischen. Ein Vergleich mit den Messungen Garrod's für alcalisches Htp zeigt erheblich verschiedene Lage der Bänder. -Schunck und Marchlewskis) geben eine Zeichnung des Spectrums, welche auch zwei Bünder zeigt; es litest sich etwa ablesen: 584-507, 541-521. - Endlich glebt Nebelthau of für die durch Zinkenstit gebildete Verbindung: 500-572, 500-522, die sich nach 48 Stunden verschoben haben bis 587-560, 560-522. Die Lage dieser Binder, abense wie des alcalischen Htp, sei nicht nur von Concentration und Alter der Lissung, sondern auch von der Menge des zugesetzten Alcali abhängig. Er giebt Zahlenbeispiele dafür.

Ferner haben Schunck und Marchlewski und Marchlewski (10) allein eine Bromverbindung beschrieben und das Spectrum gezeichnet. Arnold (1) findet, es gebe zwei Verbindungen mit Brom, eine violette und

¹⁾ A. Gamgee, Proc. Roy. Soc. 59. p. 270-270 (1800).

²⁾ A. Tachirch, Bar. ahom. Ges. 29. II p. 1706--1770 (1890).

⁸⁾ R. Hiller, Dissertat. Restock 1904.

d) M. Nonoki u. N. Blober, Arch. f. exper. Pathol. 24, p. 480-446 (1889).

⁵⁾ C. Le Nobel, Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 40. p. 501-528 (1887).

⁶⁾ O. Hammerston, Ueber Himstoperphyrin, Skandin, Arch. f. Physiol. 8, p. 810-848 (1802).

⁷⁾ A. E. Garrod, J. of physiol, 18, p. 508-020 (1892).

⁸⁾ E. Schunck u. L. Marchiewski, Proc. Roy. Soc. 59. p. 288-285 (1896).

⁰⁾ B. Nobelthau, Za. f. physiol. Ohom. 27. p. 824-884 (1890).

¹⁰⁾ L. Marchlowski, Bull. internat. de l'acad. de Cracovie 1902 p. 228-220.

¹¹⁾ V. Arnold, Cantral, f. d. medic. Wiss. 87. p. 405-468 (1800).

cine grune: filge man zu einer sauren Lösung von Htp einen Tropfen wässriger Bromlösung, so fürbe sich die Flüssigkeit violett, zeige die Bänder 650—619 (Max. 650—636), 598—587, 570—530 (Max. 550—540), 511—488. Pügt man concentrirte Salzsäure zu, so wird die Lösung stahlblau, zeigt die Bänder 620—615 (Max. 621—615), 598—587, 576—536 (Max. 558—540). Wird zur violetten Lösung Kalilauge gefügt, so wird sie braun, das Spoetram zeigt: 651—610 (Max. 651—634), 597—500, 541—526, 511—480. — Wird zur violetten Lösung, der ersten Bromverbindung, mehr Brom gefügt, so wird sie schmutziggrau, das Spectrum zeigt jetzt: 650—615 (Max. 650—635), 502—573, 538—520, 512—488. Zusatz von Alculi ändert jetzt nichts. Zusatz von Salzsäure macht deutlicher grün, die Lösung zeigt dann nur ein Band 635—612.

Noncki und Zaleski!) haben den Dimethyläther und Diäthyläther des Htp dargestellt; ihre Spectra sind identisch mit denen des Htp, nur alle Bänder etwas nach Violett verschoben.

Hämatoporphyrinhydrat Bei Htp ist bemerkt, dass Nencki und Sieber') das Htp ausser durch Schwefelsaure, wie es gewöhnlich geschicht, auch durch Bromwasserstoff und Eisessig dargestellt haben; dabei ergab sich eine andere chemische Zusammensetzung, nämlich CialliaNaOa gegen CaaHaiNiOa: man kann ersteres als Hydrat des zweiten auffassen: (CialliaNaOa):
— CaaHaiNiOa + H2O. Daher wird es von manchen Antoren als Hämatoporphyrinhydrat bezeichnet. Spectroscopisch unterscheidet es sich nicht von Htp (vergl. jedoch Htp.).

Hamatoporphyro'din ist ein von Le Nobel') eingeführter Name für ein Zersetzungsproduct des Htp, das bei längerer Einwirkung von Raductionsmitteln auf Ht entstehen soll. Es zeige in alcalischer Lösung: *637—616, 589—500, 544—523, 506—496; in schwach saurer alcoholischer Lösung: *648—622, 590—554, 546—521, 506—493; in stark saurer Lösung: *008—586, 561—526.

Hamatosin wird von Chevrenl das Ht genanut.

Hamin. Teich mann) erhielt durch die Wirkung von Essigniure und Chlornatrium bei höherer Temperatur auf Blut Krystalle, die man Toichmann'sche Krystalle nennt. Teich mann selbst erklärte, der Stoff sel nicht Ht, und nannte ihn Hämin. Später beschäftigte sich Rollott³) mit

i) M. Neneki u. J. Zaleski, Za. f. physiol. Cham. 80. p. 584-435 (1900).

M. Neneki u. N. Sleber, Ueber das Hamatoperphyrin. Arch. f. exper. Pathol. 24. p. 480—146 (1888).

⁵⁾ C. Le Nobel, Ueber die Einwickung von Reductionsmitteln auf Hitmatin und des Vorkommen der Reductionsproducte im pathologischen Harne. Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 40. p. 501—528 (1887).

⁴⁾ L. Telchmann, Ueber die Krystellisetien der organischen Bestandtheile des Blutes. Zs. f. rationelle Medicin (2) 3. p. 875—888 (1858).

A. Rollett, Kurze Mittheilung einiger Resultate über die Furbstoffe, welche sich unter dem Einfages von Säuren aus dem Blute abschalden. Wien Ber. Math.-Naturw. Kl. 48, I. p. 228-821 (1983).

ihnen, erklärte sie für Ht, während Hoppe-Selyler¹), welcher sie analysirte, sie für das Chlorhydrat von Ht hielt. Diese Ansicht hat sich gehalten, bis Neneki und Sieber²) zeigten, dass sie nicht richtig sel, sondern dass Hämin die Chlorverbindung, ein Salzstureester des Ht sel. Nach Küster³) ist Hämin — C₂₄H₂₂O₄N₄CHro, während Neneki und Sieber⁴) eine abweichende Zusammonsetzung finden: C₂₂H₂₁O₃N₄CHro. Verher hatten Neneki und Sieber⁵) als Hämin definirt einen Körper C₂₂H₂₀O₃N₄Fe.

Ueber das Absorptionsspectrum ist sohr wenig bekannt. Hoppe-Seyler b sagt, Häminkrystalle in Ammoniak geben einen Absorptionsstreif 043—580, am dunkelsten von 043—600; bei Verdünnung liege das Maximum bei 624. Neneki und Sieber b inden für ihre Häminkrystalle einen Absorptionsstreif etwa 632—615, Absorption von 550 an. Indessen sei die Lage des Streifens sehr vom Säuregehalt abhängig. — Ewald bindet die Häminkrystalle dichreitisch. In einer Richtung erscheinen sie gelbbraun, zeigen dann keine Bänder, sondern nur beide Enden des Spectrums stark geschwächt; am durchlässigsten sind sie bei 600. In der andern Stellung erscheinen sie schwarz, alles Licht ist sehr stark geschwächt, bei 660 ist ein Maximum der Absorption sichtbar. — Grabe bagt, Hämin zeige im Ultraviolett ein Band etwa bei H (307). Alle diese Angaben stimmen schlecht zusammen.

Aus neuester Zeit liegen folgende Augaben von Hepter und Marchlewski") vor: In verdünnter Chloroformlösung mit Chinin und mit etwas Essigsture sieht man die Bünder: 655—630, 555—534, 524—407; bei grosser Concentration fliessen das zweite und dritte Band zusammen, dann sieht man noch ein schwaches Band auf D. Der Dimethylüther zeigt: 647—630, 561—538, 518—500, also kaum abweichend. — Ohne Essigsture hat die Lösung röthlicheren Ton, man sieht dann: 615—582, 506—475, das zweite Band schlecht definirt.

In alcoholischer Lösung sieht man nur zwei Bänder, das erste etwa an der Stelle des zweiten in Chloroform, das zweite noch mehr nach Violett, als das dritte in Chloroform. Alle Lösungen zeigen noch ein Band im Ultraviolett in der Gegend der Thalliuminie (2 378).

Von Nencki und Zaleski 10) sind Verbindungen hergestellt: Acethanin,

¹⁾ F. Hoppe-Soyler, Virchow Arch. L pathol. Annt. 29. p. 547-000 (1844).

²⁾ M. Neneki u. N. Bieber, Arch. f. exper. Pathol. 19, p. 401-422 (1884).

b) W. Küster, Ucber die meh verschiedenen Methoden hergestellten Hümine, das Dehydrochloridhämin und das Hümstin. Zs. f. physiol. Cham. 40. p. 891--428 (1908/04).

⁴⁾ M. Neneki u. N. Slober, Arch. f. exper. Pathol. 20. p. 025-802 (1880).

⁵⁾ M. Neneki u. N. Bieber, Arch. f. exper. Pathol. 18. p. 401-422 (1884).

⁰⁾ F. Hoppe-Seyler, Medic-cham, Untersuchungen, p. 151--150 (1860).

⁷⁾ A. Ewald, Z. f. Biologie 22. p. 450-478 (1880).

⁸⁾ IL Grabe, Zs. f. analyt. Chom. 84, p. 771-777 (1804).

⁰⁾ J. Hepter u. L. Marchlewski, Zur Konntniss des Blutfarbstoffes. Ueber die Burnel des Hamins. Za. f. physiol. (them. 42, p. 65-60 (1904).

¹⁰⁾ M. Noncki n. J. Zaloski, Zs. f. physiol. Chem. 80. p. 884-485 (1900).

Dimethylhamin, Diathylhamin, Monoamylacethamin. Alle zeigen in Lisung dasselbe Absorptionsspectrum: 647—630, 561—538, 518—500. Auch Schulfejeff') hat ein Acethamin, Mörner's) spricht von β -Hämin; beide sind nach Küster's) identisch mit Hämin.

Illimochromogen. Stokes) hatte gefunden, dass wie Hb, sein Ornorin, so auch Hämatin in oxydirtem und reducirtem Zustand vorkommen könne; in letzterem Falle zeige es zwei Bänder. Den gleichen Stoff stellte bald darauf Kühnes) aus Muskeln dar. Später fand Hoppe-Seyler') einen Stoff, den er Hämochromogen nannte, welcher die Eigenschaften des reducirten Ht von Stokes zeige. Jäderholm's erklärt das von Hoppe beschriebene Spectrum für ein Gemisch von Ht und Htp, Hoppe's aber hält an seinem Namen fest, der Stokes'sche Name sei schlecht gewählt; Ht sei eine Ferriverbindung, Hämochromogen oder reducirtes Ht eine Ferroverbindung. Hoppe meint eine Verbindung mit CO hergestellt zu haben, ebenso Pregl's und Szigeti's, Linossier's eine Verbindung mit NO2, deren Spectrum sehr ähnlich dem des NO2—Hb sei.

Die verschiedenen Messungen stimmen für diesen Körper auffallend gut überein:

*Preyer 13) 1871	570-550	584-520	von 400 an
*Kohne 1865	571-550	534-518	
*Marchand 14) 1879	578-547	584-515	
Gamgee 15) 1880	556.4	520.4	
Linessier 19 1888	557	522	
Hoppe-Seyler 17) 1889	5655-5474	52695189	
Kratter () 1802	569-550	541518	

M. Schalfejeff, J. d. russischen physik-chem. Ges. 1885. I. p. 80-87*; Bor. chem. Ges. 18, R. Referate, p. 253-256.

1) K. A. H. Morner, Nordisk med. Arhiv, Festschrift 1897 *. Citirt von Küster.

8) W. Kiister, Zs. f. physiol. Ohem. 40. p. 891-428 (1003/04).

5) G. G. Stokes, Proc. Roy. Soc. 1B. p. 391-400 (1884).

6) W. Kilhne, Virchow Arch. f. pathol. Anat. 88. p. 79-94 (1865).

7) F. Hoppe-Scyler, Medic-cham. Untersuchungen, p. 366-885 (1808).

8) A. Jaderholm, Za. f. Biologie 18, p. 198 - 255 (1877).

0) F. Hoppe-Seyler, Zs. f. physiol. Chem. 18. p. 477-496 (1880).

10) F. Progl, Za. f. physiol, Chem. 44, p. 173-181 (1905).

11) H. Szigeti, Wien. klin. Wochenschrift 1898, p. 811*; Maly, Jahresber. 28. p. 182 (1890).

12) G. Linossier, Q. R. 104. p. 1298-1298 (1887).

18) W. Preyer, Die Blutkrystalle. Jens 1871, bei Mauke.

14) F. Marchand, Virohow Arch. f. pethol, Anat. 77. p. 488-497 (1870).

15) A. Gamgee, A text-book of the physiological chemistry... Bd. I. London 1880, bel Magnillan & Co.

 G. Linessier, Sur la recharche spectroscopique du sang. Bull. soc. chim. 49, p. 001— 094 (1889).

17) F. Hoppe-Seyler, Zs. f. physiol, Chem. 18, p. 477-496 (1889).

⁴⁾ Siehe dam noch: K. A. H. Morner, Zs. f. physiol. Obem. 41. p. 542-547 (1904); J. Hepter u. L. Marchlewki, Zs. f. physiol. Obem. 41. p. 65-09 (1904).

¹⁸⁾ J. Kratter, Vierteljahrschr. f. gerichti. Medio. 4. p. 62-75 (1892).

Halliburton') 1898 *Zoynok') 1898	560—542 560	535—504 520	
Ziemko u. Miller") 1001	505-554	680-623	von 510 an
Formdneki) 1001	570-550	540 520	sechwach von 405, letark von 465 un
Naumann 9 1002	570540	617510	400-470

Formanok findet, in frisch bereiteter Lösung liegen die Maxima bei 550.1 und 520.2, dann verschieben sie sich, haben nach 12 Stunden ihre Endlage bei 554.7 und 525.8 erreicht. — Zeynok untersucht photometrisch, findet dabei noch ein ganz schwaches Absorptionsmaximum bei 027, wohl von Verunreinigung stammend. — Nach allgemeiner Angabe ist das erste Band stärker und relativ sehr schurf.

For das Ultraviolett giebt Grabo") ein Band 430—418, (fam gee') dasselbe von G-h, Mitte 420 au, wührend nach Hiller") von 420 au continuirliche Absorption beginnen soll.

Vergleiche auch Urospectrin unter den Farbstoffen des Harns.

Hämoglobin (Hb). Dieser Name ist von Hoppe-Seyler) eingeführt und zwar zuerst für den Farbstoff, den wir heute Oxyhimoglobin nennen. Erst Stokes () fand, dass der sauerstoffhaltige Blutfurbstoff sich reduciren lässt und dann ein besonderes Spectrum giebt. Er nannte ihn in diesem Zustand purpur Ornorin oder reducirtes Crnorin. Dann sprach man von reducirtem Hb, während jetzt allgemein unter Hb der sauerstofffreie Farbstoff verstanden wird, der sauerstoffhaltige aber O-Hb genannt wird. Stokes nahm als Reductionsmittel ammoniacalische Lösung von Ferrosulfat und Weinsture (Stokes' Reagons) oder Schwefelammonium. Spitter sind noch verschiedene andere Substanzen benutzt, z. B. von Hüfner Hydrazinhydrat.

Die erste genaue Beschreibung des Spectrums liefert Hoppe-Seyler¹¹), später sind viele Messungen theils an Lösungen, theils an Krystallen gemacht. Ich gebe im Folgenden die Liste der Messungen in chronologischer Reihenfolge, webei ein Stern wieder bedeutet, dass der Anter nicht direct Wollenlangen anglebt.

W. D. Halliburton, Lohrbuch der chemischen Physiologie. Deutsch von K. Kaiser. Heldelberg 1998, bei Winter.

L. v. Zeynek, Ucher das Hämochromogen. Zs. f. physiol. Chom. 25. p. 402—506 (1898).
 E. Ziemke und Fr. Müller, Beiträge zur Spectroscopie des Blutes. Engelmann Arch. f. Physiol., 1001, Supplied. p. 177—180.

⁴⁾ J. Formanek, Z. f. analyt. Chem. 40. p. 505-528 (1901).

⁵⁾ L. Naumann, Dissort Leipzig 1002, bei Georgi.

⁰⁾ H. Grabo, Za. f. analyt Chom. 84 p. 771-777 (1804).

⁷⁾ A. Gamgoe, Proc. Roy. Soc. 59, p. 276-270 (1800).

⁸⁾ R. Hiller, Dissert Rostock 1904, bal Boldt.

F. Hoppe-Seylor, Virolow Arch. f. pathol. Anat. 23. p. 440—451 (1802) and lbid.
 p. 288—255 (1804).

¹⁰⁾ G. G. Stokes, Proc. Roy. Soc. 18, p. 301-400 (1804).

¹¹⁾ F. Hoppe-Boyler, Ze. f. analyt. Obem. 8, p. 489-480 (1604).

```
*Hoppe-Soyler 1884 Schatten 000-586, 580-547, Schatton 547-541
*Proyor1) 1868
                                        545-587, von 458 au
*Gamgee 9 1808
                                         570-588
*Proyer*) 187L
                                         508-540, Max. 552, von 458 au
                                         505-538, Max 550, van 450 an
Gamace ') 1880
*Jaderholm*) 1880
                                         500-542
Valentin' 1582
                                         590-528
Kratter 1805
                                         500-699
Halliburton 7 1893
                                         597-595
Formánek ) 1901
                       Schatten 503-570, 570-540, Max. 564.7, von 500,
                                                  starker von 475 an
```

Naumann 9 1902

616-606, 500-687

E wald 10) findet in den pleochroitischen Krystallen das Max. je nach der Richtung bei 550 oder bei 546. Hermann 11) angt, der Streif sei nicht einfach, sondern doppelt, am rechten Ende sei ein schwacher Streif abgetrennt; er meint offenbar den Schatten, welchen z. B. Formanek bei 593-570 misst,

Für die kürzeren Wellen eind mehrere Angaben vorhanden. Zuerst findet Soret 13) ein Band bei h (410) und ein zweites bei (kl 12 (320) Dann sagt Grabe 13, ein Band liege bei 437-417, weiter sei Hib durchlassig bis 240. Gamgee 14) legt das Band nach 420, findet dann 15) auch die Angabe von Soret, dass noch ein Band bei 274 liege, unrichtig. Dagegen glebt wieder Hiller 10) ein solches bei 332-278, Absorption von 250 an.

Das Hb verbindet sich mit verschiedenen Gusen, z. B. O. CO. Von Valentin '7) wird auch die Einwirkung von Phosphorwasserstoff, Arsonwasserstoff, Antimonwasserstoff beschrieben, ohne besonders spectrale Reactionen; ebenso von Koschlakoff's). Auch Hoppe ip) hat Arson-

¹⁾ W. Preyer, Phigar Arch. f. gos. Physiol. 1. p. 895-454 (1808).

²⁾ A. Gamgoe, Phil. Trans. 159, II. p. 589-625 (1808). 3) W. Preyer, Die Blutkrystalle. Jena 1871, bei Manke:

⁴⁾ A. Gamgee, Physiological Chemistry, Bd. I. London 1880.

⁶⁾ A. Jaderholm, Zz. f. Biologie 16, p. 1-23 (1880). 6) G. Valentin, Za. f. Biologie 18, p. 178-219 (1892).

⁷⁾ W. D. Halliburton, Lehrb. der chemischen Physiologie ... Deutsch von K. Kalser. Heldelberg 1893, bel Winter.

⁸⁾ J. Formánek, Za. f. analyt. Chem. 40. p. 505-528 (1901).

⁹⁾ L. Naumann, Dimert. Leipzig 1902, bei Georgi.

¹⁰⁾ A. Ewald, Za. L Biologie 92, p. 459-470 (1886).

¹¹⁾ L. Hermann, Pfliger Arch. f. ges. Physiol. 48, p. 255 (1886).

¹²⁾ J. L. Soret, Arch. des so. phys. et nat. (3) 10. p. 429-404 (1883).

¹⁸⁾ H. Grabe, Ze. f. analyt. Chem. 84. p. 771-777 (1894).

¹⁴⁾ A. Gamgee, Proc. Roy. Soc. 59, p. 278-279 (1806).

¹⁵⁾ A. Gamges, Proc. Hoy. soc. 70, p. 79-88 (1902).

¹⁰⁾ R. Hiller, Dissert. Rostock 1904, bei Boldt.

¹⁷⁾ G. Valentin, Zs. f. Biologie 18. p. 173-219 (1882).

¹⁸⁾ D. Koschlakoff u. L. Popoff, Centrhi. f. d. medic. Wiss. 5. p. 408-405 (1807)] D. Koschlakoff u. J. Bogomoloff, ibid. 6. p. 609-610, 527-529 (1808).

¹⁰⁾ F. Hopps-Seyler, Centrol. L d. medic. Wiss. 1 p. 488-484 (1868).

wasserstoff untersucht. Bistrow und Liebreich!) glauben eine Verbindung mit C₂H₂ erhalten zu haben. Bohr²) hält Verbindungen mit CO₂ für möglich, es wird von Karbohb gesprochen. Auch Torup³) heschäftigt sich mit dieser Verbindung; sie zeige ein Band mit Maximum bei 553.3, während das Maximum für Hb bei 550.2 liege (was offenbarganz falsch ist). Wird CO₂Hb mit Luft geschättelt, so entsteht nicht OHb, sondern ein schmutzig ziegelrother Niederschlag, der in der Flüssigkeit suspendirt zwei Bänder zeigt, ähnlich wie OHb, aber weniger scharf begrenzt; er sei am ähnlichsten dem Parahb.

Himorhodia. Gekochtes Fleisch ist manchmal roth; Lehmann⁴) findet, das komme von salpetriger Säure. Ans Schinken, Wurst u. s. w. kann man mit Alcohol einen rothen Farbstoff ansziehen, der Hämorhodin genannt wird; er zeige ein Band links von I) und ein zweites links von E, das zweite oft schlecht, und Absorption von b an. Bei Zusatz von Säuren, Alcalien, Schwefelammonium entsteht das Spectrum von saurem oder alcalischem Ht oder von Hämochromogen. — Wohl von demselben Stoff spricht v. Vorkampff-Laue³), der ihn Schinkenfarbstoff nennt. Vielleicht ist auch das Nitrit-Methb von Kobert³) damit identisch. (Vergl. Methb.)

Hämorubiu. Nach Lehmann entsteht dieser Farbstoff durch Kochen von Fleisch mit Spuren von Schwefelskure und Nitrit.

Hamosiderin ist ein von Noumann?) in Extravasaten neben Hamatoldin gefundener Farbstoff. Nach neueren Untersuchungen ist es nichts anderes, als ein aus dem Blut ausgeschiedenes Eisensalz. Quincke?) hat den Stoff Siderin genannt, Auch er und Lapique?): Rubigine.

Himoverdin. Wenn Thiere mit Phenylhydrazin vergiftet sind, kann man aus dem Blut nach Lewin 10) einen grünen Farbstoff, Hämoverdin, ziehen. Er ist gut löslich in Aceton, wenig in Acther; die Lösung sicht grün in dünner, braunroth in dieker Schicht aus. Sie zeigt ein Band vor D, breiter als das entsprechende von OHb, zwei schmale, die den Abstand (1-1) in drei gleiche Theile theilen, und ein Band bei D½R.

¹⁾ O. Liobroich u. Bistrow, Her. Chem. Ges. 1. p. 220 (1808).

Chr. Bohr, Ueber die Verbindung des Hämegiebins mit Kohlensähre. Festschrift für C. Ludwig, p. 164—172. Leipzig bei Vegel, 1887; Skandin, Arch. f. Physiol. 8, p. 161*.

S. Torup, Om Blodets Kulsyrobinding mod sawrligt Hensyn til Hamogloidnets Kulsyraforbindelse. Kjöpenhagen 1887. * Maly Jahresber. 17. p. 115—120 (1887).

⁴⁾ K. B. Lehmann, Bober das Hamerhodin, ein neues welt verbreitetes Blutstoffderivst. Bitzber. phys.-medic. Ges. Warzburg 1800. p. 51—61.

⁵⁾ A. v. Vorkampff-Laue, Belträge zur Kenntniss des Mathamoglobins und seiner Derivate. Diesert. Derjet 1892.

⁽¹⁾ H. Kobort, Pflüger Arch. f. ges. Physical. 82, p. 003-030 (1900).

⁷⁾ E. Neumann, Virchow Arch, f. pathol. Anat. 111, p. 25—18 (1888).

⁸⁾ H. Quincko, Deutsch. Arch. f. klin. Medic. 25. p. 580, 27. p 105.

⁹⁾ Ancher of L. Lapicque, C. R. soc. biolog. 1895°. Siche dann: Ol Regand, C. R. soc. biolog. (10) 4. p. 861 868, 464—486 (180°).

¹⁰⁾ L. Lewin, U. R. 138. p 500-601 (1901).

Hexahydrohamatoporphyrin. Nencki und Sieber') erhalten durch Einwirkung von Zinn und Salzaanre auf Ht diesen Körper, für welchen die Analyse C₃₂H₃₆N₄O₈ ergiebt; daneben entsteht noch ein Farbatoff mit den Eigenschaften des Urobilins. In concentrirter alcoholischer Lösung zeigt er ein Band 580—571, Absorption von 561 an. Verdünnt man mit Alcohol, so erscheinen: 580—573, 540—531, 511—401. Letzteres ist der Urobilinstreif. Le Nobel²) findet in alcoholischer Lösung: 580—500, 540—525, 507—488.

Isohamatoporphyrin. Le Nobel? hat diesen Namen eingeführt für einen Körper, den er aus Ht und Htp dargestellt habe. Er zeige ein Spectrum mit fünf Bändern, identisch mit dem Urohamatin von Mac Munn. Nencki und Sieber? erhalten das gleiche Spectrum von salzsaurem Htp, wenn dasselbe getrocknet, dann in Alcohol gelöst wird. Le Nobel giebt Zeichnungen, aus denen ich ablese: in alcoholischer Lösung: 600—650, 640—627, 589—556, 538—519, 508—490. In stärker saurer Lösung: 620—589, 569—535.

Karboliamoglobin, siehe Hamoglobin.

Kathamoglobin. Arnold 4) hat sogenanntes neutrales Ht beschrieben, welches swei Bänder 575-556, 546-516 zeige. Van Klaveren 5) findet, der Körper sei kein Ht, sondern stehe dem Hb sehr nahe, enthalte nur weniger Eisen. Er schlägt den Namen Kathb vor.

Mesoporphyrin. Nachdem durch die Arbeiten von Nencki, Sieber, Schunck, Marchlewski für das Htp die Formel CisHieN2O2, für Phylloporphyrin CisHieN2O aufgestellt war, suchten Nencki und Zaleski?) von ersterem durch Reduction zum zweiten zu gelangen. Wenn das auch nicht völlig glückte, konnten sie doch durch Behandlung des Htp mit jodwasserstoffhaltigem Kisessig und Phosphoniumjodid ein Sauerstoffatom abspalten. So entsteht der Körper CisHi2N2O2, der Mesoporphyrin genannt wird. Die alcalische Lösung ist braunroth, die saure schön roth mit rother Fluorescenz. Die Absorptionsspectra sind von denen des Phylloporphyrins nicht zu unterscheiden, während zwischen Phylloporphyrin und Htp sine deutliche Verschiebung vorhanden ist.

2) Le Nobel, Pflager Arch. f. gea, Physiol. 40. p. 501-525 (1887).

5) K. H. L. Van Klaveren, Ucher den von V. Arnold als "neutrales Hamatin" beschriebenen Farbetoff. Zs. f. physiol. Chem. 33, p. 293—809 (1901).

¹⁾ M. Neneki u. N. Bieber, Arch. f. exper. Pathol. 18. p. 401-422 (1884).

M. Nencki u. N. Sieber, Arch. f. exper. Pathol. 24. p. 430—446 (1888).
 V. Arnold, Usber das neutrale Hamatinepestrum. Centrol. f. d. medic. Wiss. 87.
 p. 888—886, 849—851 (1899).

⁶⁾ M. Nencki und J. Zaleski, Ueber die Reductionsproducte der Hämins durch Jodwasserstoff und Phosphoniusjodid und über die Constitution des Hämins und seiner Derivate. Ber. chem. Ges. 84, I. p. 997—1010 (1901). Siebe auch J. Zaleski, Untersuchungen über das Mesoporphyrin. Bull. internat. acad. de Cracovia 1902, p. 518—583; Zs. £ physiol. Chem. 87. p. 54—74 (1902).

Marchlewski') findet noch einen kleinen Unterschied zwischen Phylloporphyrin und Mesoporphyrin in Aether; er giebt

Phyllop. 625—620, 610—610, 600—505, 581—573, 570—566, 536—520, 506—478.

Mesop. 626-622, 618-611, 601-506, 582-578, 572-507, 537-522, 508-470.

In sehr concentrirter Lösung geben alle drei Porphyrine noch zwei schwache Bänder bei F; ferner haben sie alle ein Band hinter 404, Mesoporphyrin und Phylloporphyrin ein zweites bei der Ti-Linie 378. In saurer Lösung sind die Spectra identisch. Marchlewski giebt auch eine Zeichnung des Bromderivates. Vergl. Cap. L

Hethemoglobin (Methb). Kanm ein anderer Stoff hat so viel Arbeiten hervorgerufen, wie dieser. Der Streit, ob er mehr oder weniger Sauerstoff enthalte, als OHb, und die schliessliche Erkenntniss, dass beide gleich viel enthalten, im Methb aber der Sauerstoff fester gebunden ist, ist in der historischen Einleitung besprochen. Ebenso sind die zahllesen Entstehungsweisen des Methb dort angegeben. Dass Harnack den durch Säuren entstandenen Stoff als Acidhb vom Methb unterscheiden will, dass ich dies aber nicht für berechtigt halte, habe ich bei Acidhb auseinandergesetzt.

Das Methb ist von Hoppe-Seyler und Stokes schon in ihren ersten Arbeiten bemerkt worden, der Name aber von Hoppe-Seyler²) 1804 vorgeschlegen. Sorby³) führt für denselben Stoff 1805 den Namen braunes Cruorin ein, Gamgee⁴) führt durch die Einwirkung von Nitriten auf Blat einen besonderen Stoff, aber Sorby³) und Lankester⁴) erkennen, dass es sich immer um Methb handelt. — Dass v. Vorkampff-Laue⁷) zwei Arten von Methb annehmen zu sollen glaubt, ist schon früher gesogt (§. 73).

Das Spectrum ist verschieden, je nachdem, ob die Läsung sauter oder neutral, oder ob sie alcalisch ist. In der sauren und neutralen Läsung sieht man vier Bänder, für welche sich folgende Messungen vorfinden, die chronologisch geordnet und mit einem Stern versehen sind, wenn ich die Wellenlängen aus den Angaben berechnet habe:

¹⁾ I. Marchlowski, Phylloporphyrin and Mesoporphyrin: a comparison, Bull. internat. acad. do Cracovic 1992, p. 223-220.

²⁾ F. Hoppe-Seylor, %s. f. analyt. Chom. 8. p. 440-448 (1804).

³⁾ H. O. Sorby, Quart. J. of sc. 2. p. 108—215 (1865); Chem. News 11. p. 186—188, 104—106, 282—284, 250—268 (1805).

⁴⁾ A. Gamgee, Phil. Trans. 159, II p. 580-025 (1808).

b) H. C. Sorby, Quart. J. microsc. sc. 10. p. 400-402 (1870).

E. Ray Lankestor, Note on Methaemoglobin. Quart. J. microsc. sc. 10. p. 402—405 (1870).

⁷⁾ A. v. Vorkampff-Lauc, Dissort Dorpat 1002.

I. Methamoglobin, saver oder nentral.

*Proyor') 1808	680613	_	_	
Gamgoe) 1868	687-628	589-570	b44-520	_
Proyer) 1871	640-610	589581	550-581	515-500
Vlorordti) 1816	1610-012	584577	051-591	
"Jadorholm" 1977	618-819	584-570	640-525	
William 1977	050018	880	640-627	510-4HZ
"Marchand" 1879	004-618 Max.	680	-	
*Jaderholm") 1880	040-022	580568	551~581	516 - 485
Valentin') 1882	640-620	~	~	
Bertin-Sans 1888	088	580	0385	500
*Araki 1 1890	649-629	200	(1700	
Dittrioh 11) 1892	682	,	5407	_
Hallibarton 13 1898	647-022	587571	652~-B92	514-400
Monsies 4 1805 Kobert 4 1900	(ledniray) 088	570	541	500
	852—0A0	~		-
Ziemkon Maller 10 1901	080-620 -	588-670	050-542	518-480
Formánsk ¹⁰ , 1901	640-625	488-408	554-550	514-4191
Maxima	6840	5781	5417	5008
Nanmaun'') 1902	650-622	678-570	552-484	(dami vollstiindige Absorption

Ewald 18) hat Krystalle im polarisirten Licht untersucht. Sie sind polychroitisch, geben drei Farben und Spectra. In der einen Richtung sind sie fast farbles und zeigen keine messbaren Bänder; in der zweiten liegen Bänder bei 021, 570, 535, 493; in der dritten bei 027, 576, 537, 493.

Ueber die Zugehörigkeit der vier Bänder zu Methb ist man nicht einig. Sorby 19) beschreibt bei seinem braunen Crnorin nur drei Bänder, Gamges 2) sagt auch, es seien drei Bänder vorhanden, aber das zweite

¹⁾ W. Preyer, Pflüger Arch f. gos. Physiol. 1. p. 895-464 (1808).

²⁾ A. Gamgee, Phil. Trans. 158, II p. 589—625 (1808). 8) W. Preyer, Die Blutkrystallo. Jens 1871 bei Manko.

⁴⁾ K. Vierordt, Die quantitative Spectralanalyse . . . Tabingen 1870, bel Laupp.

⁵⁾ A. Jaderholm, Za. f. Biologie 19. p. 103-255 (1877).

of F. Marchand, Virchow Arch. f. pathol. Anat. 77. p. 488-407 (1870).

⁷⁾ A. Jaderholm, Zs. f Biologie 16, p. 1-28 (1880).

⁶⁾ G. Valentin, Zs. f. Biologie 18, p. 175-210 (1882), 9) H. Bertin-Sans, O. R. 106, p. 1243-1245 (1886),

¹⁰⁾ Trassburo Araki, Ze. f. physiol. Chemie 14, p. 405—415 (1800).

¹¹⁾ P. Dittrich, Arch. f. exper. Pathol. 39. p. 247-281 (1892).

¹²⁾ W. D. Halliburton, Lehrbuch der chemischen Physiologia... Dentsch von K. Kaiser, Heidelb. bei Winter 1893.

¹⁸⁾ J. A. Menuica, J. of physick 17. p. 402-414 (1806).

¹⁴⁾ R. Kobert, Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 82. p. 603-886 (1900).

¹⁶⁾ E. Ziemke u. Fr. Müller, Engelmann Arch. f. Physiol. 1901, Supplemential.

¹⁶⁾ J. Formanek, Za. L analyt. Ohem. 40, p. 505 - 528 (1901).

¹⁷⁾ L. Naumann, Distort. Leipzig 1902 bei Georgi.

¹⁸⁾ A. Hwald, Za. f. Biologie 22, p. 459 - 470 (1886).

¹⁹⁾ H. C. Sorby, Quart. J. of so. 2. p. 198-215 (1865); Chem. Nows. 11. p. 188-188, 194-198, 282-284, 288-288 (1865).

and dritte sohr schwach. Preyer') spricht nur von dem ersten Band, spater 2) globt er alle vier. Lankester 3) sieht vier Bander, meint aber, das zweite und dritte rühre von Resten unveründerten OHb her, da die Lage identisch, nur die Streifen im Methb schwächer sind. Auch Hoppe-Soyler) hat diese Ansicht wiederholt vertreten. Jaderholm) bestreitet, dass der zweite und dritte Streif zu OIIb gehören, denn bei Methb sel der zweite schwächer als der dritte, bei OHb umgekehrt. Ebenso Aussert sich Vierordt 9. Dem stimmt auch Bertin-Sans 1) bei. Araki 9 dagegen will nur den ersten und vierten Streif gelten lessen. Dittrich photometrirt das Spectrum; or findet, dle Absorption beginne bei 000, erreiche ein Maximum bei 632, nehme ab bis 000. Dann bleibt sie constant bis 584, steigt bis 570, bleibt constant bis 553, witchet schnoll bis 540, dann welter langsom. Er will also nur den ersten Stroif gelten lassen. Monxies 10) halt wieder die beiden mittleren Streifen für OHb. Kobert 11) spricht gar von sechs Bundern, deren Lage er aber nicht auglebt.

Im Violett findet (Frabe 12) ein Band 420-400, Gamgee 15) glebt 4205; Hiller 14) will noch ein Band bel 332-278 beobachtet haben.

IL Mathamoglobin, alcalisch.

*Gamgoe 14) 1868	100 — BOD	589—B70	ñ44 ñ20	
*Marchand 19) 1870	610 - 580	D40040	5 Fed FASH)	
Jadorholm) 1880	010598	B78670	557 128	
*Hilfner u. Kill x 17, 1868	010-00n	592-570	656-670	
Maxima	_	1844	840	
Kratter ¹⁶) [802	(11056)	(darin stürker) (010-000, 081-572)	557500	
(4rabo 19) 1804	_		DBD - D20	416-405
Ziomkou. Mallar") 1901	605 580	590570	584 585	
Naumann 30) 1002	000522	(starker 582-500, 55)	2522).	

- 1) W. Preyer, Pfluger Arch. f. gos. Physiol. 1. p. 395-454 (1808).
- 2) W. Proyer, Die Blutkrystelle. Jone 1871, bei Mauke.
- 5) R. Hay Lankostor, Quart. J. mloroso, sc. 10. p. 402-405 (1870).
- 4) Sieho E. B. F. Hoppa-Saylor, Za. f. physiol, Chan. L p. 121-180 (1877).
- 5) A. Jadorholm, Sa. f. Biologie 13, p. 1-28 (1880).
- 6) K. Vierordt, Die quantitative Spectralandyse Tubingen 1876 bei Lanpp.
- 7) II. Bertin-Sans, C. R. 106. p. 1248-1245 (1888).
- 8) Tr. Araki, Za. f. physiol. Chem. 14, p. 405-415 (1890).
- 0) P. Dittrich, Arch. f. expur. Pathol. 29. p. 247-281 (1802).
- 10) J. A. Monsies, J. of physiol. 17, p. 402-414 (1805).
- 11) R. Kobort, Pfinger Arch. f. ges. Physiol. 88, p. 008-050 (1900).
- 12) H. Grahe, Zs. f. analyt. Chem. 84, p. 771-777 (1894).
- 18) A. Gamgoo, Proc. Roy. Soc. 59. p. 270 279 (1800).
- 14) R. Hiller, Dissert Rostock 1984 bel Boldt.
- 15) A. (lamgee, Phil. Trans. 158, III p. 580-626 (1868).
- 16) F. Marchand, Virchow Arch. f. pathol. Aust. 77. p. 488-497 (1870).
- 17) (4. Hüfner u. R. Külz, Zs. f. physiol. Chem. 7, p. 300-374 (1888).
- 18) J. Kratter, Viertelische, f. gerichtl. Medic. (3) 4, p. 02-75 (1802).
- 10) E. Ziomke a. Fr. Müller, Engelmann Arch. f. Physical, 1901. Supplembl. p. 177-180.
 - 20) L. Naumann, Dissert, Laipzig 1902, bel Georgi.

Hier ist offenbar das zweite und dritte Band identisch mit dem der sauren Lösung, wäre also auch als OHb anfzufassen. Marchand findet aber kleine Unterschiede gegen OHb.

Es sind mehrere Verbindungen des Methb angenommen worden. Ueber die Verbindung mit Cyan siehe weiter vorn. Eine Verbindung mit Schwefel soll entstehen bei Einleiten von Schwefelwasserstoff, oder auch von diesem und Sauerstoff in Blut. Nach Araki volgt das Spectrum 668-636, 626-611 mit verdunkeltem Zwischenraume. Ferner sollen die beiden OHb-Streifen sichtbar sein. Nach Grabe vorgit diese Verbindung in Violett noch den Streifen 427-415.

Auch Kobert³) nimmt die Existenz dieser Verbindung an. Ferner meint er eine lockere Verbindung mit Wasserstoffsuperoxyd erhalten zu haben, H₂O₂ Methb, welches zeige: 600—584, 558—545, 513—500; endlich glaubt er, es gebe auch ein Nitrit-Methb mit einem dem vorigen ühn-

lichen Spectrum.

Mychamatin ist ein zweifelbafter Stoff, den Mac Munn als Farbstoff der Muskeln gefunden zu haben glaubt. Der Muskelfarbstoff der Wirbelthiere ist zuerst von Kühne' untersucht; er fand zwei Bänder: *588—570, 550—536, offenbar OHb. Er zeigt, dass man daraus Hb und Ht erhalte. Dann sagt Mac Munn'), er habe in Muskeln einen neuen Farbstoff gefunden, der die Absorptionsbänder: 613—593, 5075—5015, 5545—546 zolge, aber sehr variabel sei. In einer weiteren Abhandlung') giebt er für reducirtes Mychamatin aus dem Taubenmuskel: 625—610, 5535—547 (stark), 526—514. Wenn die erste Lösung aus dem Muskel concentrirt werde, zeige sich: 589—571, 5535—545 und ein drittes Band. Dies sol "modificirtes Mycht." Mycht sei nahe verwandt mit Hb, man könne z. II. Htp daraus darstellen. Gegen Mycht tritt nun Levy') ein. Er findet als Bänder des Mycht

von der Taube 5569—5474, 5211—5139 vom Hund 5569—5474, 5280—5091

Diese Bänder bildeten sich aber erst nach längerer Zeit, sie entsprächen also einem Zersetzungsproduct des Hb, und zwar meint er, es sei Hilmochromogen. Die Zahlen scheinen mir freilich damit absolut nicht überein zu stimmen, denn Formänek z. B. giebt für letzteres 5591 und 5202 als Lage der Maxima, nach längerem Stehen 5547 und 5258.

Tr. Araki, Za. L. physiol. Chem. 14. p. 405—415 1890).
 H. Grabe, Ze. L. analyt. Chem. 84. p. 771—777 (1894).

⁸⁾ R. Kobert, Pftuger Arch. L. ges. Physiol. 82, p. 608-686 (1000). 4) W. Kühne, Virchow Arch. I, pathol. Anat. 88, p. 79-94 (1805).

⁵⁾ O. A. Mae Munn, Proc. Roy. Soc. 89. p. 248—252 (1885); Nat. 81. p. 826—827 (1885); Phil. Trans. 177, I. p. 267—298 (1885).

C. A. Mac Munn, J. of physiol, 8: p. 51 – 65 (1887).
 L. Levy, Zs. f. physiol. Chem. 13. p. 309 – 325 (1889).

Mac Munn') erwidert, der Taubenmuskel frisch comprimirt zeige das Spectrum von Mycht, aus diesem also, nicht aus Hh entstehe das medificirte Mycht; übrigens sei das Spectrum von Hamochromogen durch Lage und Ausschen der Bander verschieden. Ferner komme Mycht auch bei Insecten vor, die gar kein Hb enthalten.

Hoppe-Seyler²) findet, dass der Taubenmuskel in Kohlenoxyd das CO-Hb Spectrum zeige, und will das als Beweis für die Auwesenheit von Hb betrachten, was Mac Munu³) mit vollem Rocht zurückweist.

In nenerer Zeit wird meist!) die Existenz von Mycht als widerlegt betrachtet; ich kann aber einen entscheidenden Beweis dafür nicht finden.

Nitrosomethimoglobiu nach Vorkampff-Laue, siehe § 72.

NO-Verbindungen. Es sind mehrere Verbindungen von NO oder NO2 mit den Blutfurbstoffen beschrieben, ohne dess man sicheren Anfschluss erhalten könnte über die Existenz und Verschiedenheit der Körper. Zuerst giebt Hermanne) un, wenn man NO: in Hb leite, farbe sich die Lisung hellroth, es erscheinen zwei Bänder, die etwas verschieden von denen des CO-Hb seien. Es sei also NO1-Hb entstanden. — Dann findet Hoppe-Seyler), durch Einleiten von N in OHb entstehe Stickstoffoxyd-Hb mit den Bandern 586-567, 555-532. Preyer') spricht von Untersalpetersaure-OHb, dessen Bander 581-502, 547-520 seien; der Körper entstehe beim Durchleiten von Stickoxyd durch OHb-Losung. Hafner und Kulz") behandeln eine Lösung von Methb, der 1 % Harnstoff beigefügt ist, mit Stickoxyd; es entsteht rosenrothe, in dicker Schicht purpurrothe Farbung. Dies sel Stickoxyd-Hb, es selge die Bander 580-504, Max. 577, und 550-527, Max. 544. Es handelt sich in allen diesen Fallen offenbar um denselben Körpar. Linossier) giebt un, Hamochromogen und Ht absorbirten in alcalischer Lösung NO2; es entstehe eine Verbindung, die zwei Bänder zeige, wolche schwer von denon des NO2-Hb zu unterscheiden seien; nur seien bei ihm die Bänder etwas schwächer, fast gleich stark, und das erste etwas mehr much Violett gerlickt, als bei NO2-Hb. — Gamgee 19 findet bei der Verbindung von 11b mit NO ein Band im Violett, bei 4205.

Oxyhumatin, stehe Hamatin.

¹⁾ U. A. Mac Munn, Zs. f. physiol. Chem. 18. p. 407-400 (1880).

²⁾ F. Hopps-Seylor, Zs. f. physiol. Chem. 14. p. 100-108 (1800).

n) (l. A. Mac Munn, Za. f. physiol. Chem. 14. p. 828-820 (1900).

⁴⁾ Blehe & B. O. Cohuhelm, Die Chamie der Elweiskorper.

⁵⁾ L. Hormann, Müller Arch. f. Anat. u. Physiol. 1866, p. 400-481.

⁰⁾ F. Hoppe-Seyler, Melle-chem. Untersuchungen, p. 100-208 (1807).

⁷⁾ W. Preyer, Die Blatkrystalie. Jena 1871, bei Mauke.

^{8) (4.} Hafner u. R. Küls, Zs f. physiol. Ohem. 7. p. 3191-574 (1888).

⁹⁾ G. Linossier, Ball. soc. chim. 47. p. 708-700 (1887).

¹⁰⁾ A. Gamgee, Proc. Roy. Boc. 59. p. 270-270 (1806).

Oxyhamnglobin (OHb, auch O2Hb oder HbO2 geschrieben). Das characteristische Spectrum dieses Stoffes ist 1862 von Hoppe) entdeckt. Stokes) fand, dass es nur dem arteriellen Blut angehört und eine Verbindung des venösen Blutes mit Sauerstoff sel. Während Hoppe) den Körper zuerst Hb genannt hatte, Stokes "Scharlach Cruorin", nunute, Hoppe ihn dann OHb, und dieser Name wird heute allein gebraucht. Es ist eine Verbindung des eigentlichen Blutfarbstoffs, als welchen Hoppe das Hämstin oder das Hämochromogen betrachtet, mit einem Eiweissstoff, dem Globin, über dessen Natur die Ansichten noch getheilt sind. Auch scheint es, als wären noch kleine Mengen anderer Stoffe vorhanden. Das OHb aller Wirbelthiere und der Regenwürmer giebt dasselbe Absorptionsspectrum, obgleich die Zusammensetzung nicht identisch zu sein scheint.

Das Spectrum ist natürlich ausserordentlich häufig untersucht. Bei grosser Concentration der Lösung oder Schichtdicke wird nur das rothe Ende des Spectrums, etwa bis 620 durchgelessen. Verdünnt man, so spaltet sich ein Band etwa 600—520 ab, 520—490 wird durchgelessen, dann beginnt wieder Absorption. Bei weiterer Verdünnung theilt sich das eine Band in zwei, man hat dann das characteristische Spectrum.

Ich lasse nun eine Liste der im Ganzen gut übereinstimmenden Messungen folgen, wobei die von mir berechneten Zahlen wieder mit einem Stern versehen sind. Das erste Band ist stärker und schürfer, als das zweite.

Hoppe-Seyler*) 1867		587-572	548-500
Hoppe-Seyler') 1867	verdünnt	584-572	546-541
*Preyer") 1868		589-588	554 - 526
Preyer) 1868	verdünnt	584579	548-554
Gamgee) 1868		5 89 —570	544-520
*Lankoster") 1870		599578	557-520
Preyer) 1871		584574	558-551
Borby 9 1878		581	546
*JEderholm 19) 1877		578	5805
*Marchand 11) 1879		B01 569	554 - 580
Gamgeeis) 1680		585-5751	550-588
*Jaderholm) 1980		589-571	552-527

¹⁾ F. Hopps-Seyler, Virchow Arch. f. pathol. Aust. 28, p. 440-451 (1862).

2) G. G. Stokes, Proc. Roy. Sec. 18. p. 855-864 (1804).

6) A. Gamgae, Phil. Trans. 158, II. p. 580 - 625 (1858).

⁸⁾ F. Hoppe-Beyler, Virohow Arch. f. pathol. Anat. 29. p. 288-285 (1864).

⁴⁾ F. Hoppe-Seyler, Medic.-chem. Untersuchungen, p. 169-208 (1867).

⁵⁾ W. Preyer, Pflüger Arch. I. ges. Physiol. 1. p. 895-454 (1868).

⁷⁾ R. Ray Lankester, J. of aust. and physiol. 4. p. 119-129 (1870).

⁸⁾ W. Preyer, Die Blutkrystelle. Jena 1871, bei Manke.

⁹⁾ C. A. Sorby. Quart. J. microsa. ec. 16. p. 75-85 (1976).

¹⁶⁾ A. Jaderholm, Za. L. Riologie 19. p. 193-255 (1877).

¹¹⁾ F. Marchand, Virchow Arch. f. pathol. Anat. 77, p. 488-497 (1870).

¹²⁾ A. Garagee, Physiol. Chemistry. Bd. l. London 1880.

¹⁸⁾ A. Jaderholm, Za. f. Biologie 16, p. 1-28 (1880).

Valontin 1) 1882	688-579	550-538
Kwald 4) 1966	675	585
Kratter 3 1802	589 - 572	559-590
Halliburton' 1809	080-004	555-517
Mension') 1805	579	541
Formánok ^o) 1901	5781	5417
Formanck') 1001	588—58 5	555-526
Naumann') 1902	-580-508	557-527 (Max. 850)

Sorby*) findet, dass die Bänder je nach der Herstellung etwas verschiedene Lage haben. — E wald?) findet die Krystalle pleochroitisch: das zweite Band hat dieselbe Lage 535, wie in Lösung, das erste aber liegt bei 577 resp. 572.

Im Violett und Ultraviolett hat zuerst Soret⁹) Bänder gefunden, und zwar ein Band bei h (—410), ein zweites bei Cd 12 (320). D'Arsonval¹⁹) findet das erste Band bei 430—303, Grabe¹¹) bei 4140, Gamgee¹²)¹³) ebonso, aber das zweite Band von Soret sieht er nicht, sondern hält es für einer Vorunreinigung angehörend. Hiller¹⁴) dagegen findet in einer schon mehrfach als sehr bedenklich bezeichneten Arbeit Bänder 384—334 und 280—257.

Zu erwähnen wire noch, dass Puccianti¹⁵) für die beiden Bänder anomale Dispersion nachweist.

Bohr ¹⁰) meint, OHb enthalte nicht immer gleich viel Sauerstoff. Er nennt das normale OHb: γ -OHb, ein zweites, welches weniger Sauerstoff enthält: β -OHb, ein drittes, welches mehr enthält: δ -OHb. Durch Trocknen von OHb entstehe α -OHb. Vergl. Pseudohb.

v. Vorkampff-Laue '7) findet, dass wenn man zu Methb Natzium oder Kalium nitrosum zusetzt, das Spectrum des OHb auftritt; allein es sei ein anderer Stoff entstanden, den er Nitrosomethb nennt.

- i) G. Valentin, Za. f. Biologie 18. p. 178-219 (1882).
- 2) A. Ewald, Za. f. Biologio 22. p. 450-470 (1886).
- 8) J. Kratter, Viertellahrschr. f. gerichtl. Medic. 4. p. 72-75 (1802).
- 4) D. Halliburton, Lehrb d. chemischen Physich. . . . Deutsch von Kaiser, Heidelberg 1808.
 - J. A. Menzies, J. of physiol. 17. p. 402—414 (1895).
 - 0) J. Formanok, Za. f. analyt. Chem. 40. p. 605-528 (1001).
 - 7) I. Naumann, Dissert Leipzig 1902, bei Georgi.
 - 8) C. A. Sorby, Quart. J. misrosc. sc. 16. p. 76-85 (1870).
- 0) J. L. Sorot, (). R. 86. p. 708—711 (1878); Arch. dos sc. phys. ot nat. (8) 10. p. 429—404 (1888); (). R. 97. p. 1200—1270 (1888).
 - 10) A. d'Arsonval, Arch. do physiol. norm. et pathol. (5) 2. p. 840-340 (1800).
 - 11) H. Grabo, Zs. f. analyt Chem. 84. p. 771-777 (1804).
 - 12) A. (tamgoe, Proc. Roy. Soc. 59. p. 270-279 (1800).
 - 18) A. (tamgoo, Proc. Roy, Soc. 70. p. 70-85 (1002).
 - 14) R. Hillar, Dimert. Rostock 1904.
 - 15) I. Puccianti, Nuovo (lim. (b) 9. p. 257-204 (1001).
 - 10) Chr. Bohr, Physiol Cantrol. 4 p. 240-257 (1890).
 - 17) A. v. Vorkampff-Lane, Diesert. Dorpat 1802.

Es sind zahllose photometrische Messungen am Spectrum des OHb ausgeführt, um auf deren Grund quantitative Bestimmungen des Blutgehalis en machen. Ich begninge mich damit, hier einige derselben auxuführen.

A. A. Korniloff, Za. f. Biologie 19. p. 515-588 (1870).

M. Wiskemann, Zs. f. Biologie 19. p. 434-447 (1976).

G. Hüfner, Za. f. physiol. Chem. 8. p. 1-18 (1879).

O. v. Noorden, Zs. f. physiol. Chem. 4. p. 0-35 (1980).

E. Branly, Ann. chim. et phys. (5) 27. p. 238-278 (1892).

J. G. Otto, Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 3L. p. 240-244 (1888).

J. G. Otto, Pflüger Arch. f. ges. Physiol, 36, p. 12-72 (1885).

E. Jeasen, Zs. f. Biologie 21. p. 25-40 (1895).

Scalkow, Pfiliger Arch. f. ges. Physiol. 41. p. 873-878 (1887).

K. Vierordt, Die Auwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Alsorptions pectron and sur qualitativen chemischen Analyze. Tübingen 1878, bei Lanpp. 4°, 169 pp.

F. Kriiger, Za. f. Blologie 24. p. 46-00 (1888).

- G. Hüfner, Zs. f. physik. Chem. 11. p. 704—804 (1803).
- G. Hüfner, Dubois Arch. f. Physiol. 1894, p. 180-170.
- A. Wroblowski, Chem. Central. 88, IL p. 582 (1807).

G. Hüfner, Engelmenn Arch. f. Physiol. 1000, p. 30-48.

Auch sonst aind zahlreiche Apparate und Methoden angegeben, um den Blutgehalt zu bestimmen. Preyer') will so weit verdünnen, bis im Spectrum das erste Licht im Grun sichtbar wird, und aus der nöthigen Verdünnung den Gehalt ermitteln. Die meisten andern Methoden sind colorimetrische. Ich will auch hier einige Litteratur angeben:

L. Hermann, Philger Arch. f. ges. Physiol, 4, p. 200-210 (1871).

A. Rajewski, Pflüger Arch. f. gos. Physiol. 12. p. 70-77 (1870).

L. Malasses, Arch. de physiol. norm. et pathol. (2) 4. p. 1-40 (1877).

L. Hallance, C. R. soc. blolog. (9) 8. p. 420-422 (1801).

A. Honocqua, C. R. soc. biolog. (9) B. p. 084-087 (1891).

A. Il da o que, Spectroscopio du sang. Paris boi Masson (1804?). F. Hoppe-Seyler, Zs. I. physial. Chem. 16. p. 505-518 (1892).

G. Hoppe-Sayler, Za. f. physiol Chem. 21. p. 461-407 (1805/00).

H. Winternitz, Zs. f. physiol. Chem. 2L p. 468-480 (1805/00).

Miescher, Gesammelte Abhandlungen, Leipzig 1897 *.

E. Veillen, Arch. f. exper. Puthel. 89. p. 885-425 (1807).

F. Müller, Engelmann Arch. f. Physiol. 1901, p. 448-468.

Zangemeister, Müschener media Wochenschrift 44, p. 801-802 (1807).

K. H. Mayer, Deutschen Arch. f. klin, Medie. 57. p. 100-224 (1906). M. Lederer, Zs. f. Hellade. 16. p. 107-112 (1895).

Gowers, Rep. of the moeting of the chemic, soc. Doc. 18th, 1878*.

E. v. Floischl, Media Jahrbücher 1885, p. 425-444*.

E. Nebelthau, Verhandi, d. 15. Congresses L inn. Hedic. p. 557-500.

E. Lambling, Des procédés de dosego de l'hémoglobine. Neney 1862.

E. Quinquand, C. R. soc. biol. 1882, p. 802-805. L. Mallanses, C. R. soc. biol. 1982, p. 627-686.

E. Branly, Ann. ohin. et phys. (5) 27. p. 288-278 (1882).

Schliesslich sei noch erwähnt, dass Hoppe-Seyler²) das OHb-Spectrum zur Erkennung der Sauerstoffausscheidung bei Pflanzen verwendel.

¹⁾ W. Preyer, Liebig's Ann. 140. p. 187-200 (1886).

²⁾ F. Hoppe-Seyler, Ze. f. physici. Chem. L p. 121-189 (1877/78); ibid. 2. p. 425--426 (1978/79).

Es giebt einige dem Offe Absorptionsspectra, die sich aber durch einfache Reactionen leicht davon unterscheiden lessen. Siehe darüber z. B. Campani), Sorby 2), Harris 3).

Paralituoglobia. Nonckii) tindet, dass wenn man Hb mit Alcohol behandelt, sich Krystalle bilden, welche Zusammensetzung und Absorptionsspectrum des OHb zeigen. Er nonnt den Körper Paralib. In ammoniacalischem Alcohol lösen sich die Krystalle theitweise, dann erhält man einen Streif in der Mitte zwischen C und D. Bei längerem Stehen wird die Lösung bläulich, zeigt dann zwei Bänder, wie OHb, nur weiter nach Violett hin. — Hoppe-Seyler erklärt diesen Körper für ein Zerfallsproduct des Hb, die Krystalle für Pseudomorphesen. Ihm schliesst sich Krügerb an. — Grabeb fällt Hb aus Lösungen mit Zinkstaub in Form eines bruunen zinkhaltigen Pulvers. Dies wird von Kobert für eine Zinkverbindung erklärt und Zinkparahb genannt.

Phiobin will Hoppe-Soylor') don Farbstoff des lebenden venösen Blutes neunen, indem er einen Unterschied zwischen ihm und IIb annimmt.

Photomethimoglobin. Book*) fand, dass wenn Methb dem Licht ausgesetzt wird, die Farbe sich andert und ein Streif mit Maximum bei 556 sichtbar wird; er nannte den Körper Photomethb. Haldane*) macht darauf aufmerksum, dass der Körper Cyanmethb sei, dadurch entstanden, dass Book sein Methb durch Ferrieyankalium bergestellt hatte. Zu demselben Schluss kommen Ziemke und Müller**), welche für das Band angeben 583—522, für Cyanmethb 570—520.

Purpur Crnorin siche 1fb.

Pseudohāmoglobin. So neant Siegfried (1) Körper, welche dem Sauerstoffgehalt meh Zwischenstafen zwischen Hb und OHb bilden sollen. Novi (2) stimmt ihm zu, während andere die Richtigkeit bestreiten.

Rubigiu, slehe Hitmosidorin.

Scharlach Crnorin, siehe OHb.

Schwefelverbindungen. Hoppe-Seyler fand in seiner ersten Abhandlung über Blutspectra, dass durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in Blut

^{1) (4.} Campani, Gass, chim Ital. 1. p. 471-472 (1871).

²⁾ C. A. Horby, Nat. 4, p. 505, B. p. 7 (1871).

⁸⁾ D. F. Harris, Proc. Roy. son, Edinb. 22, p. 187-208 (1898).

⁴⁾ Br. Lachowics u. M. Nencki, Bor. chem. Ges. 18. p. 2126—2181 (1885); M. Nuncki, Arch. f. exper. Pathol. 20. p. 882—846 (1880).

⁵⁾ Fr. Kruger, Maly Jahresber. 88, p. 200-240 (1995).

E. (Frabo, Arbeitsu a. d. pharmakol, Inst. Dorpat 9. p. 156 (1898)*; Maly Jahrushor.
 p. 189-184 (1898).

⁷⁾ Hoppe-Seyler, Za. f. phydol, Chem. 13, p. 477-496 (1880).

⁸⁾ J. Book, Skandinav. Arch. f. Physiol. 6, p. 200-807 (1805).

⁰⁾ J. Haldane, J. of physical. 25, p. 280-282 (1809/1900).

¹⁰⁾ R. Ziomke u. Fr. Waller, Engelmann Arch. f. Physici. 1001, Supplied. p. 177-180.

¹¹⁾ H. Siegfried, Dubois Arch. f. Physiol. 1006, p. 885-400.

¹²⁾ J. Novi, Pflager Arch. L ges. Physiol. 58. p. 280-808 (1894).

dasselbe grunlich gefärbt werde, das Blutspectrum bestehen bleibe, daneben aber ein Band im Roth auftrete. Bald darauf 1) suct er, das Band trote nur auf, wenn Sanerstoff zugegen sel. Stokes 7 erwihnt dasselbe liand, walches eracheine, wenn man zur Reduction von OHb Schwefelammonlum verwende. Dann giebt wieder Hoppe-Seviers) an. der Streif 635-624 entstehe durch Wirkung von Schwefelwasserstoff auf neutrales OIIb; er halt den Körper für eine Verbindung von Schwefel mit Methb. Durch weitere Einwirkung des Gases werde der Stoff zersetzt unter Bildung eines olivengrunen, in dicken Schichten braunrothen Körpers. Nawrocki 1) beobachtet den Streif bei Anwendung von Schwefehunnonium als Reductionsmittel des OHb. Lankester b) schlägt für diesen Körper den Namen Sulphhamoglobin vor; nach der Zeichnung zeigt des Speetrum Absorption: 628-613, 598-532, von 492 an. Prever o) ist im folgendea Jahre zweifelbaft, ob er den Stoff als Schwefel-Hb oder als Schwefel-OHb bezeichnen soll; er giebt für das rothe Band 030-015. - Jaderholm) misst den Streif des Sulfab bei 042-622, wahrend Valentiu') wieder von S-Methb spricht, mit dem Bande 648-012, oder bei grossorer Verdunung 640-610. - Katayama") giebt für das Band desselben Körpers 648-625; ausserdem lege sich ein Schatten über die beiden Bander des OHb (oder CO-Hb), die noch vorhanden sind, - Araki 10) weicht in der Beschreibung des rothen Bandes erheblich ab; nach ihm ist es doppelt, etwa 658-636, 626-611, wobel aber der Zwischenraum anch verdunkelt, der zweite Streif besonders deutlich ist. - Menzien!) zeichnet für Sulfhb + Hb den rothen Streif, dessen Wellenläugen sich schlecht ablesen lassen, und ein Band etwa 589-535, also etwa ebenso Wie Katnyama. - Harris 12) glebt für das aus OHb und frischem Schwefelammonium entstandene Sulfhb das Band bei 610, also bei kleinerer Wellenlange, als die bisherigen Angaben. - Meyer 19) findet, Sulfib werde durch Salasture in Schwefelwasserstoff und saures Ht gespalten.

Harnack (4) giebt in einer ersten Notiz an, durch Schwefelwasserstoff würden die Absorptionsstreifen des OHb nach etwas längeren Wellou

¹⁾ F. Hoppe-Saylor, Control f. medic. Wiss. L. p. 485-484 (1868).

¹⁾ G. C. Stokes, Proc. Roy. Soc. 13. p. 855-884 (1804).

⁸⁾ F. Hoppa-Seyler, Medic-chem. Untersuchungen, p. 151-159 (1868).

⁴⁾ F. Nawrocki, Central. f. d. medic. Wiss. S. p. 177-180, 195-190 (1867).

⁶⁾ E. Ray Lankester, J. of anat and physical 4. p. 110-120 (1870).

⁶⁾ W. Preyer, Die Blutkrystelle. Jena 1871.

⁷⁾ A. Jäderholm, Za. f. Biologie 16. p. 1-28 (1880).

⁸⁾ G. Valontin, Za. f. Biologie 18, p. 178-219 (1882).

⁰⁾ Kuniyasi Katayama, Virahow Arch. L pathol. Aust. 114 p. 55-04 (1888).

¹⁰⁾ Tr. Araki, Zs. L. physiol. Chem. 14. p. 405-415 (1890).

¹¹⁾ J. A. Mensies, J. of Physiol. 17. p. 402-414 (1895).

¹²⁾ D. F. Harris, Proc. Roy. Soc. Edinb. 22. p. 187-208 (1898).

M. Meyer, Arch. L exper. Pathol. 41. p. 325-344 (1698).

¹⁴⁾ D. Harnack, Arch. L exper. Pathol. 24. p. 150-168 (1894).

verschoben und gleichzeitig trete der Streif im Roth auf, der S-Methbentspricht. In einer zweiten Arbeit!) dagegen erklärt er die Angabe von Hoppe-Seyler, Schwefelwasserstoff wirke auf Blut nur bei Gegenwart von O, für falsch: durch H₂S und O trete eine Zersetzung des Blutfurbstoffs ein. Eine Verbindung, Sulfbb, werde nur durch H₂S und Hb eine Sauerstoff gebildet; der Körper sei als Verbindung von H₂S und Hb zu betrachten. Durch schwache Sturen werde er in H₂S und Acidhb gespelten. S-Methb sei ein falscher Name für Sulfbb. Aus seiner Zeichnung kann man für das Band im Roth etwa 641—624 ablesen. - Kober t. dagegen meint, neben Sulfbb existire auch S-Methb.

Formanck") sagt, wenn man in verdannte Blutlösung Schwofel-wasserstoff und Luft (d. h. Sauerstoff) leite, fürbe sie sich grünlich durch Entstehen von Sulfab. Dies zeige verdünnt neben den zehwachen Banden des OHb noch ein Band mit dem Maximum bei 6198 (Grenzen abgelesen bei 633 und 605). Bei Zusatz von Schwefelammeniam zum Blut entstehe derselbe Streif neben dem Spectrum des Hb. — Formanck bespricht auch ausführlich die Erscheinungen, welche auftreten, wenn Schwefelammenium zu CO-Hb gefügt wird, — wie vor ihm Katayama"). Beines CO-Hb wird dabei nicht verändert; da aber gewöhnlich noch OHb zugegen ist, welches reducirt wird, so entstaht ein Mischspectrum aus CO-Hb und Hb, in welchem die CO-Hb-Streifen nach deste kürzeren Wellen verschoben erscheinen, je mehr O-Hb verhanden war.

Endlich giebt Grabe⁵) au, bei dem durch Wirkung von Schwefelwasserstoff auf Hb oder OHb entstehenden 8-Methb zeige sich ein Absorptionsstreif im Violett bei 452—400, oder verdüngt bei 427—415.

Wie man sieht, passen alle diese Angaben schlocht zusammen. Zwar sind alle einig über das Auftreten des Bandes im Roth, aber die Messungen schwanken zwischen 610 (Harris) und 636 (Katayama). Ob zwei oder nur eine Schwefelverbindung existiren, ist obensowenig sieher. — Mir scheint, dass es nur eine solche giebt, der nur das Band im Roth bei 620 entspricht. Aber sie ist nie rein beobachtet, sondern entweder in Verbindung mit OHb, — und dann ist von Sulfab gesprochen, — oder in Verbindung mit 14b, — und dann hat man von S-Methb geredet. Die verliegenden Beschreibungen der Spectra geben jedenfalls keinen Anhalt für die Existenz zweier Stoffe.

Subrubin ist ein Name, den O'Shaugnessy') für einen Stoff einführt, welchen er durch Kochen von gepulvertom Blut mit Alcohol erhillt.

¹⁾ K. Harnack, Za. f. physiol. Chem. 26, p. 558-585 (1800).

²⁾ B. Kohert, Pfligger Arch. f. gos. Physiol. 88, p. 008-000 (1900).

⁸⁾ J. Formánok, Zs. f. analyt. Chem. 40. p. 505-528 (1901).

⁴⁾ K. Kateyama, Virchow Arch. f. pathol. Anat. 114. p. 58-04 (1888).

⁵⁾ H. Grabe, Za. f. analyt. Chem. 84. p. 771-777 (1894).

⁶⁾ O'Shaugnessy, J. de chim. médicele 1835 p. 254, crwithnt von J. Fr. Simon, Handbuch d. angew. medic. Chemie, Berlin 1840 bei Fürstner.

Serum. Im Anschlass an die Blutfarbstoffe sei auch das Blutserum besprochen, dessen Farbe nach vielfachen Angaben zwischen farblos und dunkelgelb liegt. Die erste Angabe, welche ich gefunden habe, macht Thudichum¹: der Farbstoff sei Lutein, ein Körper, der zwei oder drei Bänder im Blau zeigt; doch sucht man vergebens nach einer Begründung dieser Meinung. — Přibram²) findet, das Serum des Blutes absorbire nur die kürzeren Wellen, in dicker Schicht von E (520), in dünner von b (518) an. — Dann folgt Maly³), dessen Angaben kaum in Wellenlängen umzurechnen sind: er sieht ein schmales Band etwa 580—582, dann Absorption von 520 an. Bei Wasserzusatz sei das Blau gut zu sehen, aber zwischen Grün und Blau liege ein Schatten. Mit Zinkehlorid entstebe eine deutliche Verdunkelung von 522 an. Er hält den Farbstoff für Hydrobilirubin. — Vierordt⁴) untersucht photometrisch das Sorum des Schweins; er findet zwei Bänder: 510—501 und 480—401.

Hammarsten) meint, die Färbung komme von Bilirubin, da dus Serun die Gmelin'sche Reaction gab. Mac Munn n findet ein Band 504-480, angt es sei Choletelin oder etwas Achuliches, worunter or indessen Urobilin oder Hydrobilirubin versteht. (Vergl. den folgenden Abschnitt.) Die ausführlichste Untersuchung liefert Krukenberg 7. Er findet im Serum des Rindes swei Bander: etwa 522-492 sturk, 478-403 schwach. Der Farbstoff lässt sich dem Serum nur durch Amylalcohol entziehen, löst sich dann aber in allen Lösungsmitteln für Lipochrouse oder Luteine. Er seigt in Amylalcohol: 499-474, 405-446, von 434 uu; in Chloroform: 510-484, 472-457, von 485 an. Es handelt sich also zweifellos um ein Lutein oder Carotin nach neuerer Bezeichnung. Ichno weitere Notis stammt von Halliburton of der im Serum von Huhn und Taube ein Oarotin mit nur einem Streif 500-475 findet. - Dann sagen Gilbert, Herscher und Posternack), das Serum outhalte oft Challe; Zoja 10) findet wieder ein Lutein mit einem Band bei I', seltener mit zweien.

J. L. W. Thudichum, Chem. Centrhl. (2) 14. p. 05—08 (1800); Proc. Roy. Soc. 37.
 p. 253—256 (1869).

²⁾ R. Pfibram, Ber. d. K. Shehs. Ges. d. Wiss. 28. p. 279-284 (1871).

⁸⁾ R. Haly, Linbig's Ann. d. Ohem. 163. p. 77-95 (1872).

⁴⁾ K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Abserptionsspectren . . . Tübingen bei H. Laupp 1878. 4°. 169 pp.

O. Hammarsten, Upsala Lakareforenings fürhandl. 14. p. 50 *. Maly Jahresber. 9.
 p. 120—180 (1878).

⁶⁾ C. A. Mac Munn, Proc. Roy. Soc. 31, p. 206-237 (1880).

⁷⁾ Fr. W. Krukenberg, Sitzber, d. Jenalschen Ges. f. Med. u. Naturw, 1985 p. 52-48.

⁸⁾ D. Halliburton, J. of physiol. 7. p. 824-526 (1886).

⁰⁾ A. Gilbert, M. Herscher, S. Posternack, C. R. son blolog. 55. p. 584-587 (1003).

L. Zoje, R. Instit. Lumbardo di so. e lett. (2) 97. p. 889-850 (1904)*. Maly Jahrosher. 84. p. 217 (1904).

ZWEITER ABSCHNITT.

Die Farbstoffe des normalen und pathologischen Harns.

78. Litteratur für Harnferbetoffe.

- [1] V. Arnold, Uober die Heller'sche Probe sum Nachweis des Bintfarbstoffes im Harn. Berl, klinische Wochenschr. 85. p. 283—285 (1898).
- V. Arnold, Ein Beltrag zur Speatroscopie des Blutes. Centralbi. f. d. medic. Wiss. 87. p. 405—408 (1890).
- [5] M. Baumann u. L. Brieger, Ueber Indexylschwufelsäure, das Indican des Harns. Zs. f. physiol. Chemic. 3. p. 254—250 (1870).
- [4] F. Baumstark, Zwei pathologische Harmerbatoffe. Pflitger Arch. f. d. ges. Physiol. 9. p. 568—584 (1874).
- [5] A. Bock, Uober die Entstehung des Urobilius. Wien. klin. Wochensein. 6. p. 017—019 (1805).
- [6] L. Bier u. L. Marchlewski, Absorption of ultra-violet rays by bilirabin, biliversia, archiin and proteinochrom. Bull. Internat. Acad. de Crasovie 1902, 280—282.
 - [7] Golding Bird, Die Harmedimente. 1848. Uebernetzung, Wien 1846.
- [8] Th. Bogomolow, Die Methoden der quantitativen Besthunnung des Urobilins im Harn. Petersburger medie. Wochenschr. 1892, Nr. 10.* Maly Jahresbor. 22. p. 585—08 (1892).
- [9] J. Bouma, Uobor die quantitative Bestimmung des Harnindienns nach Wong-Obermayer. Zs. f. physiol, Ohom, 27. p. 848-855 (1899).
 - [10] H. Braconnot, Examon d'une matière colorante particulière à certaines urines.
- Ann. chim. et phys. (2) 29. p. 252-200 (1825).
- [11] J. Brandi n. L. Pfeiffer, Beitrag zur Kunntniss des Farhstoffes melanotischer Serkome nebst Benerkungen über einige Eigenschaften der sog, melanogenen Substanzen im Harn. Zn. f. Biologie. 26. p. 848—376 (1889).
- [12] L. Brieger, Ueber die Hüchtigen Bestandtheile der menschlichen Excremente. Ber. chem. Ges. 10, I. p. 1027—1032 (1877).
- [18] L. Briogor, Weltero Boitrigo sur Konninis des Skatola. Zs. f. Physial Chem. 4. p. 414-418 (1880).
- [14] St. Capranica, Le renzioni dei pigmenti biliari. Acc. dei Lincel. Trans. (8). 6. p. 16-17 (1881); Gazz. chim. Ital. II. p. 480 481 (1881).
- [15] S. Oloos et A. Vulpian, Note sur l'existence des acides hippuriques et cholérique dans les enpendes surrénules des animanx herbivores. C. B. 45. p. 840—848 (1957).
- [16] Deroide et Locompt, Sur la présence d'un pigment spécial dans l'urine des saturains, C. R. soc. biolog. (10) 5. p. 386-308 (1898).
 - [17] L. Diaque, Ueber Urobilin. Z. f. physiol. Chem. 2, p. 259-272 (1878/79).
 - [18] L. Dor, Urabiline des gratéropodes. C. R. soc. biolog. 54. p. 54-56 (1902).
- [18a] Pollefson, Ingohl d. doutschen Naturforscherver. Broalen 1874. p. 218*; Maly Jahresbor. 4. p. 210-211 (1874).
 - [19] A. Elelihola, Urobilin and allied pigments. J. of physiol. 14. p. 1128-1130 (1898).
- [20] A. Milinger, Zur Methodik der Indicanhestimmung im Harn. Zs. f. physiol. Chem. 68, p. 178-190, (1908).
- [21] J. Raoff, Unber Urobith im Harn. Pflügur Archiv f. gos. Physiol. 12. p. 50-
- [22] J. Nasor, Untersuchungen über die Entstehungsweise des Hydrobilirabins im menschlichen Körper. Dissort. Bonn 1808, bei Henry.
- [20] Fightner, Ueber einen eigentümlichen Farbstoff im Harn bei Diabetes mellitus. Arch, f. klin, Medie. 45, p. 110—119 (1889).

[24] A. Gamgee, On the absorption of the extreme violet and ultra-violet rays of the solar spectrum by haemoglobin, its compounds, and certain of its derivatives. Proc. Roy. Soc. 59, p. 270-270 (1896).

[25] F. Ganghofner n. A. Přibram, Ueber das Vorhalten des Harns bei Melanusa.

Prager Vierteljahrschr. f. d. prakt. Heilkdo. 130. p. 77-100 (1870).

[20] A. E. Garrod, On the occurrence and detection of haematoporphyrin in the wine. J. of physicl. 13. p. 508—620 (1892).

[27] A. E. Garrod, A contribution to the study of the yellow colouring matter of the

urine. Proc. Boy Soc. 55. p. 594-407 (1894).

[28] R. A. Garrod, Some further observations on urinary haematoporphyrin. J. of physical 15. p. 108—118 (1894).

[29] A. E. Garred, Hasmatoperphyrin in normal princ. J. of physicl. 17. [19]

862 (1805).

- [80] A. E. Garrod, A contribution to the study of procrythrin. J. of physiol. 17. 439 450 (1895).
- [31] A. E. Garrod, Note on the origin of the yellow pigment of urine. J. of physici. 21. p. 190—101 (1807).
- [82] A. E. Garrod, Some further observations on the reaction of prochrome with an aldehyd. J. of physicl. 29. p. 885—840 (1908).
- [88] A. E. Garrod and F. G. Hopkins, On probiline, Part. I. The unity of probiline. J. of physical 20. p. 112-144 (1896).

[84] C. J. Gerhardt, Ueber Hydrobilirubin, Dissert. Berlin 1980*.

[85] P. Glacosa, Ueber einen neuen normalen Harnfarhstoff und über die Ausschehlung des Risens aus dem Organismus. Ber. chem. Ges. 20, III. p. 391—394 (1887). Nucl. Annali di chim. c di farmacol. (4) 8. p. 201—218 (1880)*.

[86] J. Guenda, Recherches de l'indoxylo dans certaines urince pathologiques. C. II.

186. p. 1406-1408 (1908).

- [87] F. Grimm, Ueber Urobilin im Harn. Virohow Arch. L. pathol. Anni. 185. p. 246—289 (1898).
- [88] P. Grosser, Usbar das Verhalten von sugeführtem Indel und Skatel im Organismus. Zs. f. physiol. Chemie. 44. p. 820-884 (1905).
- [89] O. Hammarston, Ueber Hümatoporphyrin im Harn. Skandin. Arch. f. Physisi. S. p. 819-848 (1892).
- [40] G. Harley, Usber Urchamatin and soine Verbindang mit animalisations lister. Verbandl. physico-medic. Ges. Whysburg 5. p. 1—18 (1854).
- [41] W. N. Hartley. On the absorption spectrum of a base from urino. Proc. Roy. For. 43, p. 529-584 (1988).
- [42] A. Hill Hassall, On the frequent occurence of indige in human urine and on its chamical and physiological relations. Proc. Roy. Soc. 6, p. 827—881 (1858).
 - [48] J. Fl. Heller, Usber neus Farbstoffe im Harn, Uroxanthin, Uroglausin und lis-

rhodin. Heller Arch, f. physiol. u. path. Chem. u. Microsc. 1845, p. 101—173.

[44] J. Fl. Heller, Vorlaufge Mittheilung über Ausscheidung des Urogiannehm nur! Urrhodins aus normalem Harn. fbid. 1846. p. 19—21.

[45] J. Fl. Heller, Vam Urophain, ibid. 1852. p. 87-100.

[45] J. Ei, Heller, Vom Uroxanthin, Uroglanda und Urrhodin. ibid. 1852. p. 121. 140.
 [47] A. Heyneius, Ueber Cholecyania und Choletelia. Pflüger Arch. f. ges. Physios.

10. p. 246—150 (1875).

- [48] A. Heynsins n. J. F. E. Campbell, Die Oxydationsproducte der Gallanfurbstoffe und ihre Absorptionsstreifen. Pfinger Arch. £ ges. Physiol. 4. p. 497—547 (1871).
- [49] F. G. Hopkins u. A. E. Garrod, On wrobiline. Part II. The per-century composition of wrobiline. J. of physiol. 22, p. 451—464. (1897/99).
- [60] F. Hoppe-Seyler, Edufache Darstellung von Harnfarbetoff aus Blutfurbateft. Ber. chem. Ges. 7, IL p. 1065-1066 (1874).
- [51] F. Hoppe-Beyler, Ueber des Auftreten von Gellenfarbetoff im Harn. 1'illiger Arch. f. ges. Physiol. 10. p. 208-211 (1875).

[52] M. Jaffé, Beitrag sur Kenntniss der Gullen- und Harnplgmente. Carrell. L. d. medic. Wies. 6, p. 241—245 (1868).

(58) M. Jaffé, Untersuchungen über Gallonphymonto. Pflüger Arch. f. ges. Physiol. L. p. 202—275 (1608).

[54] M. Jaffé, Ueber die Fluorescous des Harnfarbetoffs, Centralbi. f. d. medie. Whs. 7. p. 177—178 (1869).

[55] H. Jaffé, Zur Lahre von den Eigenschaften und der Abstammung der Harnpigmente. Viroleev Arch. f. patiel. Anut. 47. p. 405-427 (1800).

[56] M. Jaffé, Ueber den Nachwels und die quantitative Bustimmung des Indicaus im Harn. Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 8, p. 448—469 (1870).

[57] M. Jaffé, Ueber dan Vorkommen von Brobblin im Darminhalt. Centralbl. f. d. medic. Wiss. 9. p. 405-406 (1671).

[58] A. Jolles, Usbar den Nachweis van Urobilin im Harn. Plinger Arch. f. ges. Physiol. 61. p. 628—687 (1895).

[80] A. Jollos, Weber die Reaction des Billirubins mit Jod und Chloroform. J. f. pract. Chem. 187, p. 308—319 (1809).

[60] W. Kramm, Ucher oin noues Lüsungamittel des Hurnfarintoffs. Deutsche media. Wochensehr. 22, p. 25-27, 42-45 (1806).

[01] O. Fr. W. Krukenberg, Farbonroactionen des Harnes. Verh. physik.-medic. (ics. Würzburg (2) 18. p. 102-108 (1884).

[02] C. Fr. W. Krukenberg, Die farbigen Derivate der Nebennierenchromogene. Virehow Arch. f. pathol. Anat. 101, p. 542-571 (1886).

[63] W. Loube, Ucher elmm nonon pathologischen Harnfarbstoff. Virokow Arch. f. pathol. Anat. 106. p. 418--419 (1880); Lier. chem. Gos. 20. HI p. 895 (1887).

[64] L. Liebermann, Ueber Choletelin und Hydrobilirubin. Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 11. p. 181-190 (1875).

[65] C. A. Mac Munn, Researches into the colouring-matters of human urine, with an account of the separation of urabiline. Proc. Roy. Soc. 80. p. 280—252 (1880); ibid 61. p. 27—50 (1880).

[66] C. A. Mac Munn, Further researches into the colouring-matters of human urbue, with an account of their artificial production from bilirubia, and from hasmatin. Proc. Roy. Soc. 81. p. 206—207 (1880).

[07] C. A. Mac Munn, Observations on the colouring-matters of the so-called bile of invertebrates, on those of the bill of vertebrates, and on some unusual urine pigments. . Proc. Roy. Soc. 95. p. 870—400 (1888).

[68] C. A. Mac Munn, Observations on some of the colouring-matters of bile and uring . . . J. of physiol. 6, p. 22-40 (1885).

[60] O. A. Mac Munn, On the origin of probacomatoperphyrin and of normal and mathelogrical problin in the original. J. of physics. 10. p. 71-121 (1889).

[70] C. A. Mac Mann, Outlines of the clinical chemistry of urino. London bel Churchill 1889, 8°, 230 pp.

[71] L. Maillard, Sur l'origine indoxylique de certaines matières colorantes rouges des urines (indirablue). U. R. 189, p. 000—002 (1901).

172] I. Maillard, Sur l'dint polymerist de l'indigetine ordinaire et la transformation isomérique de l'indigetine en indirables. C. B. 184, p. 470—472 (1902).

[78] L. Maillard, Sur la recherche de l'indoxylo dans les urines. C. R. 186. p. 1472..... 1478 (1903).

[74] L. Mailland, L'indoxylo uriusire et les coulours qui en dérivent. Paris 1968 les Schleicher frères. 8°, 118 pp.

[75] B. Maly, Künstliche Umwundlung von Billrubin in Harnferhetoff. Control. f. d. media. Wiss. 9. p. 840—351 (1871); Lichig's Ann. 161. p. 808—370 (1872).

[76] R. Maly, Untersuchungen über die Gallenferbstoffe. Liebig's Ann. 168, p. 77--05 (1872).

[77] B. Maly, Die vollständige Verschiedenheit von Chalctelin und Urobilin. Centrid. L. d. modie. Wiss. 11. p. 521--524 (1873).

[78] Maly, Abwohr in Angelogenheit des Hydrobilirubins (Urobillu), Pfüger Arch. f. d. ges. Physiol. 20. p. 331—357 (1879).

[70] C. A. Martin, Ueber das Urokyanin und cinigo audore Farbstoffe im Monsokenharns. Heller Arch. f. physici, und path. Chem. u. Micr. 1840 p. 101-100, 287-204.

[80] Marx, Ueber einen blauen Harn. Behweigger Arch. 47. p. 487-490 (1820).

[81] F. Masson, Des matières colorantes du groupe indige, considéré ou point de vue physiologique, Arch. de physiol. norm. et pathol. (2) L. p. 058-107 (1874).

[32] B. Moster, Ueber Eketoxylschwefelsdure und Skatolferbetoff. Zs. f. physiol.

Chem. 19. p. 180-144 (1888).

[83] E. Nebelthau, Boltrag sur Lehre vom Hamatoporphyrin des Harnes. Zs. f. physici, Chem. 27. p. 824-534 (1890).

[84] M. Nencki, Oxydation des Urobilius au Urorosein. Arch. f. exper. l'athol. 28.

p. 450-452 (1891).

[85] M. Nencki and L. Marchiewski, Zur Chomie des Ohlerophylls. Abban des Phyllogyanius zum Hämopyrrel. Ber. Chem. Ges. 84, II p. 1087—1000 (1001).

[86] M. Noncki and N. Sleber, Usber das Urorosofn, eduan neuen Harnfarlistoff. J. f.

pract. Chem. 184. p. 533-530 (1582).

[87] H. Noncki und N. Blober, Untersuchungen über den Blutfurbstoff. Arch. f.

exper. Pathol. 18. p. 401-422 (1884).

[88] M. Noncki und J. Zaleski, Ueber die Reductionsproducto des Hümins durch Jod-wasserstoff und Phosphoniumjodid, und über die Constitution des Hümins und seiner Derivate. Ber. chem. Ges. 84, I p. 907—1010 (1901).

[80] Neubauer und Vogel, Anleitung sur qualitativen und quantitativen Analysa des

Harns. 10. Aufl., boarb. von Hupport. Wicebaden 1898 bei Kreidel.

[90] E. Nousser, Beitrag sur Lehre von den Harnfarbetoffen. Winn Ber. 84, III p. 586-580 (1881).

[91] R. Niggolor, Ueber Hamfarbetoffe and der Indigogruppe. Arch. L exper. Pathol. 3.

p. 07-70 (1875).

[92] C. le Nobel, Ueber die Einwirkung von Bedustiensmitteln auf Hämetin und der Verkommen der Reductionsproducte im pathologischen Harne. Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 40. p. 501—528 (1887).

[95] Fr. Obermayer, Bemerkungen zu der vorläufigen Mittheilung des Dr. Eyvin Weng "über die quantitative Bestimmung des Harnindicans". Za. f. physiol. Chem. 30.

p. 427-429 (1899).

[94] J. G. Otto, Das Vorkommen grosser Mangen von Indoxyl- und Skatoxylsediweselsaure im Harno bei Diabetes mellitus. Pflüger Arch. s. ges. Physiol. 33. p. 607—618 (1884).

[95] P. Plösz, Ueber einen neuen krystellinischen farbigen Harnbestandtheil. Zs. f. physiol, Chem. 6. p. 504-507 (1882).

[96] P. Ploss, Ueber einige Chromogene des Harns und deren Durivate. Zs. f. physikel.

Chem. 8. p. 85-94 (1888).

[97] Ch. Porcher et Ch. Horvieux, Sur le chromogène urinaire du aux injuntique

sousentances de scatol. C. R. 199. p. 1725-1727 (1004).

[98] Ch. Porcher et Ch. Hervioux, Recherches expérimentales sur les chronougenes urinaires du groupe de l'indol. Expériences avec le scatol. . . . J. de physiol. et do patient. gén. 7. p. 787—796, 812—819 (1905).

[99] A. Pfibram, Melanin im Harn. Prager Vierteljahrschr. f. d. pract. Heilkde. 88.

p. 16-22 (1885).

[100] L. Proust, Expériences sur l'urino. Ann. de chim. 86. p. 258-277 (1800).

[101] H. Quincke, Ueber des Verhalten des Harus nach Gebrauch von Copalyabulbanu. Arch. f. exper. Pathol. 17. p. 275—277 (1888).

[102] A. Biva, Ancora della urcerythrina. Gazz. medica di Torino 1802, p. 17 *. Maly Jahresber. 23. p. 589 (1898).

[103] A. Riva et L. Zoja, Sulla ricerca clinica dell' ematoporfirina nelle urino. Ciunz.

med. di Torino 11. p. 421 (1894)*. Haly Jahresber. 24. p. 678-674 (1894).

[104] Ch. Bobin et F. Verdell, Traité de chimia anatomique et physiologique . . . Paris, Balilière 1888, 5 Bânde.

ŧ,

[105] O. Bössler, Ueber Scatcheth und abullebe Hamfurbstoffe. Ceutrbl. f. Innere Medic. 22. p. 847-855 (1901).

[106] O. Rosenbach, Ueber eine eigenthümliche Farbstoffbildung bei sehweren Darmleiden. Berl. klin. Wochenschr. 26, p. 5—0 (1889).

[107] O. Rosenbach, Die pathogenetische Bedeutung der burgunderrethen Urinfitrbung. Berl. klin. Wochenschr. 26. p. 499-492, 520-522 (1889).

[108] H. Rosin, Ueber das Indigroth (Indirubin). Virchow Arch. f. pathol. Anat. 128. p. 510-506 (1801).

[100] H. Rosin, Rin Beitrag zur Lehre von den Harnfarhstoffen (Ueber das segen. Urorosein, Harnross). Deutsche medic. Wochenschr. 19, p. 51-54 (1863).

[110] Saillet, De l'urospectrine (en urchémetoporphyrine normale) et de sa transformation en hémochromogène sans far. Royne de médicine 16. n. 542—552 (1896).

[111] Saillet, De l'archiline dans les urines normales. Revue de médicies 17. p. 106---

[112] S. S. Salaskiu, Ueber die Frago der Oxydation des Urobilins in Uroressin. Arch. biolog. de St. Pétersb. 5. p. 575—570 (1897)*; Maly Jebresber. 27. p. 784—785, 26. p. 275 (1898).

[113] E. Salkowski und W. Loube, Die Lahre vom Harn. Berlin bei Hirschwald 1882. 8°, 604 pp.

[114] M. Salkowski, Ueber Verkemmen und Nachweis des Hitmatoporphyrins im Harn. Zs. f. physiol. Chem. 15, p. 286—200 (1891).

[115] E.A.Scharling, Untersuchungen überden Harn. Liebig's Ann. 42, p. 265—271 (1842).
[116] J. Scherer, Ueber die Extractivatelle des Harns. Liebig's Ann. 87, p. 180—195 (1840).

[117] Ad. Schmidt, Ueber Hydroldhibhhdung im Organismus untur normalen Veristitnissen. Verhandi d. Congresses f. innere Med. 1805 p. 820—380.

[118] Fr. N. Schulz, Ueber einige Farbatoffe des Harns, thre Entstehung und liedentung. Hofmeister Ergebulsse d. Physiol. 2, 1, p. 150—192 (1908).

[110] E. Schunck, On the occurrence of indigo-blue in urine. Phil. Mag. (4) 14. p. 288—200 (1887), nach Mem. Lit. u. Phil. Sec. Manchester 14. p. 200*.

[120] E. Schunck, On the colouring and extractive matters of urine. Proc. Roy. Soc. 15. p. 1-4 (1800), 16. p. 78-195 (1807).

[121] E. Schunck, On indigo-purpurin and indirabin. J. chem. and 35. p. 528-580 (1870).

[122] H. v. Sicherer, Ueber die Bildwag von Indige im Organisamus. Liebig's Anu. 90. p. 120-123 (1864).

[125] J. Fr. Simon, Handbuch der angewandten medicinischen Chemie. Berlin 1840 bei Fürstner.

[124] B. J. Stokvis, Die Identität des Choletelins und Ureichins. Centrel, f. d. medic. Wiss. 11, p. 211—218 (1878).

[125] B. J. Stokyis, Die Uebereinstimmung des Urobilius mit einem Gallenstoff-Oxydationsproducts. Cantril. f. d. medic. Wiss. 11. p. 449—454 (1878).

[120] B. J. Stokyia, Noderi. Tiklachr. voor Geneeak. B. p. 400 (1880)*; Maly Johnscher. 19. p. 402—404 (1880).

[127] F. H. Thiele, Lancet 1002, L. p. 007.

[128] J. Thormablen, Mitthellung über einen noch nicht bekannten Körpur in pathelogischem Menschenhurn. Virelew Arch. f. pathel. Aust. 108, p. 817—722 (1887).

[120] J. L. W. Thudichum, Urochrome, the colouring matter of urine. Brit. modic. J. 1804, 2 p. 500-519.

[180] J. L. W. Thudichum, Unber das Uromelanin, ein Zersetzungspreduct des Urochrons. J. f. pract. Chom. 104, p. 257—288 (1808).

[181] J. L. W. Thudichum, Further researches on bilirubin and its compounds. J. cham. soc. 28. p. 580-460 (1875).

[132] J. L. W. Thudichum, Ueber Indican und das Vorhilltules des Horra Dr. Jaffé sum Begriff der chemischen Reinheit. Pfüger Arch. L. ges. Physiol. 18. p. 248—250 (1877).

[188] J. L. W. Thudichum, Das sogun. Urobilin und die damit in Verbindung gesetzten

physiologischen und pathologischen Hypothesen. Virebow Arch, f. pathol. Anat. 150. p. 586-588 (1897).

[188] J. L. W. Thudichum, Ueber das Urobilin. Virahow Arch. £ pathol. Anat. 183. p. 154—158 (1898).

[134] J. L. W. Thudichum, Einige wissenschaftliche und othische Fragen der biolagischen Chemie. J. L. pract. Chem. 169. p. 568-575 (1990).

[186] L. v. Udránssky, Ueber die Besiehung einiger in dem Harne bereits vergebildeter, oder daraus durch einfache Proceduren darstellbarer Farbatoffe zu den Häminsabstanzen. Zs. f. physiol. Chem. 11. p. 557—560 (1867), 19. p. 58—68 (1888).

[187] C. Vanlair n. J. B. V. Masius, Ueber oinen nonen Abkommling des (falloufari-

stoffs im Darminbalt. Control. f. d. medic. Wiss. 9, p. 809-871 (1871),

(188) K. Viscordt, Das Absorptionsspectrum des Hydrobilirabins. %. f. Biologio D. p. 160—170 (1878).

[189] K. Viererdt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Absorptionsspectra . . . Tübingen 1878, bei H. Laupp. 4°, 169 pp.

[140] K. Vierordt, Physiologische Spectralanalyse. Zs. f. Biologio 10. p. 21-58, 3881 .

409 (1874), 11. p. 187-107 (1876).

[141] K. Vierordt, Die quantitative Spectralanalyse . . . Tübingen 1876, bei Jaupp. [142] R. Virchow, Ueber krystallinische thierische Farbstoffe. Verh. physik.-medic. (188.) Würzburg 2. p. 868—809 (1851).

[148] A. Vogel, Versnehe mit Urin. Schweigger J. 11. p. 390-407 (1814).

[144] E. F. A. Vulpian, Note sur qualques réactions propres à la substance des capendes surrénales. O. B. 48. p. 663—666 (1856).

[145] Eyvin Wang, Woiteres über die quantitative Bestimmung des Harnindicans. Zs. L. physiol. Chom. 27. p. 185—140 (1899).

[140] Eyvin Wang, Ueber die rethbramen Farbstoffe bei der quantitativen Bestimmung des Harnindicans. Zs. f. physiol, Chem. 28. p. 570—584 (1690).

[147] J. Zawadski, Oxydation des Urobilius zu Urorosein. Arch. f. expor. Puthol. 280 p. 450—452 (1891).

[148] L. Zoja, Ueber Urakrythrin und Hamatoporphyrin, Control. f. d. medic, Wiss. 1862.
p. 705—706; Maly Jahresber. 22, p. 584 (1892).

[140] L. Zoja, Archivio ital. di chinica mod. 32 (1893) *; Maly Jahresber. 23. p. 500 (1893).

79. Der gelblich bis röthlich gefärbte Harn kann in pathologischen Pallen dunkelroth, grün, blau, schwärzlich gefärbt sein, oder so gefärbte Sedimente absetzen. Es ist klar, dass in ihm verschiedene Parbstoffe enthalten sein missen oder können, und selbstverständlich, dass Aerzte schon früh namentlich auf anffallende Färbung aufmerksam werden mussten. Allein die Puristoffe konnten weder chemisch, noch natürlich spectroscopisch definirt werden, so dass wir meist nur eine rohe Beschreibung der Farbe, im günstigsten Palle auch einige Reactionen finden. Diese alteren Angaben haben nur beschrünktes historisches Interesse für den physiologischen Chemiker, gar keins für uns; dazu kommt noch, dass die meisten Notizen sich in mir unzugänglichen Zeitschriften finden. Einige derselben findet man in dem Buche von Maillard besprochen, welcher anglebt, dass es mehrere Tausend Notizen über Harnfarbstoffe gebe. Ich will mich damit begnügen, hier einige wichtigere Arbeiten zu erwähnen, deren Wirkung sich bis in spätere Zeit erstreckt hat.

Proust [180] hat wohl zuerst die Farbstoffe des Harns chemisch darsustellen versucht; er unterscheidet zwei: acide rosace (Rosige Säure), die aus Fieberharn sich mit Ziegelfarbe absetze, aber auch im gesunden Harn stels vorhanden sei, und une résine, qui colore l'urine. Später fand er, dass die rosige Saure eine Verbindung von Harnstoff mit einem Farbstoff sei. Vogel [143] beschüftigt sich mit demselben Stoff. Braconnot [10] fand in einem Harn blanen Niederschlag, der mit Sauren rothe oder braund Lösung gab. Er nennt ihn Cyanonrine; ausserdem enthalte der Harn noch einen schwarzen Farbstoff Mölanonrine. Er erkannto, dass der blane Farbstoff kein Preussischblan sel, wie vor und nach ihm mehrfach angenommen wurde. Denselben Schlass zog Marx [80] nach Beobachtungen von Spangenberg. So führt 1840 Simon in seinem Handbuch der medicinischen Chemie als Farbstoffe des Harns an: einen rothen Urocrythrin, einen blanen Cyanurin und einen schwarzen Melanurin.

Scharling [115] neunt das resine von Proust Omichmyloxid. Einen wichtigen Fortschritt mucht Holler [49—46]: der Harn enthalte einen gelblichen Farbstoff, der Uroxanthin genannt wird; durch Oxydation könne darans ein rubinrother Farbstoff, Urrhodin, oder ein ultramarinblauer, Uroglaucin, hervorgehen. Daneben sei noch ein anderer Farbstoff vorhanden. Durch seine Löslichkeit im Alcohol und Aether unterscheide sich Urrhodin deutlich vom Uroerythrin. — Heller hat offenbar Indigofarbstoffe in Händen gehabt. — In demselben Jahr beschreibt auch Martin [70] einen blauen Farbstoff, den er Urocyanin nennt, der sich in verschiedene rothe Stoffe umwandeln könne; es handelt sich zweifelles um die Heller'schen Substanzen. Später sagt Heller, [45] der Farbstoff des normalen Harns sei in Schwefelsture braun, er nennt ihn Urophäin.

Scherer [116] findet im pathologischen Ham Gallenfarbstoffe. Dann untersucht er normalen Ham; derselbe enthalte "Hamfarbstoff", welcher sehr wandelbar sel, auch rothe, gelbe und blaue Producte liefere; er welle aber keine neuen Namen einführen. Man hat später von Urochrom gesprochen.

In den folgenden 20 Jahren wurde immer von Neuem die Bildung von Indigo im Harn beobachtet, aber doch noch andreiche neue Namen eingeführt.

— In die sochziger Jahre fallen mehrere Abhandlungen von Thudie hum [120, 130], deren Resultate heute wohl vollständig antiquirt sind. Er neunt den Farbstoff des Harns Urochrom; derselbe zerfalle in undere: Omicholin und Omicholinsture, Uromelanin, Uropittin, Uroerythrin. Die Existenz von Indigo bestreitet er. Schunck [120] veröffentlicht Untersuchungen über Harnfarbstoffe, die weder mit früheren noch mit späteren Resultaten in irgend einer Varbindung stehen, übrigens nicht spectroscopisch sind. Er findet Körper, welche er Urian, Urianine und Oxurlanine nennt.

Im Jahre 1860 findet Jaffé [54] das Urobilin, 1871 Vanlair und Masius [137] das Stercobilin, Maly [75] das Hydrobilinden, und nun beginnt eine bis zum Ende des Jahrhunderts dauernde Discussion über die Ligenschaften, Achnlichkeiten und Unterschiede dieser drei Stoffe. 1880 findet Mac Munn [65] das Urohümatoporphyrin, 1882 Noncki und Sieber [86] das Urorsein.

Im Jahre 1870 hatte Brieger (12) aus menschlichen Füces Skatol gewonnen und gefunden, dass sich von demselben Farbstoffe ableiten lassen. Dieselben unter den Harnfarbstoffen aufzufinden und mit ülteren Namen zu identificiren, ist eine der Aufgaben, welche seit jener Zeit viele Bearbeiter gefunden hat, unter welchen aus neuester Zeit namentlich Porcher et Hervieux [97, 98] zu nennen sind. Ebenso eifrig ist man damit beschäftigt, die Indigofarbstoffe im Harn nachzuweisen, und hier wäre namentlich Maillard [70] zu nennen. Dabei findet man, dass dieselben Farbstoffe von den einen für Indigo, von den andern für Scatolderivate angesprochen werden, ein Zeichen, wie unsicher noch heute die Kenntnisse sind. — Neben diesen Forschungen tauchen immer wieder Beschreibungen neuer Furbstoffe mit oder ohne besonderen Namen auf, vielfach nur characterisirt durch ungenaue spectroscopische Angaben.

Sucht man das Resultat aus den äusserst zahlreichen Arbeiten zu ziehen und sich klar zu machen, welche Farbstoffe im Harn vorkommen, so scheinen nur sicher zu sein: 1. solche, die aus Blut und Galle stammen, wie Hümmte-porphyrin und Urobilin; 2. solche, die zu Indigo gehören; 3. Scatolfarbstoff. Daneben sind zweifelles noch andere verhanden, über welche man aber mech weniger weiss: Urochrom, Uromelanin u. s. w.

- 80. Ich gebe nun eine gedrängte Uebersicht der bisher benannten Harnfarbstoffe in alphabetischer Reihenfolge, mit den spectralen Eigenschniften, soweit sie bekannt sind.
- Copsivaroth. Quincke [101] fand im Harn eines Kranken, der Copalvaöl eingenommen, einen besonderen rothen Farbstoff bei Zusatz von Salzsäure; er zeigt drei Absorptionsstreifen, nach der Zeichnung etwa 620 590, 570—530, 486—450. In demselben Jahr beschreibt auch MacMunn [67] einen besonderen Farbstoff im Harn eines Patienten, der
 Copaiva- und Sandelholzöl eingenommen. Er zeigte zunächst Grobilin,
 mit Salpetersäure färbte er sich roth, zeigt dann schwach 612—5802,
 stark 558—534; mit Salzsäure in dicker Schicht 612—589, von 1) an volle
 Absorption, verdünnt noch 558—534, 510—400, 476—462. Eine zweite
 Probe des Harns nach drei Wochen verhielt sich anders, zeigte mit Situren
 ein Band 589—460.
 - Cyanourin oder Cyanurin. Der Name ist von Braconnot [10] eingeführt für den Farbstoff eines blauen Sedimentes aus pathologischem Harn. Martin [70] nennt den gleichen Urocyanin. Es ist zwolfelles Indigoblau.
 - Harnblau, von Virchow [142] benannt, dann identificirt mit Uroglauein von Heller, d. h. mit Indigoblau.
 - Harnfarbstoff von Scherer [118], der sehr wandelbar sei, rothe, gelbe, blaue Producte liefere.
 - Indigo. Blaue Farbstoffe im Harn sind seit dem 17. Jahrhandert oft be-

¹⁾ Für die Wirkung von Santonin vergleiche noch G. Hoppe-Soyler, Berling: klin. Wochenschr. 28. p. 486-487 (1886).

obachtet. Für die altere Litteratur verweise ich auf Maillard [74]. Zuerst sollen Prout 1840 and Simon [123] den Zusammenhang mit Indige gealnt habon. Dass as sich um Indlgo handelt, spricht wohl zuerst Hill Hassall [42] aus, nicht ganz so entschieden ist Sicherer [122]. Beide identificiren schon damit das Cyanuriu. Einen wesontlichen Fortschritt bringt Schunck [110]. Er hatte gezolgt, does in Indigoplianzen nicht Indigo fertig vorhanden ist, sondorn ein Stoff, Indigun, der mit Sanren Indigoblan Refert. Dasselbe weist er für Harn nach; nur in seltenen Fallen finde sich fortiges Indigoblau, aber aus fast jedem gesunden Harn könne man durch Schwefelsture Indigoblau gewinnen. Daneben entstehe ein rother Körper, wohl Indirubin, und ein braunor, der grosse Ashnlichkeit mit Indifuscin habe. Indirubin sei wahrscheinlich Mollor's Urrhodin and Golding Bird's Parpurlu, Hoppe-Seylor [50] bestutigt Schunk, bezweifelt aber, dass der Indige bildende Stoff des Harns das Pllanzenindicum sei. Thud ich am [120] bestroitet ebenfalls, dass Indican im Harn soi, er nennt den betreffenden Stoff Indigegren, das identisch sel mit Heller's Uroxunthin. Urrhodin sei nicht identisch mit Indigereth. soudern ein besonderer Stoff, der im Harn als Urrhodinogen immer anwesend sel. — Eddofsen [18a] findet im Pfordeharn einen brugnen Stoff, den er für Indigoblen erklärt.

East 1870 words durch Baumann und Brieger [8] nachgewiesen, dasa die Muttersubstanz des Indige im Harn eine Saure sei, welche sie Indoxylach wofelsture nonnen, CallaNSO4; ale wird auch fülschlich Harnindican genannt; das Kallsalz derselben findet sich im Harn. — Auch Mac Munn [07] findet Indigoblan oder Indigotin im Flurn; auch er bostreitet, dass der oft gleichzeitig auftretende rothe Farbstoff Indigoroth sel. Es sel vielmehr Urrhodin, ein besonderer Farbstoff. In allen Fällen. wo er Indican im Harn gefunden habe, habe er auch ein Band bei 558-534 bemerkt; nach Kochen mit Salzsture und Ausziehen des Farbstoffs mit Chloroform seien zwei Bänder sichtbar, bei 008 und 571.5. - Es scheint mir zweifelles, dass dies die Bander von Indigo-Blau und -Roth sind, Rosin [108] findet, dass Indigoroth oder Indigubin aus Pflansen und Harn die gleiche chemische Zasammensetzung und dasselbe Alzerptionsspectrum habon. Er giebt dafür in Aether: sohr concentrirt: 589-474. verdannt 582-500, Maximum 578. - Bouma [0] glebt an, Planzon- und Harn-Indigoblau zeigen in Chloroform einen Strolfen, der bei 630 ziemlich scharf beginnt, bei 605 ein Maximum erreicht, von 500-570 langsam abfallt. Beide Indigereth in Aether geben ein Band von 500 bis hinter E (527), sehr concentrirt von D (580) bis 450. — Baide Indigofuscin guben nur allgemeine Absorption. - Nach Vierordt [141] zeigt Indigoblau des Harns in dunner Schicht ein Band 719-070, in dicker Schicht zwei Bander 710-040 and 558-541. - Nach De Negri 1) zeigt Indigoroth in

¹⁾ A. c G. de Negri, Attl R. universita di Geneva, 8 (1875).

Aether 580 – 535 (schwach), pflanzliches und thierisches Indigotin in Alcohol, Chloroform oder Saure: 020—589.

Während so über die spectroscopische Identität der Indigofarbstoffe in Pflanzen und Harn kein Zweifel besteht, ist die Frage, in wie weit die vorkommenden rothen Farbstoffe Indirabin seien, durchaus nicht erledigt. Sie macht sich namentlich geltend, wenn man den Indigogebalt des Harns quantitätiv bestimmen will, wie es wohl zuerst Jaffe [56] versucht hat; er rechnet die rothen Farbstoffe des Harns einfach als ludirabin, was z. B. Thudichum [131] ausserst scharf kritisht. Andere, z. B. Oberma yer [93] und Wang [145, 140] trennen dann die rothen Farbstoffe ab, was z. B. wieder Bouma [9] für falsch erklärt, da sie so einen Theil des Indigos entfernen und zwar einen je nach der Darstellung verschieden grossen. Maillard [71] findet, dass bei schneller Oxydation der Indigoschwefelsaure hauptsächlich Indigotin entstehe, bei langenner Indirubin; er steht auf Seiten Bouma's. Krukenberg [91] dagegen findet, dass auch andere rothe Farbstoffe auftreten können.

Man hat stets als den Farbstoff des Harns Indigotin angenommen. Maillard [7] aber findet, dass Harn-Indigo sahr vial leichter listlich in Chloroform sei, als Indigotin, und dass es sehr leicht in Indirubin libergehe. Es musse also von Indigotin verschieden sein. Er schlieset, die Substanz des Harns polymeristre sich beim Uebergang zu Indigottn oder Indirubin. Die bisher nach Baeyer angenommene Formel soll nuch than nicht dem Indigotin entsprechen, sondern einem bisher unbekannten Körper, dem Hemiindigotin; dieses bildet sich in Ohloroformanszügen des Hurus. Für Indigetin oder Indirubin aber sei die Formel zu verdoppeln in: Ca2Ha0N4O4. Die Beweise sehe man in dem interessunten Bucho von Maillard [74], auf welches ich nicht näher eingehen kann. desselben findet man Tabellen, in welchen Maillard alle alterren 140obachtungen zusammenstellt, welche nich nach seiner Meinung auf Indigofarbstoffe beziehen: alle je gefundenen blauen Farbstoffe seien Indigotin; dem wird men wohl beistimmen können; aber weniger eicher schreinen mir die Ansprüche auf die rothen Farbstoffe. Hier lässt Mailland als von Indirubin verschieden gelten: Uroerythrin (Simon), Purpurin (Golding Bird) Urchamatin (Harley), Uromelanin (Thudichum), Urorubrohitmutlu (Baumstark), Giacosa's Farbstoff, Urorosein (Nencki u. Sieber),

Indigogen siche Indigo.

Melanurin ist mach Bracounot [10] elu schwarzer Farbstoff des Harns. Prout spricht von Melansiture (melanic acid).

Omichmyloxyd nennt Scharling [115] die mit Aether extrahirbaren Theile des Hurns, ein Gemisch aller möglichen Stoffe.

Omicholin ist ein von Thu dich um eingeführter Name. Es soll ein Spaltungsproduct des normalen Hurufarbstoffs, des Urochroms, sein, welches sich durch Einwirkung von Sture beim Erwitmen bilde, in Acther Relich sei. Während Thu dich um zuerst [132] sagt, Juffé's Urobilin sei ein Gemisch von Urochrom, Uropittin, vielleicht etwas Omicholin, identificirt er später [133, 134] Urobilin und Omicholin. Er giebt [135] eine Zeichnung für das Spectrum der Lösung in Acther, die grün fluorescire: schwaches Band otwa 500—500, Absorption von 450 an.

Omicholinsäure soll sich mich Thu diehum gleichzeitig bilden, auch in Aether löslich sein, grün fluoreseiren. Das Spectrum ist identisch mit dem vorigen, nur das Band etwas schwächer.

Purpurin ist von Golding Bird [7] eingeführt für einen rothen Farbstoff.

Mester [82] meint, es sei Skatolfarbstoff.

Rosigo Saure. Proust [100] nannte einen rothen Hamfarbstoff substance rosacée oder acide rosacé. Mit ihr beschäftigt sich auch Vogel [143]. Simon [123] nennt sie Uroerythrin. Sie soll auch identisch mit Parpurin und underen rothen Farbstoffen sein.

Rubrobilin von Riva. Die Arbeit ist mir nicht zugänglich; nach Garrod und Hopkins [33] ist es violleicht modificirtes Urobilin. Vergleiche Urobilin.

Skatolfarbstoffe. Brieger [12, 13] erhielt durch Destillation von Faces einen Stoff, der Skatol genannt wurde. Seine Constitution ist später aufgeklärt worden, es zeigte sich, dass er nahe verwandt mit Indel ist, \(\theta\)-Methyl-Indel. Es ist

Schon Brieger fand, dass wenn man Thieren Skatol durch Einspritzung oder durch den Mund beibringt, im Harn ein Chromogen ausgeschieden wird, welches mit Salzsture einen rothen, von Indhubin verschiedenen Farbstoff bildet. Otto [04] meint, analog mit den Verhältnissen bei Indige, dass im Harn skatoxylschwefelsaures Kall ausgeschieden werde. Mester [82] meint, das Chromogen sei Skatoxyl. — Er erklärt Urorubin von Plösz, Urorosein, Uroerythrin, Purpurin von Bird, Giacosas Farbstoff für Skatolderivate.

Alle diese Stoffe waren indessen sehr unrein, im allgemeinen auch

mit Indirubin gemischt. So bezweifelt Rosin [108] die Existenz der Skatolfarbstoffe im Harn, obwohl er bemerkt, dass es rothe, im Chloroform unlösliche Farbstoffe giebt. — Weitere Untersuchungen liegen von Rössler [105] und Grosser [38] vor.

Die besten Arbeiten verdanken wir Porcher und Hervieux 197, 98]. Sie sorgen durch reine Milchnahrung von Thieren, dass in deren Harn kein Indigo vorhauden ist, dann bringen sie Skatol bei. Durch Zusatz von Salzsaure färbt sich der Harn rosenroth, Alcohol entzieht den Farbstoff. Lasst man die Salzsaure langer wirken, so fallt der Farbstoff in dunkelrothen Flocken und kann leicht rein dargestellt werden. Er ist leicht löslich, in Amylalcohol, unlöslich in Aether und Chloroform, wodurch er sich von Indige unterscheidet. Beim Neutralishen der sauren I disung verschwindet die Farbe, ebenso durch Reduction, z. B. mit Zinkstaub und Salzsaure. — Die reine alcoholische Lösung des Farbstoffs zeigt nur ein Band 577-550. Wenn man aber nur den Harn mit Salzellure versetzt, den Farbstoff durch Schütteln mit Alcohol auszieht, so weigt die Libning noch ein Band 624-616 in variabler Stärke, und Schwitchung der kurzeren Wellenlangen. Von einer dicken Schicht wird dann nur Roth bis 024 durchgelassen. - Porcher und Hervieux erklären Urorosein von Nencki und Sieber, Uroerythrin von Simon, Purpurin von Bird, Uromelanin von Plosz, Urohamatin von Harley und die unbenannten Stoffe von Giacosa und von Brandl und Pfeiffer für mehr oder weniger vernnreinigtes Skatolroth.

Stereobilin, siehe Urobilin.

Urian, Urianine und Oxurianine sind drei von Schunck eingeführte Namen (120).

Urobilin. Wenige Stoffe haben eine so umfangreiche Litteratur wie dieser, er ist aber trotzdem noch nicht annähernd aufgeklärt. Mit Recht klagt Maly [77] bei diesem Stoff, die Spectralanalyse habe "reichlich genug geschadet," indem durch sie ganz unreine Körper und Gemische, die chemisch uncharacterisirbar wären, scheinbar characterisirt und bemannt worden sind.

Jaffé [52, 53] geht von der bekannten Gmelin'schen Reaction auf Galle aus: durch Salpetersäure mit etwas salpetriger Säure entstehen blaue, violette, röthliche Farbentöne. Scheidet man den letzterem Farbenton entsprechenden Körper aus, so ist er ein bräunlich-rothes Pulver, das ein Absorptionsband γ zwischen b und F giebt. Denselben Streif erhält man schärfer, wenn man Galle mit verdünnter Salzsäure extrahirt. Macht man die Lösung mit Natronlauge alcalisch, so wird sie gelb, es ist ein Streif δ sichtbar, der auch zwischen b und F liegt, aber näher an b. Nimmt man Ammoniak statt Natronlauge, so ist δ sehr scharf. Dieses Pigment sei wahrscheinlich identisch mit dem normalen Harnpigment oder einem derselben.

In einer folgenden Abhandlung stellt Jaffé [55] diesen Harnfarbstoff dar und neunt ihn Urobilin; wenn alcalisch, fluorescirt er grün, findet sich namentlich im Harn Fieberkranker, doch kommt er auch in jedem gesunden Harn vor; er trete auf, wenn man den Harn stehen lässt; in diesem sei also von vorn herein ein entsprochendes Chromogen vorhanden. Die saure Lösung ist braun, bei Verdünnung resenroth, zeigt das Band γ , absorbirt in grösserer Concentration von b (518) an alles. Durch Alcalien wird sie goldgelb bis grünlich, zeigt δ , absorbirt concentrirter alles Blau und Violett. Das feste Pigment ist roth, löslich in Alcohol, Aether, Chloroform. Die alcalischen Lösungen finoreseiren manchmal, immer nach Zusatz von Chlorzink oder einem anderen Zinksatz: Stärke der Finorescenz und Dankelheit von δ gehen Hand in Hand. Dann findet Jaffé [54], dass der Gallenfarbstoff sich in Bezug auf Fluorescenz ganz ebenso verhält.

Vanlair und Masins [137] ziehen aus Faces mit Wasser einen Farbstoff, den sie Stercobilin nennen. Er sei sehr ühnlich dem Urobilin, aber sie meinen, er sei doch davon verschieden. Jaffe [57] behanptet, beide seien identisch.

Heynsius and Campbell [48] antersuchen auch die Oxydationsproducto der Galle durch nitrese Dümpfe, erhalten den Körper von Jaffé mit dem Bande y (510—484 nach der Zeichnung), und halten ihn für identisch mit dem letzten Oxydationsproduct der Galle, welches Maly Choletelin genannt hatte. Maly [76, 76] selbst aber findet, dass durch Zusatz von Natriumanalgam zu einer Lösung von Bilirubin in Natroniauge, also durch Reduction, Gelbfärbung eintrete; daraus scheidet Salzsture ein Pigment, welches in saurer Lösung das Band zwischen b und F, in alcalischer dasselbe mehr nach b hin gerückt zeige. Der Körper wird Hydrobilirubin genannt, er sei identisch mit Urobilin. Maly protestirt daher dagegen, dass das Oxydationsproduct des Gallenfarbstoffs, das Choletelin, identisch mit Urobilin sein selle.

Auch Viorordt [138--140] findet photometrisch, Choletelin zeige kein Band, sondern wachsende Absorption mit abnehmender Wellenlünge; Hydrobilirubin gebe dagegen ein Band 501-480, Sterobilin 400-470. Trotzdem wiederholt Heynsius [47] die Behanptung. Auch Stokvis [124] erklärt Choletelin, Urobilin und Hydrobilirubin für identisch, zieht aber auf eine Erwiderung von Maly [77] seine Behanptung zurück [125]. Liebermann [64] bestätigt die Angaben von Vierordt, dass Choletelin kein Band zeige, Hydrobilirubin das Band z, welches bei Zusatz von Ammoniak verschwinde, bei Zusatz von Chlorzink als schärferes Band & wieder erscheine, verbunden mit Fluorescenz. Exoff [21] gibt an, neutrales Urobilin zeige keine erhebliche Absorption zwischen b und F, sondern nur saures. Hoppe-Seyler [50, 51] findet, dass durch Behandlung von Hb oder Ht mit Zinn und Salzsäure ein Körper entstehe, der sich ganz wie Urobilin verhält; im Harn konnte er Urobilin nur nach längerem Stehen finden, dieser könne also nur das Chromogen enthalten. Disqué [17] sagt das Gleiche fiber Hydrobilirubin ans, bei Be-

handlung von Bilirubin mit Natriumamalgam entsteht reducirtes Hydrobilirubin, welches kein Band zeigt, aber beim Stehen an Luft bilde sich duraus Hydrobilirubin oder Urobilin. Maly's Stoff müsse unrein gowesen sein. — Capranica [14] sagt wieder, Hydrobilirubin sei derselbe Stoff, wie Stercobilin, Urobilin und Hoppe-Seyler's Blutproduct.

Sehr eingehende Untersuchungen mit nouen Resultaten liefert Mac Munn [65]. Auch er beschreibt zunächst die spectralen Erscheinungen bei der Gmelinischen Galleureaction, die erst zwei Bänder zu beiden Seiten von D, dann ein Band zwischen b und F liefere, welches schliesslich allein führig bleibt. Das ist das Band des Urobilins, welches Jaffé γ nennt. Die meisten dunklen Harne zeigen das Band γ , welches sich durch kaustisches Na mach Roth verschiebt, in dübergeht. Zusatz von Ammoniak lässt γ verschwinden. Soweit stimmt Alles mit den Angaben von Jaffé überein. Aber nun findet Mac Munn, dass γ durch Ammoniak nicht immer verschwindet, dann ist auch ein Band bei D 2/2 E (—569) vorhanden. Dies Band und eines zwischen E und F gehören also zu einem anderen Farbstoff, einem LuteIn, welches Urolutein genannt wird.

Mac Munn stellt nun aus Harn von Kranken, in welchem das Band y besonders deutlich erscheint, den Farbstoff her, indem er mit Bleincotat fällt, den Niederschlag mit durch Schwefelsaure angesanertem Alcohol auszieht, dann durch Zusatz von Wasser und Chloroform den Farbstoff in Chloroform aufnimmt, abdestilliert. Es entsteht ein braunrothes Pulver, löslich in Alcohol. Chloroform, Salpeterature, Salzsaure, Essignaure, theilweise in Acther, Henzel, Wasser, unlöslich in Schwefelkohlenstoff. - Eine Lösung in Aether zeigt die Bander: \$ 604-592, \$ 508-552, a 507-479, Absorption von 457 un. Zusatz von Ammoniak verschwindet a, s und d, es ist nur ein Band 502-564 sichtbar. Die Erscheinungen in Alcohol und Chloroform sind fast identisch. Band a liegt bei 507-480, resp. 510-480, in Benzol bei 507-480. Zusatz von Natronlange rückt dies Band in Aether auf 517-502, in Chloraform auf 513-499, in Alcohol auf 519-502. In der wässerigen Ichnung ist nur das Band bei F sichtbar. In Salzsaure erhält man Absorption (100) 582, von 552 an, in dünner Schicht erscheint a 507-485. In Schwefelsture ebenso 604-682, von 534 an, resp. Band 513-488.

Da eine Analyse des Stoffes die Anwesenheit von S zeigt, der wie Much Munn meint, aus der Schwefelsaure stammt, stellt er nun Uroblin mit Sulzsaure dar. Der Körper giebt für die Bänder im Gelb etwas andere Resultate: in Alcohol 620—609, 598—582, von 552 an, verdünnt nur 502—483. Bei Zusatz von Ammoniak: 640—614, 592—576, α nicht vorhanden. In Aether 634-609, 592—568, von 534 an; verdünnt: α nicht vorhanden. Durch kaustiches Natron verschiebt sich in Alcohol α nach 523—506. In Essigsaure: 508-578, 552—542, von 530 an, verdünnt α 507—480; Zusatz von Ammoniak giebt hier; ε 694—671, η (nicht gemessen, da zu schwach), δ 545—534.

Mac Munn meint, alle diese Bünder gehören zu Urobilin!); da dessen Bünder im Gelb in wüsseriger Lösung nicht sichtbar sind, erscheinen sie auch nicht im Harn. — Uebrigens hat das Band bei F einen starken Schatten nach Violett hin, der bei Verdünnung verschwindet; er reicht z. B. im Alcohol bis 459.

In einer zweiten Abhandlung erklärt Mac Munn [06], es gebe zwei Arten Urobilin, normales und febriles; all die vorigen Angaben beziehen sich auf febriles Urobilin. In normalem Urobilin wird durch Kuli- oder Natronlauge oder Ammoniak das Band bei P nicht verscheben, - y nicht in 3 verwandelt nach der Bezeichnung von Jaffé -, sondern a verschwindet, ebenso wie das bei febrilem Urobilin durch Ammoniak goschicht. Das Band bei If. für febriles Urobilin in Alcohol 507-482 -, ist in normalem weniger dunkel und weniger scharf begrenzt. Die Farbe der Lösungen ist gelblicher, die des febrilen Urobilius röthlicher. Wenn man Natriumamalgum zu alcoholischer Lösung des normalen Urobilins setzt, wird sie orangefarbig, absorbirt nur kürzere Wellen ohne Bander, ganz wie Choletelin. Wird nun Chlorzink zugefügt, so erscheint das Band 516-501 mit Schatten bis 481. Setzt man dum Natronlange, so wird die Lasing gelb und das Band des febrilen Urobilins erscheint; alles stimmt überein mit den Angaben von Heynnius und Compbell für Choletelin. Normales Urobilin und Choletelin sind identisch nach Farbe und spectralem Verhalten, unterscheiden sich aber dadurch, dass Choletelin leicht zu febrilem Urobilin reducirt worden kann, normales Urobilin nur schwer.

Ich kann aus der inhaltweichen, durch etwa 70 Spectralzeichnungen erlänterten Abhandlung nur noch Folgendes anführen: normales Urobilin lässt sich durch Behandlung mit Natriumamalgam, also Reduction, wahrscheinlich in febriles überführen. Febriles Urobilin ist wahrscheinlich identisch mit Maly's Hydrobilirubin. — In normalem Harn existiert schon dus Chronegen des febrilen Urobilins. — Mac Munn erhält aus krankem Harn Urobilin, welches eine Zwischenstufe zwischen normalem und febrilem einzunehmen scheint, Urobilin ist also ein variabler Körper. — Ferner findet er, dass Gallensteine Urobilin enthalten, er verfolgt den Uebergang der Gallenfarbstoffe in Urobilin. Endlich findet er einen weiteren Farbstoff im Rarn, der Urohämatin, später Urohämatoporphyrin genannt wird. Er besitzt anch ein Band bei F und hat anders Achnlichkeiten mit Urobilin.

Buld derauf erklart Mac Munn [67] von Neuem, Stercobilin sei vorschieden von Harn-Urobilin,

In einer vierten Abhandlung [68] wird unter anderem Stercobilin untersucht, welches verschieden von normalem Urobilin, aber sehr Abnlich dem

¹⁾ Beck [5] giobt an, or habe in der Gallanfistel eines Hundes einen Farbstoff gefunden, der fluoreseire und nur die belden Bänder im Bothgelb seige. Er lasse sich von Urchillen nicht trennen. We Mass Munn noch diese Bänder gesehen habe, habe er also wahrscheinlich ein Gemisch von Urchille und dem unbekannten Farbstoff gehabt.

febrilen sei. Urobilin lasse sich aus Ht herstellen, indem man saures Ht mit Wasserstoffsuperoxyd behandelt.

Dieselbe Angabe machen schon im Jahr vorher Noncki und Sieber [87], nur reduciren sie mit Zinn und Salzsaure; für die Wellenlänge des Bandes ergibt sich aus ihren Angaben: 505—492, Urobilin ist — Hydrobilirubin — C_nH_nN₁O_r — Anch Le Nobel [92] beschäftigt sich mit der Reduction von saurem Ht, erhält daraus unter anderem einen nicht nüher definierten Körper, der mit Urobilin Einiges gemein habe, aber nicht identisch sei. Er neunt ihn Urobilinoïdin.

Es folgt nun wieder eine sehr umfangreiche Arbeit von Mac Munn [69] mit nahezu hundert Spectralzeichnungen. Sie beschäftigt sich mit normalem Urobilin, febrilem oder pathologischem Urobilin, Urohamatoporphyrin, Stercobilin, Hydrobilirubin. Ich kann nicht daran denken, einen Auszug aus dieser Arbeit und den zahllosen beschriebenen Spectren zu geben, die geradezu verwirrend wirken und den Eindruck hervorrnfen, dass alle beschriebenen Stoffe Gemische oder zahlreiche Uebergangsstufen der Oxydation oder Reduction sind. Aus pathologischen Harnen werden Farbstoffe gewonnen, die eine mittlere Stellung zwischen den Urobilinen und dem Urohamatoporphyrin einnehmen. Das früher von Mac Munn in der Galle von Mensch und Thieren gefundene Urobilin wird als von den anderen Urobilinen verschieden erkannt und Gullon-Urobllin (biliary urobilin) bezeichnet. Das Urobilinoidin von Le Nobel little er für das Chromogen von Urohamatoporphyrin. - Die aus der Arbeit gezogenen Schlüsse sind: I. Normales Urobilin ist identisch mit dem Stoll, welchen man durch H.O. aus saurem Ht erhalt; 2. pathologisches Urobilin und Stereobilin sind sehr shalich; 3. Hydrobilirabin weicht von den genannten wesentlich ab; 4. Stercobilin steht Urohamstoporphyrin naher, als puthologischem Urobilin.

Die Tabelle auf folgender Seite giebt eine Hauptübersicht der Mossungen, aus denen diese Schlüsse abgeleitet nind.

Eichholz [19] wiederholt einen Theil der Versuche von Mac Munn, kommt aber zu anderen Schlüssen. Er fällt Harn mit Ammoniumsulphut, lüst den Niederschlag in Alcohol; es zeigt sich das Band 501—487. Eine Spur Salzsture erzeugt das gewöhnliche Urobilinband 501—470; damit meint er das Chromogen von Jaffé zu haben, nennt es Urochromogen. Eine noutrale Lösung von Urobilin zeige ein Band 501—480, schwache grüne Fluorescenz, die durch Salzsture verschwindet: Ammoniak lässt Fluorescenz und Band verschwinden. Setzt man ZnCl. zu, so tritt brillante Fluorescenz auf, das Band verschiebt sich nach 514—498. (Wenn Mac Munn sage, für dies Resultut sei noch Ammoniak nöthig, so liege das nur daran, dass seine Lösung sauner war; auf saure Lösung wirkt ZnCl. nicht) Wird zu neutraler Lösung kunstleches Natrou gesetzt, so liegt das Band 510—500. Na-Amalgam entfärbt die Lösung, lässt das Band verschwinden; es wird Urobilinogen gebildet, da durch den Sauerstoff der Luft oder durch Sauren des Band wieder erscheint.

	Normal. Urobilh	Saures Ht + HsOs	Patholog. Croblin	Stereobilln	Urobameto- porphyrin	Hamstin +Zn +HeSO.	Hemetin + Ne- Amalgean	Hydro- bllirabin	Gallen- Urobilin	Hydrobilkubin nicht genügend reducirt
Bursh1-fodoofA	1	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	607.5—557 577—552 504—477	607.5—557	630—619 607.5—589 691—555 555—520 506—451	625—615 559—360.5 540—323 504—477	688—619 610—599 653—650.5 541—521.6 506—479	605-573	625—581 — — 601—419	610—549 614—17
Samalh T-lorloo! A Lainteanna A +	Kein Band		623—615 551—560.5 542—521.5 Kein Band	636—619 557—562 548—526 517—494	625-619 551-562 540-523 511-484	625—612.5 353—562 540—526 514—490	635 — 617 357 — 562 347 — 529 514 — 190	647—630 610—569 — — Kein Band	615—577 — — Kein Band	Unsicher Kein Band
Alcohol-Latang + Am+ Molle	650—625 	650—625 Schatten 317—496	653—622 — 557—567.5 — 517—494	656—622 508—508 545—562 511—196	557—369 547—529 514—169	625—635.5 625—612.5 555—362 —	680—615 659—562 549—524.5 514—490	647.—612.5 	665—819 607.5—571 514—496	601-560.5
	665-625 514-498	647—625 — — — — 514—496	663—625 597—577 571—569 —	585 - 625 586 - 669 549 - 629 520 - 499	625-613 551-562 542-526 513.5-496	625-6125 555-560.6 535-529 514-496	Wie mit Ammoniek	641—615 599—562 ———————————————————————————————————	605-575	650—617 001—366 ——————————————————————————————————
Alcohol-Libering +	11111	1 1 18	353—573	581—569 559—661 513.5—499	555—569 547—629 514—489	613—607.5 555—506 519—532 517—184	683—615 653—502 547—626 514—455	647—615	625—369 ———————————————————————————————————	647—617 669—658

Der Harn bei Fällen von Typhus oder Scharlach verhält sich anders: in salzsaurer Lösung reicht das Band von 550-450, ist dabei von 550-530 massig stark, von 530-501 schwach, dann stark. Die Substanz, welche dies Band erzeugt, ist in neutraler Lösung als Chromogen vorhanden: pathologisches Urochromogen. Die Bänder, welche Mac Munn im Roth und Gelb augiebt, finden sich nicht. - Dann stellt Eichholz durch Reduction aus Billrubin Maly's Hydrobilirubin her; die Lösung in Natronlauge zeige rothe Fluorescenz und die Bander 044-620, 503-574, 510-500, - also verschieden von Urobilin. Wenn man mit Salzsaure fällt, in Alcohol löst, so ist nur das Band von Urobilin zu sehen, Zusatz von Natronlange bringt aber sofort die drei Bänder wieder hervor. Setzt man indessen die Reduction des Bilirubius weiter fort, als bis zur Bildung von Hydrobilirubin, so entsteht normales Unibilin. (Mac Munn habe überhaupt kein Hydrobilirubin unter Händen gehabt, sondern hauptsächlich Biliverdin.) Endlich beschäftigt sich Eich holz auch mit der Reduction von saurem Ht; er erhält zuerst eine Lösung mit dem Band bei F, - Hoppe's Urobilin; wenn man dies aber abilitrirt, so bewirkt die Luft eine Aenderung, es werden drei oder vier Bunder sichtbur, d. h. es entsteht Urohomatoporphyrin. Wird aber die Reduction des Ill's . fortgesetzt, bis die Lösung hellgelb ist, dann abgedampft, der Rest in Alcolol gelöst, so sieht man ein Band bei F, schwache grane Fluorescenz; mit Sulzstare bleibt das Band wie bei Urobilin. Auch sonst entsprechen die Reactionen ganz dem Urobilin; der Unterschied beruht nur in der schwilcheren Fluorescenz und in der Neigung, sich bei langem Stehen zu zersetzen, wohrt ein Band 598-570 erscheint.

Auch Jolles [58] stimmt zu, dass es normales und pathologisches Urabilin gebe; er meint, es stamme aus Gallenfarbstoffen, sei das letzte Oxydationsprodukt aus Bilirubin, die anderen Harnfarbstoffe seien niedrigere Oxydationsstufen.

Im Gegensatz zu den letzten Arbeiten erklären Garrod und Hopkins [33], alle Urobiline seien identisch. In saurer Lösung liegt die langwellige Kante des Bandes in Alcohol bei 5080, in Chloroform bei 5130, in Bromoform bei 5170. - Wenn zu reiner Urobilinlösung in Wasser, das mit Natron- oder Kalilauge alcalisch gemacht ist, etwas Schwefelsaure oder Salzaaure gefügt wird, bis die Lösung schwach sauer ist, so wird sie etwas trübe und zeigt ein bund auf E, 535-522. Der rothe Niederschlag abfiltrirt zeigt auch das Band auf E und das auf F, in Alcohol gelöst aber nur das F-Band; das E-Band stammt also nicht von einer Verunreinigung. - Sie stellen dann Metall-Verbindungen von Urobilin her, von denen manche das Band bei F nicht zeigen. - Aus Faces erhalte man meist das gewöhnliche Uroblin, manchmal aber ein musliflairtes. Dies giebt in sourer alcoholischer Lösung ein Band von 517----177. welches von 517-508 und von 501-477 stark ist, daswischen schwach: in Ammoniak: 517-497 stark, 497-477 Schatten; mit ZnOl, und Ammoniak 519-407 stark, 497-469. Dies sei vielleicht das Rubrobilin von Rivn. Hire Messungen sind in folgender Tabelle zusammengestellt.

marks or the second	Parties of the state of the sta						
	Urobilia ana	Urobilla aus	Urobilin ans	Urobilh am			
	gosundem Harn	krankem Harn	Fitces, gowthal.	Gallo			
and the many and the second	ware the state of		i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	······································			
In Alcohol mit IICI	808-477	508-477	51H-47T	508-477			
angodinari	Solutten ble 468	Schatton bls 488	Behatten bin 485	Behattan liks 45%			
n Alcohol mit Na-	520-107	620-400	520-490	610-407 ·			
tronlaugu	Schutten bls 470	Behatton bis 477	Schatton bis 477	Hehatten ide 477			
Mit ZnOle and Am-	510-407	517-405	517-405	517-496			
mondak	Bahattan Ma 477	Buhatten bis 477	Schutten bis 477	Bohatten bls 477			
K-Dand-Spectrum	NA6 022	555522	555522	D80-022			
-	100102	609-455	D08456	747-804			

In hiner weiteren Abhandlung [40] beschüftigen sich dieselben Autoren mit der Beziehung zwischen Urobilin und Hydrobilirubin. Die sauren Lösungen geben dasselbe Spectrum, mit Ammoniak und Chlorzink entsteht in beiden Fällen brillante grüne Fluorescenz. Aber die alcalischen Lösungen von Hydrobilirubin zeigen drei Bänder, wie auch Le Nobel fand. Wenn man bei der Reduction von Bilirubin das Natriumamalgam länger wirken lässt, so entsteht ein dem Urobilin viel ähnlicherer Körper als das Hydrobilirubin, wie schon Disqué und Eichholz fanden. Aber der entstandene Körper sei doch kein Urobilin.

Zu der Substauz, welche das E-Band-Spectrum giebt, bemerken sie noch, dass Saillet [111] gefunden habe, dass Zusatz von Essigniture noch ein Band bei b hervorrafe, was sie bestättigen.

Es folgen nun einige Abhandlungen von Thudich um. In der ersten [132] bestreitet er die Identität von Urobilin und Stercobilin, welches er schon viel früher Intestinolutein gemannt habe. Ebonso habe er längst gezeigt, dass Hydrobilirubin nichts mit dem Harnfarbstoff, Urochrom, oder seinen Zersetzungsproducten gemein habe. Urobilin sei im normalen Harn gur nicht vorhanden, sondern ontstehe, wenn man ihn mit Säuren erhitzt. Dann zerfüllt des Urochrom in vier Tholier 1. in Aether — lösliches Omicholin und Omicholsaure: 2. in Uropittin, das in Weingeist und Ohloroform löslich, ein sehmales Band auf F zeigt, welches bei größerer Concentration bis E reicht. Dies sei das fälschliche Urobilin; 3. in Uromolanin, welches in alcalischem Wasser löslich ist. In den folgenden Abhandlungen [133, 134] dagegen wird gesagt, Urobilin sei sein Omicholin.

Es sind nur noch wenige Bemerkungen hinzuzufügen. Nencki und Zuleski [88] finden bei der Darstellung von Mesoporphyrin aus Hämatoporphyrin einen Körper, den sie Hämopyrrol nennen, C.H., Dies sei hämatogenes Urobilin. Die Lösung fürbt sich an der Luft roth, alcalisch gemacht wird sie gelb, mit ammoniakalischer Zinklösung rosa mit grüner Fluores-

Mehroro Arbeiten und Bücher von Thudichum waren mir nicht augunglich; ich weiss daher nicht, wo dieser Name eingeführt ist.

cenz, zeigt dann das Band des Urobilins. Ebenso stellen Neucki und Marchlewski [85] aus Phyllocyanin Hämopyrrol und Urobilin her.

Zawadzki [147] fludet, dasa, wenn man zu Urobilin Quecksilberoxydul setze, es oxydiert werde und Urorosein entstehe. Einige Zeit darunf fludet Schmidt [117], dass Hydrobilirubin, - welches für identisch mit Stercobilin and Urobilin gehalten wird, - nicht nur mit Zinkehlorld, sondern auch mit Quecksilberchlorid eine Verbindung bilde, die prachtvoll roth ist, gelb fluoreseirt. Auch die Quecksilberverbindung zeigt einen Streif zwischen b und F, naher an F in saurer, naher an b in alcalischer Lösung. Gurrod und Hopkins [33] meinen nun, es sei diese Verbindung, welche Zawadzki beobachtet und falschlich für Urorosein gehalten habe, Salaskin [112] wiederholt den Versuch von Zawadzki: er versetzt eine schwach alcalische Lösung von Urobilin mit Calomel, sänert mit Salzsäure an, schüttelt mit Amylalcohol nus. Dieser ist anfangs roth, färbt sich allmählich violett, zeigt unfangs den Urnbilinstreif, daueben ein schwaches Band 558; nach längerem Stehen wird dies deutlicher, theilt aich in zwei Bander 000-580, 580-540. Das ist nicht das Spectrum des Uroroseins. Aber er bestreitet, dass es einer Quecksilber-Vorbindung entspreche, da er dieselbe Wirkung auch durch Salzsäure ullein erhielt.

Zur Identität von Hydrobilirabin, Urobilin, Stercobilin siehe noch (401-hardt [34], Beck [5], Esser [22].

Endlich were zu erwähnen, dass nach Dor [18] die Gustropoden Urobilin enthalten, welches dem meuschlichen ausserst ähnlich (rothe Furbo, grüne Fluorescenz, Band zwischen b und F), aber zum Unterschiede von diesem in Wasser leicht löslich und leicht in Gallenstoffe, Biliverdin, Bilirubin verwandelbar ist.

Im Ultraviolett zeigt Urobilin keine Absorptionsbauden nach den Augeben von Gamgee [24], Garrod und Hopkins [33], Bier und Murchlewski [6].

Bei Grimm [37] findet man eine Litteraturzusammenstellung für Urobilin. Saillet [111] behauptet, normaler Harn enthalte nie Urobilin, sondern ein Chromogen, welches er auch Urobilinogen nennt. Neu ist die Augalee, dass daraus durch Licht, namentlich die kurzen Wellen, Urobilin entstehe, welches er Urobilin α nenut; es sei je nach dem Lösungsmittel gelb bis roth, zeige in saurer Lösung ein Band bei 490, in alcalischer bei 505. Wenn man dies alcalische Urobilin α ansaure, dann mit Aether schüttle, so fürbe er sich rosa und enthalte einen Farbstoff Urobilin β , welcher in Lösung (in Chloroform, Wasser, Alcohol, angesäuertem Aether, Alcalien) ein Band bei 511 gebo.

Urobilinogen. Der Name ist von Eichholz [19] einem Stoff gegeben, der im Harn vorkomme, aus welchem sich durch Oxydation Urobilin bilde. Siehe auch Saillet [111]. Näheres unter Urobilin.

Urobilino'idin ist von Le Nobel [92] ein Körper genannt worden, der sich bei der Reduction von Hämatin bilde. Er sel ein Zwischenkörper zwischen

Ht und Urobilin, mit einem Bund bei F. Mac Munn [69] erklürt diesen Körper für des Chromogen von Urohamatoporphyrin. — Siehe Urobilin.

Urochron. Thudichum [02] meint, den Harnfarbstoff rein dargestellt zu haben, und nennt ihn Urochrom. Wahrscheinlich entstehe durch Oxydation Urocrythrin. Durch Sauren werde er gespalten in Omicholin und Omicholinsaure, Uropittin und Uromelanin (135, 132). Als Spectrum in Schwefelsaure giebt er (135) einen flachen Streif genau auf F (486), Absorption von 470 an.

Ferner beschäftigt sich Garrod [31] mit dem normalen gelben Farlstoff des Harns, den auch er Urochrom nennt. Er zieht ihn mit Schwefelammonium, Alcohol and Aether ans; das Pigment absorbire nur (Irin. Blau and Violett, fluorescirt nicht mit Zinkehlorid und Ammoniak. - Dann folgen Untersuchungen, die mir nicht zugunglich sind, von Riva!) und Chieders.) Sie finden, dass, wenn man zu Urobilin Kaliumpermanungat fage, der gelbe Farbstoff spurenweis entstehe. Garred [31] findet, dass, wenn man zu seinem Urochrom Aldehyd füge, massenhaft ein Stoff von den Eigenschafen des Urobilius sich bilde. - Spater [32] theilt er mit, dass nicht jeder Aldehyd diese Wirkung hervorbringe, sondern wahrscheinlich ein Zersetzungsprodukt dowelben; er kann aber nicht finden, welches es sei. Last man Aldehyd langere Zeit auf Urochromicsung wirken, so erscheint neben dem Urobilinband A 5130-4910 noch oln zweites B 4720-4570. Fügt man dazu Chloroform, so glebt dies ladde Bander: wascht man aber dann das Chloroform mit Wasser, so zeigt es nur noch Band B. das Waschwasser A; es haben sich also zwei trennbare Stoffe gebildet. Verdanstet man das Chloroform, löst den Rückstund in Alcohol, so seigt dies B, danelson noch schwach ein Band 5700-5000. Mit Zinkehlorid und Ammoniak verschiebt sich B nach 4870-4700, und es tritt grine Fluorescenz unf.

Kramm [60] sieht den Furbstoff aus Harn mit Phenol aus; es fürbt sieh braun, absorbiert vom Gelb-Grün an. Schüttelt man mit Acther und Wasser, so färbt sieh das Wasser gelb, der Phenoläther röthlich; er enthält Urobilin und wahrscheinlich Hamatoporphyrin, während das Wasser das Urochrom aufgenommen hat und diffuse Absorption von Grün bis Violett zeigt.

Urochromogen nennt Eichholz [10] das Chromogen des Urobilins, von dem schon Jaffé gesprochen. Die Lösung in Alcohol seige ein Band 501-487. Vergleiche Urobilin. Er unterscheidet davon pathologisches Urochromogen.

¹⁾ A. Biva, Sulia genesi dell' urobilina . . . (fazz. medio, di Torino 47. *; Sull'origine del pigmento giulio fondamentale delle urine. Clinica medica di Parma 1890. *

²⁾ P. Chiodora, Contributo allo studio della genesi del pigmento giallo fondamentale dell' urina. Archivio Ital. di clinica medica 35, p. 505 (1806)*.

Urocrythrin. Der Name ist von Simon [123] eingeführt als Ersatz für die rosige Saure von Proust. Auch Heller [43] erwähnt ihn als ganz verschieden von seinem Urrhodin (- Indirubin), da er in Aether und Alcohol unlöslich sei. Dann nimmt Thudichum [123] den Namen auf; es sei wahrscheinlich ein Oxydationsproduct des Urochroms. Es muss sich aber um einen anderen Stoff handeln, als den Heller'schen, denn er giebt eine Zeichnung [135] des Spectrums für die Lösung in Alcohol; man sicht drei schwache Bänder bei etwa 628, 500, 480. — Auch Mac Munn spricht von Urocrythrin, welches in Alcohol ein Band von 540—486 zeige, das in der Mitte schwächer sei.

Die ausführlichste Untersuchung liefert Gerrod [30]. Im rothen Harn sei wahrscheinlich der Farbstoff nicht frei; man sehe ein linnd 589-543, welches von Uroerythrin bedingt sei, aber nicht dem freien l'arbstoff angehöre. Die concentrirte Lösung des reinen Farbstoffs absorbirt von 552 an alles, die verdünnte zeigt ein Doppelbund 540-520, 506-481 mit Schatten dazwischen, wie es Mac Mann beschreibt. Zoja gebe, in einer mir nur im Auszug zugänglichen Abhandlung [148] — 550-525, 510-484. — Mit Schwefelsaure entsteht ein neuer Stoff, der sich mit Chloroform ausziehen lässt, dann ein Band 586-552 zeigt. Mit Salzsäure erhält man 608-517, mit Phosphorsaure zwei Bänder 557-524, 515-489, mit Schatten dazwischen. — Mit Alcalien ändert sich die Farbe durch Purpur und Blau in Grün; dabei sieht man zuerst ein Band 672-642,5; ist die Farbe purpurn, so habe man zwei Bänder, wie bei Indigo, wenn grün, so nur Absorption von 466 an. — Der Farbstoff fluoreschrt nicht.)

In wie weit die hier als Uroerythrin beschriebenen Farbstoffe identisch oder verschieden sind, lässt sich wohl nicht entscheiden. Moster [82] hält as für einen Skatolfarbstoff; auch Porcher und Hervieux sind dieser Meinung [98].

Uroerythrinsture. Der Name ist von Fordos in einer mir nicht zugänglichen Abhandlung eingeführt. Nach Maillard [74] ist es Indirubin.

Urofuscohumatin. Baumstark [4] scheidet aus dem Harn von Lopunkranken zwei Farbstoffe ab, einen braunen, Urofuscohumatin und einen rothen, Urorubrohumatin. Nach der Zeichnung giebt die alcalische Litsung zwei Bander, etwa 589—548, 513—475.

Uroglaucin. Heller [43] findet, der Harn enthalte einen gelben Furletoff, der rubinroth und ultramarinblau werden könne. Letzteren nennt er Uroglaucin. Es kann nicht zweifelhaft sein, dass dies Indigotin ist.

Urchamatin. Diesen Namen hat Harley [40] einem rothen Harnfurbetoff gegeben. Nach Lowson soll er im Harn von Menschen, die in den Troppen

¹⁾ Siehe zu Urodrythrin nach Zoja [148], Riva [102]. — Vielleicht ist der Furlatuff, welchen Fichtner [28] beschreiht, Urodrythrin.

leben, besonders reichlich sein.") Nach Porcher und Hervieux [98] ist es Skatobroth. Mit dem gleichen Namen hat Mac Munn [66] einen Stoff bezeichnet, den er aber gleich durauf [68] in Urohämatoporphyrin umtaufte.

Urohimatoporphyrin (Urohtp). Mac Munn [66] fand im Harn eines Rheumatikers einen Farbstoff, der in Chloroform Isolirt vier Bänder zeigte, verdünnt noch ein fünftes 507—484, welches dem Uroblinband entspricht. Aber Ammoniak lässt das Band nicht verschwinden, in wässriger Salzsäure oder Schwefelsäure erscheinen drei Bänder, — kurz der Farbstoff ist von Uroblin verschieden und wurde Urohämatin genannt. Aber schon in domselben Jahr nennt Mac Munn [68] ihn Urohtp, und meint, er sei identisch mit dem Hexahydrohämatoporphyrin von Nenekl und Sieber. Er globt hier an: in saurer alcoholischer Lösung 1.505—587, 2.576—500? 3.557—5415, 4.503—4825. Vielleicht ist aber hier Urobilin als Verunreinigung zugegen, welches das letzte Band bedingt. Wonn die alcoholische Lösung mit Natronlange behandelt wird, erhält man die Bünder 1.654—640, 2.627—618, 3.582—563, 4.540—527, 5.500—488. In absoluten Alcohol mit Schwefelsäure: 1.5065—587, 2.—, 3.5585—544, 4.503—481.

In einer späteren Abhandlung globt Mac Munn [60] Messungen, die genaner sein sollen. Im Harn sei das Urchtp neutral oder schwach alcalisch vorhanden, zeige dann: 020—008, 580—501, 542—530, 507—480; seizt man Säure zu, so erhält man zwei Bünder: 504—587.5, 550.5—542.

Le Nobel [02] erklärt sowohl Hexahydrohtp als Urohtp für Gemische mit einem urobilinartigen Körper. Den reinen Stoff, welcher 5 Absorptionsstreifen zeige, will er Isohamutoporphyrin nennen.

Es folgt dann die Hauptarbeit Mac Munn's [60] über diesen Stoff. Er beschreibt sein Auftreten in verschiedenen pathologischen Harnen, seine künstliche Derstellung aus Ht durch Reduction mit Zink und Schwefelsture oder mit Natriumannalgam. De Nobel's Isohtp sei nicht sein Urchtp. De Nobel's Urchtpholdin sei das Chromogen von Urchtp, oder weiter reducirtes Urchtp. I'ür die spectralen Reactionen werden jetzt folgende Zahlen gegeben für Lösung in Alcohol:

Reine Löwung	J.Conng + Amnoniuk	Idening + Anim 4- ZaCla	Idemyr + NaliO	Library:
010010	025- ─015		025	
017.6510		_	_	
551566	561602	007500	581-602	BBBMIII
8118— 52 0	B40528	647620	642520	647520
500 481	D11-404	814-490	515,5-410	514-409
			1	

¹⁾ Biohe Udránsky [180].

Vergleicht man diese Zahlen mit den Angaben für alcalisches Htp, so sieht man keinen Unterschied, der über die auf diesem Gebiet üblichen Differenzen hinausginge.

So sprechen denn auch die meisten späteren Autoren einfach vom Vorkommen von Htp im kranken Harn. Salkowski [114] giebt in saurer Läsung Bänder, die nach den nicht recht genügenden Augaben reducirt liegen: 604—589, Schatten bei 580, 560—550; mit Ammoniak alcalisch gemacht: 629—614, 580—570, 560—546, 528—406. Auch Garrod [26] giebt zahlreiche Messungen für Htp aus pathologischem Harn; doch kommen Spuren meist auch bei Gesunden vor. Die saure Lösung zeigt drei Händer: 597—587, Schatten 576—570, 557—541, wenn concentrirter, noch Schatten zwischen E und b. Die neutrale Lösung zeigt fünf Bünder: etwa 622 614, 608—597, 573—552, 540—519, 513—484. Die alcalische Lösung gicht vier Bänder, manchmal fünf, identisch mit Mac Munn's Urohip: (654—643), 622—614, 601—578—558, 541—526, 511—491; mit Ammoniak aud ZaCh entstehen zwei Bänder: 586—570, 552—582.

Eichholz [19] reducirt Ht mit Zinn und Salzsaure, erhält orst, wio Hoppe-Seyler, einen urobilinartigen Körper mit Band bei F; an der Luft aber ändert sich die Lösung, es entstehen drei bis vier Bänder, die dem Urohtp entsprechen. Hammarsten [39] meint, es gebe verschiedene Sorten Htp im Harn. — Dann folgen drei weitere Arbeiten von Garrad [28—30] mit neuen Messungen; er constatirt wieder in alcolischer Lösung bald vier, bald fünf Bänder, findet Htp auch in gesundem Harn u. s. w.

Auch Deroide et Lecompt [18] geben Messungen des sautem und alcalischen Spectrums: 593—590, 556—542, 507—480 und 015—012, 580—561, 542—580, 507—486.

Endlich beschäftigt sich Nebelthau [83] mit dem Htp aus pathologischem Harn. Er giebt in sanrer alcoholischer Lösung die obigen Zahlen von Garrod, in neutraler verdünnter Lösung: 1. 621—610, 2. ?, 3. 555-528, 4. 514—498. Nach Zusatz von 1 Tropfen ammoniacalischer Zinkscetatiosung: 590—572, 560—522. Uebrigens ist die Lage der Bander sehr veränderlich mit Concentration und Alter der Lösungen, wofür Zahlenbeispiele gegeben werden. Daher seien die so verschiedenen Messangen nicht verwunderlich. Er erwähnt noch solche von Zoja (Archiv. Ital. die ein: med. 1893), die mir nicht zugänglich sind, und Saille t's Urospectriue.

Urokyanin, von Martin [79] eingeführt, sweifelles Indigotin.

Urolute'n. Mac Munn [67] meint, im Harn komme ein Lutein oder, wie munt heute zu sagen pflegt, ein Carotin vor, welches zwei Bander bei 547 und 486 habe. Vergl. Urobilin.

Uromelania. Thudichum [129] führt den Namen für ein Spaltungsproduct des Urochroms ein, welches er später [180] genauer untersucht. Ich mit leicht löslich in Salpeter- und Schwefelsbure, in Alcalien. Es ist nicht im

Harn vorhanden, sondern bildet sich durch langes Kochen mit Schwefelsäure. Später giebt er an, es sei Callin NiO10, die Farbe purpurroth.

Plosz [90] findet, dass wenn Harn mit Salzsiure gekocht werde, sielt ihm ein Farbstoff durch Alcohol outziehen hose, der wohl identisch mit Heller's Urrhodin, mit Thudich um's Uromelanin sei. Er nimmt letzteren Namen an. Danach würde es sieh um Indirubin handeln. Merkwürdig bleibt nur, dass Plosz aus demselben Harn einen anderen rothen Farbstoff abscheidet, welchen er Urorubin nennt, und welcher nach der Beschreibung sieher Indirubin ist. Auch Udränszky [136] untersucht Uromelanin, es sei eine Huminsubstanz. Der Farbstoff von Plosz ist nach Porcher und Hervieux [98] unrelnes Skatelroth.

Urophaein ist von Holler [45] der normale Harnfarlstoff genannt. In concentrirter Schwefelsäure löse er sich mit branner Farbe.

Uropittin. Der Name soll nach Thudichum [132] von Proust 1801 eingeführt worden sein. Thudichum findet es als Spaitungsproduct des Urochroms bei Erhitzen mit Sturen; es soi kislich in Weingeist und Chloroform, gebe ein Band bei If, das sich bei größerer Concentration bis Kansdehnt. Eine Zeichung enthält [135]. In einer anderen Arbeit [132] sagt Thudichum, es sei Urobilin, während dies an anderen Stellen Omicholin gleich gesetzt wird.

Urorosefa. Noneki und Sieber [86] stellen aus dem Harn eines Diabetikers durch Salzsture einen rothen Furbstoff her, dem dieser Name gegeben wird. Er ist löslich in Amylalcohol, zeigt ein Band zwischen D und E, mit Maximum bei 557. Später [87] geben sie für die Lage des Bandes 558—550 au. Rosin [109] sugt, der Furbstoff bilde sich am besten durch Salz- oder Schwefelsture und dünne Chlorkalklösung. Er sei löslich in Alcohol, Wasser, verdünnten Säuren, bilde mit Alcalien farbiese Salze. Er sei besonders reichlich im Rinderharn, aus welchem er krystallinisch hergestellt werden kann. Characteristisch für ihn ist ein ziemlich schunaler Absorptionsstreif bei etwa 558. — Nach Garrod und Hopkins [33] liegt das Band in concentrirter Lösung bei 570—540, in verdünnter 501—540, in Chloroform bei 582,5—552. — Nach Moster [82] ist es ein Skatolfarbstoff, ebenso nach Percher und Hervieux [98].

Urorubin ist von Plasz [95, 06] in pathologischem Harn gefunden, in welchem das Absorptionsband von Indigetin fehlte. Es zeigt in Aether nur einen Streif von D bis F, kommt fast immer mit Indigetin zusammen vor. Rosin [108] und Maillard [74] erklären es wohl mit Recht für Indirubin, Mester [82] für einen Skatelfarbstoff.

Urorubrohumatin von Baumstark [4] aus dem Harn eines Leprakranken dargestellt. Nach der Zeichnung giebt die saure Lösung ein Band von etwa 660-552, welches zwei stürkere Theile: 503-580 und 582-558 zeigt. In alcalischer Lösung sind drei Bünder vorhanden: 507-500, um Kayser, Spostroscopia IV.

stärksten von 584-578; 540-516, am stärksten 530-526; 490-440, am stärksten 482-464.

- Urospectrine (Saillet). Scheinbar ganz ohne Kenntniss der früheren Litteratur führt Saillet [110] diesen Namen für Hämatoporphyrin des Harnes ein. Er sagt, in einer Lösung von Aether oder Alcohol, neutral oder angesämert, sehe man 5 Bänder, deren Mitten bei 626, 600, 575, 535, 492 liegen. In alcalischer Lösung sehe man vier Bänder: 622, 570, 542, 500, in saurer Lösung drei Bänder: 595, 572, 550. Alle diese Zahlen stimmen in den üblichen Grenzen für Htporphyrin. Beim Kochen einer alcalischen Lösung bilde sich daraus "Hämochromogen ohne Eisen," welches in saurer und alcalischer Lösung zwei Bänder bei 563 und 527 zeige.
- Uroxanthin. Heller [43] stellte ans Harn einen in Wasser und Alcohol löslichen gelben Farbetoff her, aus welchem durch Oxydation ein blaum und rother Farbstoff entstehe. Da die beiden letzteren zweifelles Indigotin und Indirubin sind, muss Uroxanthin unreine Indoxylschwefelsäum sein.
- Urrhodin ist der rothe Farbstoff Heller's, also Indirubin, wie von fast allen angenommen wird. Dagegen äussern sich nur einige, namentlich Thudichum [131, 134]; er sei nicht isomer mit Indigoblau, entstehe durch Säuren aus einem farblosen Chromogen, welches er Urrhodinogen neunt, und welches in jedem Harn vorhanden sei. Auch Plösz [96] ninmt Urrhodin als einen von Indigo verschiedenen Stoff, den er Thudichum's Uromelanin gleich setzt. Als dritter wäre Mac Munn [67] zu neunen, der es ebenfalls von Indigo unterscheiden will.
- Urrosacin ist 1853 von Robin und Verdeil in ihrem Werke: Traité de chimie anatomique et physiologique, Band 3, p. 390, genannt. Es ist unch Maillard Indirubin.

Ausser diesen benannten Stoffen sind noch eine ganze Anzahl unbenannter beschrieben worden, die noch erwähnt werden mögen:

Brandl und Pfeifer [11] finden im Harn von Personen, welches an Melanocarcinomen leiden, Rothfürbung durch Schwefelsäure. Amylalcohol zieht den Farbstoff ans, fürbt sich lile oder verdünnt rosenroth mit blauer Fluorescenz. Das Spectrum zeigt zwei Bänder, deren Maxima bei 5861 und 5356 liegen; das zweite ist stärker. Nach Porschar und Hervieux [98] handelt es sich um unreines Skatolroth.

Fightner [28] sieht, dass ein pathologischer Harn beim Stehen rosig wird. Er scheidet den Farbstoff mit Bleizucker aus; derselbe löst sieht in schwefelsaurem Wasser oder in Alcohol blutroth, zeigt die Bituder 555—540, 515—485.

Garrod [27] scheidet aus Urin einen gelben Farbstoff aus, der nur Violett, Blau und Grün absorbirt, keine Bänder zeigt, mit Ammoniak und Zinkehlorid nicht fluoreseirt.

Gincosa [35] erhalt durch Salzsaure aus jedem Harn einen rosa gefürbten Stoff, der kein Absorptionsbaud zeigt, in Aether und Chloroform prachtvolle grune Fluorescenz giebt, in Amylalcohol schwache. Nach Mester [82] und nach Porcher und Hervieux [98] soll es ein Skatolfarbstoff sein.

Hammarsten [30] beschroibt zwei Harnfurbstoffe, die Hamstoporphyrin und Le Nobel's Hexaliydrohamstoporphyrin sehr ahnlich, aber davon verschieden sein sollen.

Johnson hat aus Urin einen Farbstoff hergestellt, der mit Grentinin isomer sein soll. Hartley [41] vergleicht die Absorption beider im Ultraviolett; sie beginnt bei Crentinin bei 266, bei dem Harnfarbstoff bei 257.

Leube [63] findet im pathologischen Harn einen violetten bis schwarzen Farbstoff, der sich in Alcohol, nicht in Sauren, löst, nicht Melanin sei. Er ist in Aether dunkelviolett, ohne Fluorescenz, ohne Absorptionsbänder, zeigt nur schwache diffase Auslöschung des Spectrums von E bis G.

Rosenbach [106, 107] bemerkt, dass pathologischer Harn mit Salpetersäure gekocht burgunderfarbig werde. Es sei kein Absorptionsband sichtbar. Trotzem wird meist angenommen, dass es sich um Skatolroth handle.

Neusser [90] findet im pathologischen Harn einen Farbstoff, der das Spectrum des Oxyhamoglobins zeigt, über ganz andere Reactionen giebt.

Salkowski [114] fludet in drei fast schwarzen Harnen neben Hämateperphyrin noch einen Farbstoff, der in Natronlösung Bänder etwa bel 584—582, 500—540, Absorption von 510 an zeigt.

Stokvis [126] erhült einen Farbstoff, der sich wie Hitp verhält, aber andere Löslichkeitsverhültnisse zeigt.

Thormablen [128] erhalt aus pathologischem Harn ein resemrethes Sediment, welches mit Saure blau wird. Es sei kein Indige.

Thiele [127] findet im Harn ein braunes Pigment, löslich in Alkehol und Chloroform, sehr wenig in Wasser, welches keine Bänder zeigt.

DRITTER ABSCHNITT.

Die Gallenfarbetoffe.

Litteratur für Gallenfarbstoffe.

81.

 A. Adamklewicz, Farbenroastionon des Albumins. Pilinger Arch. f. ges. Physiol. 9, p. 150—162 (1874).

[2] J. Berzelius, Ueber die Zusammensetzung der Galle. Liebig's Ann. 88, p. 180 ---

. [8] L. Bier und L. Marchlewski, Absorption of ultra-violet rays by Elirabia, billverdin, archilin and protoinechrom. Bull. internat. Acad. de Cracovic 1002. p. 280—202.

12*

- [4] B. Bisio, Untersuchung einer besonderen Galle und einer darin gefundenen neuen Substans. Selweigger J. 87. p. 110-181 (1825).
- [5] Th. Bogomoloff, Uebor die Spectraleigenschaften der Gmelin'schen Reaction, der Galle, der Gullenstiure, Chromogene und der Pottenkofer'schen Probe. Centril. f. medic. Wiss. 7, p. 520—583 (1969).
 - [0] E. Brücke, Uobor Gallanfarbataffe und libre Auffindung. Wien. Ber. 35. p. 13-17 (1880).
- [7] St. Capranica, Lo rousdoni dei pigmenti biliari. Acc. dei Lincel, Transunti. (3) 6. p. 16—17 (1881); Gass. chim. Ital 11. p. 480—481 (1881).
- [8] A. Dastro und N. Floresco, Contribution & l'étude de la hilimbine et de ma transformation en biliverdine. Arch, de physicl. norm. et path. (b) 9. p. 475—486 (1897).
- [9] A. Dantre und N. Floresco, Sur les pigments biliaires. Arch. de physiol, norme et pathol. (5) 9. p. 725—780 (1807).
- (10) A. Dastre und N. Floresco, Origine dans la bile des pigments biliaires Mitpraginiques jaune et vert. Arch. de physiel, norm, et pathol. (5) 9. p. 787—745 (1897).
 - [11] L. Dor, Urobiline des gastéropodes. C. B. soc. biolog. 54. p. 54-50 (1002).
- [12] Ehrlich, Snifodiazobenzel, ain Reagens auf Bilirubin. Centrol. f. Idin. Medic. 6. p. 721—720 (1883).
 - [18] A. Eichhols, Urobilin and allied pigments. J. of, physiol. 14. p. 320-330 (1883).
 - [14] Joh. Eso II, Ueber Urobilin im Harn. Pflager Arch. L. gos. Physiol. 12. p. 50 50 (1876).
- [15] H. Fudakowski, Uebor die Anwandung der Spectralanalyse zur Diagnose der Gelbrucht. Control. f. d. medic. Wiss. 7. p. 129—184 (1869).
- [16] A. Gamgoe, On the absorption of the extreme violet and ultra-violet mays of
- the solar spectrum by hacmoglobin ... Proc. Roy. Soc. 59. p. 270-270 (1806).
 117] A. E. Garrod and F. G. Hopkins, On problim, J. of physiol. 20. p. 112-
- 144 (1806).
- [18] J. B. Hayers ft und H. Scoffeld, Beitrag zur Farbonlehre der Galle. Zu. f. physici. Chem. 14, p. 178—181 (1890).
- [10] J. A. Holn, Chemische Vormahe über Gellensteine und Gallenfarbetoff. J. f. prant. Chem. 40, pt. 47—46 (1847).
- [20] W. Heints, Unber den in Gallensteinen enthaltenen Farbetoff. Pogg. Ann. 84. p. 106-118 (1851).
- [21] A. Heyneins, Uebor Cholesynnin und Choletelin. Pflüger Arch. f. gras. Physici. 10, p. 240—250 (1875).
- [22] A. Heynsins and J. F. F. Campbell, Die Oxydationsproducte der Gallenburkstoffe und ihre Absorptionsatreifen. Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 4, p. 497—547 (1871).
- [28] L. Hugonnonq und Doyon, Recherches sur les pigments biliaires. Arch. de physiol. norm. et pathol. (6) 8. 525—528 (1896).
- (24) M. Jaffé, Ueber die Identität des Hamatoldins und des Billfulvins, Virchow Arch. f. pathol. Anat. 28 p. 192—190 (1861).
- [25] M. Jaffé, Boitrag zur Kenntniss der Gallen- und Harnpigmento. Control. f. d. medie. Wiss. 6. p. 241—245 (1868); J. f. pract. Chem. 104. p. 401—406 (1868).
- [26] M. Jaffé, Untersuchungen über Gallenpigmente, Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 1p. 262—278 (1889).
- [27] M. Jaffé, Ueber die Fluorescenz des Harnfarbstoffs. Centrell. f. d. modic. Why. 7. p. 177—178 (1889).
- [28] M. Juffé, Zur Lehre von den Eigenschaften und der Abstammung der Harnpigmente. Virchow Arch. f. pathol. Anat. 47. p. 405—437 (1869).
- [29] M. Jaffé, Ueber das Vorkommen von Urobilin im Darminhalt. Centrol. f. d. medic. Wiss, 9, p. 465—460 (1871).
- [80] A. Jolles, Beiträge zur Kenntniss der Gallen und über eine quantitative Motheoile zur Bestimmung des Billrubius in der menschlichen und thierischen Galle, Pflüger Arch, f. ges. Physiol. 57. p. 1—57 (1894).
- [81] A. Jollas, Ueber den Nachweis von Urobilin im Harne. Pflüger Aralı, f. Mon. Physiol. 61. p. 628—687 (1895).

[32] A. Jolies, Ucher die Reaction des Bilirubins mit Jed und Chloroform. J.f. pract. Chom. 167. p. 808-310 (1690).

[38] D. Konchlakoff and J. Bogo moloff, Unterschied swischen der Pettenkoferischen Gallousiture- und Elweissraaction. Centril. f. d. modic. Wiss. 6, p. 529-531 (1868).

[34] C. Fr. W. Krukenberg, Zur Kenntniss der Genese der Gallenfarbstoffe und der Malunina, Control. f. d. modic. Wiss. 21. p. 785-788 (1883).

[84a] C. Fr. W. Krukenborg, Zur Konntniss der Serumfarbstoffe. Sitzber. d. Jenaischen. Gos. f. Natury, u. Modic. 1885 p. 52-68.

[36] C. Fr. W. Krukenberg, Grundstige einer vergleichenden Physiologie der Farbstoffe und der Furben. Vergl. physiolog. Vertrage. Heldelberg bei Winter 1880, p. 85-184.

[30] W. Küster, Mehor oln Spaltungsproduct des Gallenfarbstoffs, die Biliverdinsture.

Hor. chem. Ges. 80, II p. 1851-1855 (1807).

[37] W. Kuster, Beitrige zur Kenntniss der Gallenforbstoffe. Za. f. physiol. Chem. 26, p. 314-387 (1990).

[38] W. Künter, Beitrage zur Kemntnies der Gallenfarbstoffe. Ber. cham. Ges. 35. р. 1208-1278 (1002).

[30] I. Lichermann, Ueber Cheletelin und Hydrobllirubin. Pflüger Arch. f. gen. Physiol, 11, 181—100 (1875).

[40] W. F. Loobisch und M. Fischler, Ueber einem neuen Furbstoff in der Rindergallo. Wien, Ber. 112, IIb p. 180-173 (1908).

[41] O. A. Mac Munn, Researches into the colouring matter of human urine, with an secount of the separation of urchilin. Proc. Roy. Soc. 30. p. 250-252, 31. p. 26-58 (1880).

[42] C. A. Mac Munn, Further researches into the colouring matters of human urise, with an account of their artificial production from billrubin, and from hasmatin. Proc. Roy. Soc. BL p. 200-287 (1880).

[48] C. A. Mac Huan, Observations on the colouring matters of the so-called bile of invertebrates, on those of the bile of vertebrates, . . . Proc. Roy. Soc. 35. p. 870-403 (1888).

[44] C. A. Mac Mann, Observations on some of the colouring matters of bile and urino, with especial reference to their origin; J. of physiol. 6. p. 22-89 (1885).

[45] C. A. Mac Munn, On the origin of urchaematoporphyrin and of normal and pathological probilin in the organism. J. of physicl. 10. p. 71-121 (1880).

[46] B. L. Maly, Varlintige Mitthallungen über die chemische Natur der Gallenfarb-

stoffer Idoble's Aun. 188. p. 127-181 (1864).

[47] R. L. Maly, Untersuchungen über die Gallenfarbetoffe. 1. Abhandl. Wien. Ber. 67, II p. 95--108. J. f. pract. Chem. 104. p. 28-41 (1868).

[48] R. J. Muly, Damelbe, 2. Abhandl. Wien. Ber. 59, IL p. 597-606 (1800).

. [40] R. L. Maly, Kaustliche Umwandlung von Billrubin im Harnfarbstoff. Centrol. L d. modic. Wiss. 9. p. 840-851 (1871); Liabig's Ann. 181. p. 868-870 (1872).

[80] R. L. Muly, Untursuchungen abor die Gellonfarbetoffe. S. Abb. Liebig's Ann. 163. 11 77-115 (1872).

[61] R. L. Maly, Die vollständige Verschiedenholt von Choletelin und Urobilin. Centrol. f. d. medle, Wim. 11, p. 821-824 (1878).

[52] R. L. Maly, Untersuchungen über die Gallenfarbstoffe. 4. Abh. Liebig's Ann. 175.

p. 76-87 (1874); Wien, Ber. 70, III, p. 72-82 (1875).

[58] R. L. Maly, Dasselbe, 5. Abhandl. Wisn. Bor. 72, H. p. 517-584 (1875); Lieble's Ann. 181. p. 100-128 (1876).

[54] R. L. Maly, Abwell in Angelegenheit des Hydrobilirabins (Urobilins). Pflüger Arch. f. gos. Physiol. 20, p. 551-887 (1870).

[55] O. Nassa, Die Eihullen der Spitzmans und des Igels. Hüller Arch. L Anat. u.

Physiol, 1808, p. 780-788. [50] M. Noncki und N. Sieber, Untersuchungen über den Blutfarbetoff. Arch. f. exper. Pathol. 18. p. 401-422 (1884).

[57] M. Nencki und J. Zeleski, Ueber die Reductionsproducte des Hamins durch Jodwasserstoff und Phosphaniumjodid und über die Constitution des Hämins und seiner Derivate. Bor, chem. Ges. 84, I. p. 007-1010 (1901).

. [55] C. le Nobel, Ueber die Einwirkung von Reductionsmitteln auf Hämntin und das Verkommen... Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 40. p. 501—528 (1887).

[59] E. Pflüger, Fortgesetzte Untersuchungen über die Resorption der künstlich ge-

fürbten Fette. Pflüger Arch. f. ges. Physiol. 85. p. 1-58 (1901).

[60] Fr. Proscher, Usber Acatophenonasobilirubin. Zs. f. phys. Chem. 29. p. 411--415 (1900).

[61] E. Bitter, Note préliminaire sur un nouveau pigment biliaire. Bull. soc. chim. (2) 13. p. 212-210 (1870).

[02] S. Scherer, Ueber die Zusammensetzung und Eigenschaften des Gallenferhatoffes. Liebig's Ann. 58. p. 877—384 (1845).

[65] A. Simony, Ueber Bliftmein. Wien. Ber. 79, III. p. 181-186 (1870).

[64] G. Stadeler, Usber die Furbstoffe der Galle. Liebig's Ann. 188. p. 11211—351 (1804). Nach Vierteljahraschr. naturf. Gen. Zürich. S. p. 241 (1808)*.

[65] B. J. Stokvis, Masadbl. vor Netnurwet. Amsterdam 1870 p. 10, 8872 p. 0 . He-

ferat: Ber. chem. Ges. 5. p. 588-585 (1872).

[60] B. J. Stokvis, Oxidation-product of bile pigment. J. chem. 200. 28. p. 288 (1873), nach Neues Report. d. Pharm. 2L p. 752—787*.

[67] B. J. Stok vis, Die Identität des Choletelins und Urobilins. Control. f. d. medic.

Whee, 1L p. 211-218 (1878).

[88] B. J. Stokvis, Die Uebereinstimmung des Urobilins mit einem Gallonfarbetoff-Oxydationsproducto, Contrbl. f. d. medic, Wiss, 11. p. 449—454 (1878).

[50] J. L. W. Thudichum, The physiological relations of the colouring matter of bila.

Rep. Brit. Ass. 1800, Not & Abstr. p. 147-148.

[70] J. L. W. Thudichum, On the putrefaction of bile, and the analysis and theory of galletones. J. chim. soc. 14, p. 114—128 (1862).

[71] J. L. W. Thudichum, On the composition of gallstones. J. chem. see. 16. p. iM--

42 (L868).

[72] J. L. W. Thudlohum, Chemische Untersuchungen über die Gallenfarbstoffe. J. f. pract Ohem. 104. p. 103—222 (1868).

[78] J. L. W. Thadichum, Further researches on bilirabin and its compounds. J. chem.

900. 28. p. 180-408 (1875).

[74] J. L. Thudichum, Ueber die Reactionen des Bilirubins mit Jod und Chloroform.

J. f. mrast. Obem. 161. p. 614-824 (1890).

[75] J. L. W. Thudichum, Das sogen. Urohilin and die damit in Verbindung gesetzten physiologischen und pathologischen Hypothesen. Virchow Arch. f. pathol. Annt. 160. p. 586—588 (1817).

[76] J. L. W. Thudichum, Uebar das Urobilin. Virohow Arch. f. pathol. Anat., 189.

P 164-188 (1808).

. 177] J. L. W. Thudlohum, Einige wiesenschaftliche und ethische Fragen der bielegischen Chemie, J. 1. pract. Chem. 168, p. 568—575 (1900).

[78] S. Velentiner, Zur Kenntnis der animalischen Pigmonto. Günzburg Zu. f. klin.

Medic. (2) L p. 40-52 (1859).

[79] O. Vanlatr und J. B. V. Masius, Usber einen neuen Abkömmling des (falleufarbstoffs im Durminhalt. Central, £ d. medic. Wiss. 8, p. 369—371 (1871).

[80] K. Vierordt, Das Absorptionsspectrum des Hydrobilirabins. Zs. f. Biologie. O.

P. 180-170 (1878).

[81] K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Alesorptionsspectren und sur quantitativen chemischen Analyse, Tübingen 1878 bei Laupp. 4°, 160 pp.

[82] K. Vierordt, Physiologische Spectralenalysen. Zs. f. Biologia, 10, p. 21-55, 899-409 (1874), 11, p. 187-197 (1875).

[88] K. Vierordt, Die quantitative Spectralanslyse in three Anwendung auf Physiologia, Physik, Chemie und Technologie. Tübingen 1878 bei Lange. 4º, 125 pp.

[84] R. v. Zumbusch, Ueber das Billifuscin. Za. I. physiol. Ohom. 31. p. 440-450 (1900).

82. Den ersten nennenswerthen Versuch, die Farbstoffe der Galle zu erhalten und zu untersuchen, verdanken wir Berzelius [2]. Er macht einem

Auszug aus getrockneter Galle in Alcohol, fällt mit Chlorbaryum. Zum Filtrat wird Barytwasser gesetzt; dann entsteht ein Niederschlug, der schneil grün wird; später fällt ein underer Stoff, der nicht grün wird, sondern braungelb bleibt. Ersterer wird Biliverdin, der zweite Bilifulvin genannt. Biliverdin hält Berzelius für identisch mit Chlorophyll; es ist in Aether gelöst roth, wird mit Schwefel- und Salzsäure grün, in Essigsäure roth; Salpetersäure zerstört mit Gelbfärbung.

Hein [10] findet in Callensteinen auch Bliverdin und einen braunen Stoff, der Cholepyrrhin genannt wird, während Emelin ihn als Biliphain bezeichnet hatte. Hein tz [20] trennt die beiden, analysist sie, und findet, dass Biliverdin durch Oxydation mit Salpetersture aus Biliphain entstehe.

Ein erheblicher Fortschritt wurde gemacht, als Valentiner [78] und Brücke [6] fanden, dass man den grünen und braunen Farbstoff mit Chloroform trennen, letzteren krystallinisch erhalten könne.

Nach einer längeren Pause nimmt Städeler [64] die Untersuchung der Gallenfarbstoffe wieder auf. Aus Gallensteinen erhält er durch Chloroform erst zwei Farbstoffe, die er Bliifuscin und Bilirubin (— Biliphain) nennt, dann durch Ausziehen mit Alcohol grünes Biliprasin. Es bleibt dann unlösliches Bilihumin zurück. Bilirubin sei Ca2H18N2Oa; es zeigt mit Salpetersture die Gunelin'sche Reaction, fürbt sich an der Luft grün, geht in Biliverdin über, welches Ca2H20N2O10 sei.

In demselben Jahre beginnt auch Maly Forschungen, die sich durch viele Jahre fortsetzen. Er untersucht als erster die Absorption dieser Körper [47]. Billphain in Chloroform absorbire nur Blau und Violett, in wüsserigem Ammoniak Alles von D au; Biliverdin lasse nur den mittleren Theil des Spectrums durch. Die Existenz von Biliprusin bezweifelt er.

Jaffé [25] verfolgt die Gmelin'sche Reaction spectroscopisch. Dieselbe besteht bekanntlich darin, dass bei Zusatz von unreiner Salpetersture, d. h. solcher, die salpetrige Saure enthillt, zu Gallenfarbstoffen ein Furbenwechsel eintritt. Bilirubin z. B. wird erst grün, dann blau, dann roth, endlich gelblich. Jaffé sucht den Stoff, welcher die blaue Farbe giebt, abzuscheiden, dann ein höheres Oxydationsproduct. Er gelangt dabei zu dem Stoffe, den er später [28] Urobilin nennt, da er sich auch im Harn findet. Daran kunnt sich dann der Streit, der bei Urobilin nüher beschrieben ist (p. 164). Koschlakoff und Bogomoloff [33] untersuchen spectroscopisch die Pattenkofersche Reaction für Gallensturen (mit Zucker und Schwofelsture), Bogomoloff [5] die Gmelin'sche Reaktion 1).

¹⁾ Die spectroscopische Verfeigung dieser und anderer Besetienen ist noch violfsch ausgeführt. Siehe z. B.: M. Jaffé, J. f. pract. Chem. 104. p. 101—106 (1808). — N. Jaffé, Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 1. p. 262—273 (1808). — H. Fudakowski, Centralbl. f. medic. Wiss. 7. p. 120—184 (1809). — A. Heynsins und J. F. F. Campbell, Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 4. p. 407—547 (1871). — O. A. Mac Munn, Proc. Roy. Soc. 81. p. 20—80 (1880). — St. Capranica, Acc. dei Lincol, Transmuti (5) 6. p. 16—17 (1881). — I. v. Udranski, Ze. f. physiol. Chem. 12. p. 855—805 (1888), 18. p. 248—205 (1880). — J. Berry Hayeraft

Thu dichum (69 u. ft.) führt einige neue Namen ein: Cholerythrin für Bilirubin, Cholechlorin für Biliverdin. Eine alcoholische Lösung des letzteren mit Silberoxyd giebt Bilipurpin, bei läugerer Wirkung entsteht Biliflavin. — Stokvis [65] nennt eins der Oxydationsproducte der Galle, welches auch in icterischem Harn vorkommt, Choleverdin, Heynsius und Campbell [22] dasselbe Bilicyanin. Vanlair und Masius [70] entdecken in wässerigem Auszug aus Faces das Stercobilin; Maly [50] stellt durch Reduction von Bilirubin Hydrobilirubin dar. Durch viele Jahre hindurch zieht sich nan der Streit über die Beziehungen zwischen Urobilin, Choleteliu, Stercobilin, Hydrobilirubin, über welchen bei Urobilin berichtet ist (p. 164). Da Urobilin, oder ein sehr Shnlicher Stoff, auch aus Blut dargestellt ist, zuerst durch Hoppe-Seyler, so werden auch die Beziehungen zwischen Blut und Galle violiuch erörtert.

Die Thätigkeit in den folgenden Jahrzehnten beschränkt sich im Wesentlichen darauf, die schon genannten Stoffe reiner darzustellen, zu analysiren, chemische Verbindungen zu erzengen. Daneben worden auch neue Naumen eingeführt. Ich will darauf nicht näher eingehen, sondern mich gleich zum alphabetischen Verzeichniss der Farbstoffe wenden.

82

Billeyanin. Der Name ist von Heynsius und Campbell [22] für das blaue Oxydationsproduct eingeführt, welches durch Salpetersanre aus Billirubin entsteht. Nach der Zeichnung giebt die sanre Lösung bei fortschreitender Oxydation zuerst ein Band 626—548, dann zwei 620—508, 577—568. Dazu kommt noch ein drittes etws 515—484, welches zuletzt allein übrig bleibt und zu Urobilin gehört. Die beiden ersten Streifen würden also Billeyanin characterisiren. In alcalischer Lösung erhält man für dieselben drei Oxydationsstufen: 1. 676—637, 602—580; 2. 663—632, 500—583. 522—500; 3. 525—500.

Stokvis [66] hatte vorher einen Stoff unter dem Namen Choleverdin beschrieben; Heynsins und Campbell sagen, er sei mit dem ihrigen identisch, was Stokvis [66, 68] bestätigt, nachdem er ihn inzwischen schon Cholecyanin genannt hatte.

Biliflavin entsteht nach Thudichum [72] bei längerer Einwirkung von Silberoxyd auf Biliverdin; es ist ein gelblich-brauner Körper, der sich in rundlichen krystallinischen Körnern ausscheidet, in Alcohol löslich, in Wasser wenig, in Aether gar nicht löslich.

und H. Scofield, Z. f. physiol. Obem. 14. p. 178—181 (1890). — A. Adamkiewicz, Pilipper Arch. f. ges. Physiol. 9. p. 168—162 (1874). — F. G. Hopkins and G. W. Oolo, Proc. Hoy. Soc. 66, p. 21—88 (1901). — S. L. Schenk, Anatom-physiol. Untersuchungen, Wien bei Brunmiller 1872*; Maly Jahresber, 9. p. 282 (1872). — C. Fr. W. Krukenberg, Chemischer Untersuchungen zur wissensch. Medicia. 1, p. 74—116. Jena bei Fischer 1886. — Potri, Zs. f. physiol. Chem. 8. p. 291—298 (1884).

- Bilifulvin ist von Berzelius [2] als ein gelbbrauner Farbstoff der Galle bezeichnet worden. Es wird sich wohl um ein Gemisch gehandelt inben. Nach Juffe [24] ist es identisch mit Virchow's Hamatoldin, was aber viel bestritten wird.
- Bilifasoin. Stadeler [04] zieht diesen Stoff aus Gallensteinen mit Chloroform aus. Mac Munn [43] sagt, die Lösungen absorbiren nur beide Enden des Spectrums, namentlich die kürzeren Wellen. Thudich um [74] erklärt ihn für den Hauptfarbstoff menschlicher Galle. Zumbusch [84], der das Spectrum alcoholischer Lösung wie Mac Munn beschreibt, findet, es sei Co. Hoon 1014, während Städeler Co. H20N2Os angegeben hat. Siehe auch Simony [03].

Billhumin ist ebenfalls von Stüdeler [04] eingeführt für den in Chloroform und Alcohol unlöslichen Rest der Gallensteine. Nach Mac Munn [43] ist das Spectrum dem von Bilifuscin ühnlich.

Biliphain ist von Gmelin ein rothbrauner Gallenfarbstoff genannt worden, der vielfach seinen Namen gewechselt hat. Hein [10] nannt ihn Cholopyrchin, Städeler Bilirabin, Thudichum [72] Cholorythrin; auch Cholophain ist er genannt worden. Siehe Bilirabin.

Biliprasin ist ein wenig definirter grüner Farbstoff, dessen Namen Stüdeler [64] einführt. Maly [47] bezweifelt seine Existenz. Thudichum [74] arklärt es für ein Gemisch. Dagegen sagt Mac Munn [43], in alcoholischer Lösung werden die kurzen Wellen von 540 an absorbirt, in Natronlauge sehe man ein schwaches Band zwischen D und E. Auch Fudskowski [15] bespricht die Spectralreactionen.

Spater führen Dastre und Floresco denselben Namen für einen vermeintlich neuen Stoff ein, finden dann aber, dass es nur ein Zwischenproduct zwischen Billrubin und Billverdin ist [0, 10].

Bilipurpin hat Thudichum [72] einen Körper genannt, der beim Kochen von Hillrabin in alcoholischer Lösung mit Silberoxyd entsteht.

Bilipurpurin ist ein Farbstoff, welchen Loebisch und Fischler [40] vor Kurzem in Rindergalle gefanden haben. Löslich in Chloroform, unlöslich in Aether, Benzel, Schwefelkohlenstoff, kaltem Alcohol. Nach der kleinen Zeichnung hat die Lösung folgendes Spectrum: Absorption bis 656, schwächer bis 620. Bänder bei 580, 564, 520—518. In concentritor Schwefelsaure löst sich der Stoff grusgrün, wird dann blaugran, fluoreseirt purpurroth. Dabei ist das dritte Band verschwunden, die beiden andern nach Roth verschoben, das erste schmaler, das zweite breiter geworden. Frische Galle enthält kein Bilipurpurin; dies entwickelt sich erst bei längerem Stohen, wenn man durch Zusatz von Thymol das Faulen verhindert. — Einen ähnlichen Stoff hat Pflüger [59] als Bilipuboldin beschrieben.

Nach Marchlewski') ist Bilipurpurin identisch mit Chole-

¹⁾ L. Marchlewski, Die Identität des Chelchamatins, Bilipurpurins und Phylicerythrins. Zs. f. physiol. Chem. 48. p. 404—409 (1904); ibid. 45. p. 400—407 (1905).

humatin und mit Phyllocrythrin. Vergleiche Phyllocrythrin im nüchsten Kapitel.

Bilirubin ist synonym mit Cholephain, Cholepyrrhin, Cholecyanin, Dieser Name ist von Städeler [64] eingeführt. Der Stoff scheint zuerst rein durch Valentiner [78] und Brücke [6] dargestellt zu sein, die fin mit Chloroform ausziehen und krystallisirt erhalten. Stadeler giebt dafür die Formel C22H18N2O4, ebenso Maly [47], Küster O. H. e No. O. Wie schon Heintz [20] fand, oxydirt er sich an der Luft zu Biliverdin, ebenso wirken Sauren, die Haloide u. s. w., wie ausserordentlich haufig nachgewiesen. Capranica [7] glebt an, dasselbe trete auch ohne Sauerstoff, im zugeschmolzenen Rohr, durch Wirkung des Lichtes ein (?). --Bilirabin erzeugt in Alcohol und Chloroform keine Absorptionsstreifen, was ebenfalls sehr hanfig angegeben ist (z. B. 47, 42, 43, 11, 32), sondern schwächt nur die kürzeren Wellenlängen, hat aber nach Gamgee [10] und nach Bier und Marchlewski [3] kein Band am Ende des Violett, wie die Blutfarbetoffe. - Thudichum behauptet [72], Biliphain und Bilirubin seien verschiedene Körper, wenn auch von gleicher chemischer Zusammensetzung; er giebt auch andere Zusammensetzung an [74].

Dastre und Floresco [8] sagen, in der Galle sei Bilirubin als alcalisches Bilirubinat vorhanden.

Von Maly [48] ist Tribrombilirubin dargestellt; das Spectrum der blauen Verbindung ist von Vierordt [83] untersucht, danach sieht man in Essignaure-haltigem Alcohol: 740—640, 009—578, 501—480, in reinem Alcohol: 729—678, 609—536. Danaben hat Maly noch eine rothe Bromverbindung hergestellt, die nur ein Band zeigt: 586—500, in dickerer Schicht: 592—527.

Thu dichum [73] will ein Monobrom- und ein Dibrom-Bilirubin erhalten haben und giebt Spectralzeichnungen, nach welchen ich etwa Folgendes ablese: Monobrombilirubin absorbirt in dicker Schicht die langem Wellen bis 480, in dünner Schicht eieht man ein Band 620—500. Bei Zusatz von Baryumhydrat und Salzsäure sind zwei Bänder vorhanden: 610—580, 480—475 (schwach). — Das Sulfat von Dibrombilirubin mit Alcohol hat ein Band 589—513; fügt man dazu Hyposulfit und Salzsäure, so ist nur ein schwaches Band auf F sichtbar.

Ehrlich [12] bemerkt, dass Bilirubin mit Sulfodiazobenzol einen Farbetoff bilde. Derselbe ist von Pröscher [60] als Azobilirubin erkannt. Die neutrale Lösung ist roth, die alcalische grün, die ammoniacalische violettroth, die schwefelsaure und salzsaure blau. Die Spectra sind von Formanek gemessen: In Aethylalcohol: unscharfes Band bei 5249. Mit wenig Salzsaure Band 5614—5258; mit mehr Saure erscheint ein zweites Band 5948—5647; in dickerer Schicht ist noch Absorption bis 6421 vorhanden. Ammoniak hat keinen Einfluss. — In Amylalcohol: 5285; mit

Salzsture 0002-5065, wozu in dickerer Schicht noch ein Band bei 6400 kommt. Mit Kalllauge tritt ein Band 6500 auf.

Billruboidin. Pflüger [50] findet in Galle einen durch Schütteln mit Aether ausziehbaren resenrethen Farbstoff, welcher drei Ründer zeigt: einen im Gelb, einen im Gelbgrün, den stärksten im Blungrün. Bisweilen sei auch noch ein Streif im Roth sichtbar. Beim Schütteln mit Kalilauge wird die Lösung gelb, zeigt nur ein Band im Gelbgrün.

Biliverdin. Der Name ist von Berzelius [2] eingeführt, welcher den Körper für identisch mit Chlorophyll hielt. Heintz [20] fund, dass er ein Oxydationsproduct des Biliphains (Bilirubins) sei, welches sich durch den Sauerstoff der Luft, oder durch Einwirkung von Salpetersäure bilde. Er machte die erste Analyse. — Städeler [64] erhielt es ebenso durch Oxydation an Luft, gab eine abweichende Analyse. Thudich um will es Cholochlorin nennen, giebt auch eine falsche Analyse. Erst Maly [47] erhält das richtige, später durch Küster [37] bestätigte Resultat, dass es C10H18N2O1 sei.

Biliverdin ist löslich in heissem Alcohol, in Salzsture, unlöslich in Wasser, Aether, Chloroform. Die Lösungen zeigen keine Absorptionsstreifun, sondern schwächen nur beide Enden des Spectrums [47, 48, 44]. Nur Jolles [32] giebt au, eine saure Lösung zeige ein schwaches Band bei I) und ein stärkeres zwischen 500 und 480; er scheint einen unreinen Stoff gehabt zu haben (Urobilin?). Nach I) astre und Florosco [8] ist in allem alcalischen Lösungen ein alcalisches Biliverdinat vorhanden. — Nach Mac Munn [44] wire noch ein Unterschied vorhanden zwischen dem aus Gulle direct abgeschiedenen Biliverdin und dem durch Oxydation von Bilirubin gewonnenen: ersteres soll in Chloroform löslich sein, letzteres nicht.

Billverdinshure, CaHuNO4 ist von Küster [30] dargestellt.

Cholochlorin ist ein von Thudichum [72] statt Biliverdin benutzter Name. Cholochrom nennt derselbe den Hanptfarbstoff der Galle [00].

Cholecyanin siehe Billeyanin.

Cholehumatin ist nur von Mac Munn [44] besprochen; es soll in Ochsengallo vorkommen. Ist es vorhanden, so zeigt die Galle Bünder bei 649, 613-585, 5775-5615, 537-5215 (?). Setzt man absoluten Alcohol und ein paar Tropfen läsigsture zu, filtrirt, schüttelt mit Chloroform, filtrirt, so erhält man eine bronzefarbige Lösung, welche zeigt: 654-636, 607-5805, 572-560, 530-616. Löst man den aus der Chloroformlösung abfiltrirten Rest in Acther, so entsteht eine grüne Lösung mit den Bändern: 654-636, 600-579, 5075-556, 531-519. Dieser Farbstoff ist auch in Schwafolkohlenstoff löslich, zeigt dann 600-040, 607-6835, 574-5625, 537-519. Setzt man zu dem in Chloroform gelösten Farbstoff wenig Salpetorsture, so erscheinen die Bänder: 5065-5835, 572-556, 501-481 (?); wird mehr Saure zugefügt, so sieht man: 623-618, 607-600, 5775-553, 503-4825. Wird aber verdünnt und mit Natriumamalgam behandelt, so entstehen die

Bander: 609—600, 582—5485, 505—4845. Wird dieser neue Farlstoff mit Chloroform ausgezogen, das Chloroform verdampft, der Rückstand in Alcohol gelöst, so zeigt er das Spectrum von saurem Hämatoporphyriu 011—600, 582—5485 (dunkelster Theil 509—551), 505—4845. Wird dazu Ammoniak gefügt, so sieht man: 646—6425, 628—619, 582—5045, 551—531, 5175—4945. Diesen Farbstoff neunt Mac Munn Cholchamatin, da er wahrscheinlich ein Hämatinderivat sei.

Nach Marchlewski) ist Cholehamatin ein Chlorophyllderivat, identisch mit Bilipurpurin und mit Phylloerythrin. Siehe unter letzterem Namen im nächsten Kapitel.

Cholephain, siehe Bilirubin.

Cholopyrrhin, siehe Biliphain, Bilirubin.

Cholorythrin, siehe Bilirubin.

Choletelin ist von Maly das Endproduct der Oxydation von Gallenfarhatoffen geneant worden. Es scheint zweifelhaft, in wie weit dieser Stoff rein durgestellt worden ist. In der Alteren Litteratur fludet man ihn meist mit Urobilin identificirt, sein Spectrum daher beschrieben als ein Band zwischen b und F zeigend. Der Streit über die Identität dieser beiden Stoffe, dasn des Hydrobilirabins and Stercobilins, ist bei Urobilin nachzulesen. Vierorat [82] hebt zuerst hervor, dass Choletelin kein Absorptionsband besitze, sondern wachsende Absorption mit abnehmender Wellenlänge, und dasselbe wiederholt Liebermann [39]. Trotzdem bezeichnet z. B. Mac Munn [42], wenn er die der Gmelin'schen Reaction entsprechende Kinwirkung von Chlor auf Gallenfarbstoffe beschreibt, das Stadium als dem Cholotulin entsprechend, bei welchem nur das Band b-F sichtbar ist, withroud in Wahrheit das letzte Stadium, bei welchem die Lösung hellgelb ist und kein Band zeigt, so zu bezeichnen ware. Der Streit über die Identität des Choletelins mit auderen Körpern scheint also zum grossen Theil davon herzurahren, dass verschiedene Dinge mit demselben Namen bezeichnet sind, and alle Angaben über Choletelin sind mit Vorsicht aufzunehmen, wenn man nicht sicher ist, was der Antor darunter versteht.

Choleverdin, siehe Bilicyanin.

Brythrogen ist von Bizio [4] eingeführt. Er fand eine purpurrothe Galle, aus der er grüne Krystalle, Erythrogen, erhielt. Bei 40° verfüchtigen sie sich zu purpurfarbigem Dampf; sie lösen sich nicht in Wasser und Aether, aber in Alcohol, fetten Oelen und Säuren. Durch Ammoniak wird die Farbe purpurroth.

Hämatochlorin ist ein von Meckel (deutsche Klinik 1852 p. 466*) in der Placenta von Hunden und Katzen gefundener grüner Farbstoff, der ein Gallenfarbstoff sein soll. Nasse [55] findet ihn auch bei der Spitzmans.

¹⁾ L. Marchlewski, Zs. f. physiol. Chem. 49. p. 207-210, 404-468 (1904).

Hydrobilirubin ist von Maly [50] dargestellt durch Reduction von Bilirubin mit Natriumamalgam. Dabei wird die Billrubinlösung entfärbt, ohne dass Wasserstoff frei wurde. Bei Säurezusatz entsteht dunkelgranatrothe Färbung, der Farbstoff schlagt sich nieder. Seine alcalische Lösung ist braun bis gelb, die saure grunatroth bis rosa. Die Analyse giebt Ca2H10N1O7. --Die Lösung in verdanntem Alcohol zeigt ein Band zwischen b und F. Ammoniakzusatz lüsst das Band verschwinden; Ammoniak + Zinksals giebt das Band schärfer und etwas nach längeren Wellen verscheben, und grüne Fluorescenz. Maly meint, Hydrobilirubin sei identisch mit Jaffe's Urobilin, mit Urochrom von Thudichum, mit Storcobilin von Vanlair und Masius, nicht identisch mit Choletelin. - Der lange Streit über diese Identität ist bei Urobilin besprochen. Danach scheint nur die Identität mit Stercobilla allgemein anerkannt zu sein. - Eine wichtige Bemerkung mucht Schmidt. Fugt man Hacks statt ZuCla zu, so wird durch das outstehende Quecksilbersalz die Lösung prachtvoll roth mit geiber Fluorescenz. Sie zeigt sauer den Streif zwischen b und F, alcalisch denselben, aber nach längeren Wellen gertickt. Siehe darüber bei Urobilin.

Für das Band von Hydrobilirubin giebt Vierordt [82] 501—480 an, Thudichum [78] nach einer Zeichnung etwa 540—480, Krukenberg [34a| 506—480. Die erste Zahl von Thudichum ist zweifelles ganz falsch.

Wesentlich abweichende Angaben macht Mac Munn [45]

Toward in Alcohol (105— 578, 501—475 lébonso + Ammoniak (147— 640, 610—560

Rhonso - Animon + ZuCl2 047-0125, 509-500, 517-404

Ebenso + NaIIO (M4-- 615, 509-562, 514-496 Ebenso + ZnOls (M7-- 615, 601-506, 514-496

Auch Le Nobel [58] und Hopkins und Garred [17] sehen in alcalischer Lösung drei Bünder.

Hyococrulin. Dieser Nume ist von Thudichum eingeführt in mir nicht zugünglichen Schriften: 0th and 10th Report of the medical officer of the privy council, 1866 und 1867. Es scheint sich [73] um Bilicyanin zu handeln, aber hergestellt mittelst Oxydation des Bilirubins durch Chlor.

Hyoflavia ist ebenfalls von Thudichum [74] eingeführt. Es soll ein besonderer gelber Farbstoff sein, der nur in Steinen der Schweinegalle vorkommt.

Bubrobilin ist ein von Riva gefundener Stoff, in einer mir nicht zugünglichen Publication beschrieben. Garrod und Hopkins [17] meinen, es sei vielleicht modificirtes Urobilin aus Füces.

Stereoblin ist von Vanlair und Masius [70] aus Rüccs erhalten worden. Es wird characterisirt durch das Band von b bis R. Deber den Streit, ob der Stoff mit Urobilin u.s. w. identisch sei, siehe bei Urobilin. Die Identität mit Hydrobilirubin wird in neuerer Zeit allgemein angenommen, vielfach auch die mit Urobilin. Nur Thudichum [75] bestreitet dies;

Stercobilin sei derselbe Stoff, den er viel früher Intestinoluteln gonannt habe. — Während die meisten nur das eine Band kennen, existieren auch andere Beschreibungen. Mac Munn [44] giebt an: in absolutem Alcohol: 506—4825; bei Zusatz von Natronlauge: 5215—505; mit ZnCl. grüne Fluorescenz und Band 5175—501. — In Aether sieht er ausser einem Chlorophyllband 510—501, 4925—470, 4585—445, wovon die beiden ersten vielleicht zu Lutein gehören. — In Chloroform: zwei Chlorophyllbänder; mit Säure Band 507—4805. — In Wasser: Doppelband bei F, Ahnlich in Aether: der schwache Theil desselben beginnt bei 510, der dunkle ist 503—4845; mit ZnCl. schwache grüne Fluorescenz, Band 5215—503; in Spiritus mit schwefliger Säure: 613—582 (— Indigotin), 507—462 mit dem dunkelsten Theil 501—475. — In einer späteren Abhandlung [45] mucht Mac Munn folgende Angaben.

Lusung hi Alcohol	6075-677	604-470		
Ebenso + Ammoniak	686-619	587-563	540-520	517-404
Ribenso + Ammoulak + ZnCla	646-622	583-569	555582	514-4W
Mbenso + Natroulauge	658-526	598-569	540-520	520-400
Ebenso + ZuCh	591509	559-582	515,5-490	

Garrod und Hopkins [17] neunen den Körper Urobilin, sagen, er sei ganz identisch, ob er nun sus krankem oder gesundem Harn, aus Fäces oder aus Galle stamme; er zeigt in Alcohol mit etwas Salzsture: 508—477, Schatten bis 456; in Alcohol mit Natronlauge: 520—400, Schatten bis 477; mit Ammoniak und ZnCl₂: 517—495, Schatten bis 177. Wenn zu einer mit Natron- oder Kalilauge alcalisch gemachten Lösung etwas Schwefel- oder Salzsaure gesetzt wird, so sieht man noch ein Band bei E: 535—522 und 508—455. Manchmal aber erhält man aus Fäces auch modificirtes Urobilin; dies zeigt in saurer alcoholischer Lösung: Band 517—508, Schatten 508—501, Band 501—477; mit Ammoniak 517—497, Schatten 497—477; mit Ammoniak und ZnCl₂: 510—407, Schatten 497—477; mit Ammoniak und ZnCl₂: 510—407, Schatten 497—469.

Im Uebrigen vergleiche man Urobilin.

KAPITEL III. THIERISCHE FARBSTOFFE.



83. Auf den vorigen Seiten sind die Pigmente besprochen, die sich in Blut, Harn, Galle des Menschen, sei es im normalen, sei es im pathologischen Zustande, finden, und deren Derivate.

Eine ausserordentliche Fülle anderer Farbstoffe findet sich bei Thieren, im Allgemeinen desto mehr, je niedriger ihre Organisation ist. Die biologischen Zwecke dieser Farbstoffe sind nicht immer klar; theils scheinen es respiratorische Pigmente zu sein, welche, wie das Hitmoglobin der Wirbelthiere. die Aufnahme und Abgabe des Sauerstoffes vermitteln; thoils schoinen es Reservestoffe, theils Excretionsstoffe zu sein. Audere dienen wohl zur Vertheidigung, wie der Sepiafarbstoff oder der der Aplysien, wieder andere wohl zur natürlichen Zuchtwahl. - Es ist natürlich weder meine Aufgabe, diesen Gesichtspunkt hier nüher zu verfolgen, noch auch das Vorkommen der einzelnen Pigmonte genauer zu erörtern; ich will ausschliesslich das spectrale Verhalten der einzelnen nun einmal vorhandenen L'arbstoffe betruchten. Aus diesem Grundo bespreche ich auch hier gar nicht z. B. das Vorkommen von Hämoglobin bei Wirbellosen, oder die Frage, ob Chlorophyll bei Thieren vorkommt. Die zoologisch-biologischen Gesichtspunkte finden sich verhaltnissmussig eingolend erörtert in dem Worke von Fürth: Vergleichende chemische Physiclogie der niederen Tiere. Jena bei Fischer, 1903, 80, 070 pp., während das Spectroscopische in film, wie in allen anderen mir bekannten Worken, recht stlefnätterlich behandelt ist.

Zum Theil mag das daran liegen, dass das Beobachtungsmaterial meist in wenig bequemer und auch wohl wenig zuverlässiger Form überliefert ist. Der bei weitem grösste Theil der Beobachtungen ist in Spectralzeichnungen niedergelegt, welche in Weilenlängen umgerechnet werden müssen, um sie vergleichbar und branchbar zu machen. Nicht immer haben die Autoren genügende Daten beigefügt, so dass man das einwandfrei machen kann; nicht selten erweisen sich die Daten als sich widersprechend, und dann kenn man nur rathen, welche von den Zahlen zu verwerfen und welche zu behalten sind. Bei allen selchen Umrechnungen kann man daher nie Garantie für die Richtigkeit übernehmen. Ich habe mich in allen Fällen bemüht, gewissenhaft das Bichtige zu finden.

Betrachtet man das umfangreiche vorliegende Beobachtungsmaterial, so sieht man, dass nur sehr wenige Forscher dazu beigetragen haben. In orster Linie ist Krukenberg zu nennen, der freilich, namentlich bei seinen ersten Arbeiten, es oft an der genügenden Kritik hat fehlen lassen. Er hat eine Fülle von Namen für die Pigmente eingeführt, — etwa ein Viertel aller — und ist deshalb oft angegriffen worden, wie mir scheint nicht ganz mit Recht; denn wenn sich auch die Namen oft auf nicht einheitliche Stoffe beziehen, sondern auf Gemische, so ist es doch bequemer, eine ganze Reihe von Characteren mit einem Wort zusammenzufassen.

Nachst Krukenberg ist in erster Linie Mac Munn zu nonnen, bei dem hervorzuheben ist, dass er seine Angaben in Wellenlängen macht; forner Moseley und Lankester. Von den anderen Beobachtern finden sich im Allgemeinen nur Angaben über einzelne Thiere und Farbstoffe.

Ich lasse nun zunächst ein Verzeichniss der Litteratur folgen, die mir zugänglich gewesen ist. Leider habe ich nicht alle Arbeiten, die ich citiert gefunden habe, mir verschaffen können, aber ich denke doch, alles Wesentliche gelesen zu haben. — Auf das Litteraturverzeichniss folgt dann ein alphabetisches Verzeichniss der benannten Farbstoffe mit ihren spectroscopischen Characteren, dann ein Verzeichniss nicht benannter Pigmente.

84. Litteratur zu Thierfarbetoffen.

 V. Aducco, La sostausa colorante rossa dell' Eustrungylus gigus. Accad. Lineri, Rendic. (4) 4,2 p. 187—104, 218—220 (1888).

[12] V. Arichowski, Ueber das Zoopurpurin, ein neues Pigment der Protozoa (lik-

pharinma lateritium Ehronb.). Arch. f. Protistenkile. 6. p. 227-220 (1905).

[2] A. Babds, Note our qualques matières colorantes et aromatiques produites pur le basilie pyogyanique. C. R. soc. biolog. (9) L. p. 438-440 (1889).

[8] M. Baer, Ueber Bau und Farben der Flügelschuppen bei Tagfaltern. Za. f. whe.

Zool, 65. p. 50-04 (1809).

- (4) F. E. Beddard, Note upon the green cells in the in tegument of Acolesoma tour-bravas. Proc. sool. soc. London 5. p. 51—56 (1880).
- [6] F. Jaffrey Bell, Studies in the Holothuroldes. V. Further notes on the cotton-sphuer. Proc. soci. soc. London 1884 p. 585-565.
 - [7] W. Bl. Bentram, The blood of Magelons. Qu. J. microsc. sc. (2) 39. p. 1-17 (1807).
- [8] J. Bordez und M. Noncki, Usber die Farhstoffe der melanotischen Surcome. Arch. f. experim. Pathol. 20, p. 845—861 (1880).
- [8a] P. Bert, Sur la physiologie de la sciche (Sepia officinalis). C. B. 65, p. 500- .
 \$08 (1867).
- [9] R. Blanchard, Note sur la mattère colorante blone du Rhisostome de Unvier C. R. soc. biolog. (7) S. p. 724—726 (1882); Zool. Ans. 6. p. 67—69 (1888).
- [10] R. Blanchard, Sur une matière colorante des Diaptomus, analogue à la carotino des végétaux. O. E. 110. p. 292—204 (1890).
- [11] An. Bogdanow, Note sur la pigment rouge des plumes du Calurus auricous. C. R. 45, p. 698—600 (1957).
- [12] An. Bogdanow, Studes sur les causes de la coloration des ciscaux. C. R. 46. p. 780-781 (1858).
- [18] An. Bogdanow, Die Ferbstoffe in den Federn. Osbanis J. f. Ornithologie. G. p. 511-512 (1858)* nach Krukenberg (98).

[14] An. Bogdanow, Note sur le physicant des Tourauses (Musophaga). C. R. 54. p. 660-058 (1862).

[15] K. Brandt, Ueber des Zwammenleben von Algen und Thieren. Blolog. Contril. L.

p. 524—527 (1881); Sitzber. d. Ges. d. naturforsch. Freunde zu Berlin 1881 p. 140—146.
[10] A. Briot, Sur h. sécrétion rouge des Aphysius. C. R. soc. biolog. 50. p. 899—

[10] A. Briot, Sur la secrétion rouge des Aphysics. C. R. sec. Idelog. 50. p. 809— 901 (1904).

[17] Ch. Camichel et Mandoul, Des colorations blene et vertes de la peau des vertébres. C. R. 188, p. 820—828 (1901).

[19] St. Capranica, Studi chimico-fisiologici sulla materie coloranti della retina. Accad.

Lincel, Attl (8) 1, 2 p. 030-048 (1877); Dubola Arch. f. Physiol. 1877 p. 288-205.

[19] G. Catalano, Sull' anilina naturala. U. di chindeze o ili farinnela. Napoli, I Nr. 8

(uach de Negri (170)*.

[20] J. Chatin, Du slègo de la coloration ches les huitres vertes. C. R. 116. p. 201.... 207 (1803).

[21] A. H. Church, Researches on Turada, an animal plantest containing copper. Proc. Roy. Soc. 17, p. 486; Phil. Trans. 159, II p. 627—686 (1869).

[22] A. H. Church, Id. Part H. Proc. Roy, Soc. 51. p. 800-400; Phil. Trans. 188 A.

p. 511-580 (1802).

[28] A. H. Church, Turacin, a remarkable animal physicant containing copper. Cham. News 68. p. 52-84 (1803).

[28a] J. Colasanti, Das blane Pigment der Hydremedusen. Moleschott, Untersnahmugen

s. Naturioluro 18. p. 470-490 (1882).

[24] J. Colasanti, Ann. di chim. e di farmac. (4) 5. p. 110-111 *; Muly Jehresber. 17. p. 326-527 (1887).

[25] Copeman, J. of physiol. 1L Proc. p. 22 (1500).

[26] F. H. Parry Conte, On insect colours. Nat. 45. p. 513-517, 541-549 (1892). Auch Entomologist, April 1800, Septemb. 1801.*

[27] J. Cotte, Sur la nature des lipochromes, C. R. soc. biolog. 55, p. 812-818 (LUM).

[28] L. Cuenot, Le sang et la glande lymphathane des Aphysics. (J. R. 110. p. 724---725 (1890).

[20] A. Dantro, Lo chlorophyllo du folo chez los mollusques. J. do physical et de pathol. L. p. 111-120 (1890).

[30] A. Dantro et N. Florence, Phyments hepatiques ches les vertébres. U. R. 126. p. 1221—1228 (1868).

[51] A. Dustro at N. Floresco, Le foie, organo pigmentaire, abox les invertébrés. C. R. 127. p. 002-036 (1908).

[92] A. Dustro et N. Floresco, Contributions & l'étude des chlorophylies animales. Chlorophylie du foie des invertébrés. (). IL 198. p. 808-400 (1888).

[88] A. Dastre et N. Floresco, Rocherches sur les matières colorantes du fois et de la bile. Paris 1800 bel Steinhell, 225 pp *.

[54] Ch. Dhéré, Action de la chalcur et de l'alcoel sur l'hémocyanine. C. R. Mc. biolog. 55, p. 1012—1014 (1903).

[35] R. Dubols, Sur les propriétés des principes colorantes maturels de la sole james et sur leur analogie evec celles de la curetine végétale. U. R. 111. p. 482—488 (1866).

[30] B. Duhois, Sur la physiologie comparée de l'organe purpurigénique du Murux brunculus et du Murex Brandaris. O. R. soc. Idolog. 54. p. 057--058 (1902).

[37] R. Dubois, Sur la formation de la pourpre de Purpura lapillus. C. ll. 130. p. 117—118 (1993).

[57b] Th. W. Engelmann, Bacterium photometricum. Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 30. p. 05—124 (1888).

[37 c] Th. W. Kingelmann, Ueber Bacterlopurpurin und seine physiologische Bedeutung. Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 42. p. 183—188 (1889).

[87a] P. Ernst, Ueber einen neuen Basilius des blanen Eiters (Boc. pyccyaneus 6), aine Suiclart des Bac. pyccyaneus der Autoren. Zs. 1 Hygiene 2. p. 800—381 (1887).

[38] P. Fauvel, Sur le pigment des Arénicoles. C. It. 129. p. 1278-1275 (1899).

[89] Ad. Fooillon, Sur les coulours du test des crustacés. C. R. 98. p. 384-385 (1851).
[40] M. J. Fordos, Recharches sur la matière colorante des suppurations bloues:

prosynaine. C. R. 5L p. 215-217 (1860).

[41] M. J. Fordos, Recherches sur les matières colorantes des suppurations bleues; pyocyanine et pyoxanthose. C. R. 58. p. 1128—1181 (1868).

[42] G. Francis, Spectrum of fish-pigment. Nat. 18, p. 167 (1875).

[45] L. Fredericq, Sur l'hémocyanine, substance nouvelle du sang de la poulpe (Octopus vulgarie) C. R. 87. p. 905—993 (1878).

[44] L. Fradericq, Sur l'organisation et la physiologie du poulpe. Bull. Acad. Bolg. (2) 48. p. 710—765 (1878).

[45] L. Fredericq, Note our lo mang du homard. Bull. Acad. Bolg. (2) 47. p. 408--

418 (1879).

[46] O. v Fürth und H. Schneider, Ueber thierische Tyroslausen und ihre Beziehung zur Pigmentbildung. Zs. 1. ges. Blocksmie 1. v. 229—242 (1901).

[47] O. v. Fürth, Vergleichende chamische Physiologie der niederen Thiore. Jena bei

Flecher 1008. 8°, 670 pp.

[48] A. Fumouze, Sur l'Hucchys sanguiuen (Cloada sanguinolonta d'Olivier) C. R. 100. p. 759-762 (1888).

[49] A. Gam goe, On the relation of turnoin and turnoporphyriu to the colouring matter

of the blood. Proc. Roy. Soc. 59. p. 809-842 (1896).

[50] Cl. Gautler et J. Villard, Recharches sur le pigment vert jaune du téguisent des Aphysics. C. R. soc. biolog. 56. p. 1057—1089 (1904).

[51] P. Geddes, On the nature and functions of the "Yellow cells" of radiolarians and coelenterates. Proc. Roy. Soc. Edinb. D. p. 877—396 (1882).

[52] Fr. A. Gouth, Unber die Aschonbestandtheile des Bintes von Limulus ayolops,

Fabricius, Lielig's Ann. 80, p. 69-75 (1852),

[58] O. Gessard, Sur les colorations bieue et verte des linges à pensements. C. R. D4. p. 586-558 (1882).

[54] C. Gessard, Sur les fonctions chromogènes du bacille pycayanique. C. R. 110.

p. 418-420 (1890).

[55] C. Gessard, Sur une propriété nouvelle du bacille pycoyanique. C. R. soc. blolog. (10) 5. p. 1989—1985 (1898).

[55] F. Goebel, Zoochemische Untersichungen. Schweigger J. 89. p. 426-440 (1829). [57] A. B. Griffiths, Sur la composition de la Pinnaglobine, une neuvelle globaline.

C. R. 114. p. 840-842 (1892).

[59] A. B. Griffiths, Sur la composition de la chlorogruprina. O. R. 114. p. 1277-1278 (1892).

[59] A. B. Griffitha, Sur l'ochinochrome, un pigment respiratoire. C. B. 115. p. 410--420 (1992).

[80] A. B. Griffiths, Sur une globuline respiratoire contenue dans le sang des Obitons. C. B. 115. p. 474—475 (1802).

[61] A. B. Griffiths, Libermérytrine: pigment respiratoire contenu dans le seug de

certains vers. U. B. 115. p. 000-670 (1892).

[52] A. B. Griffiths, Sur la y-achroglobine, nouvelle globuline respiratoire. C. R. 115. p. 788-780 (1892).

[65] A. B. Griffiths, Recherches sur les couleurs de quelques insectes. C. 15. 115. p. 958-959 (1892).

[64] A. B. Griffiths, Sur la &-achroglobine, globuline respiratoire contanue dans le sing de quelques mollusques. C. B. 116. p. 1208—1207 (1898).

[65] A. B. Griffitha, Sur la composition du pigment rouge du Dimyctilus viridescens, Raânesque, C. R. 119, p. 912—918 (1894).

[86] A. B. Griffiths, Sur un pigment brun dans les clytres de Curculio suprema. C. R. 190, p. 1064—1065 (1895).

[67] A. B. Griffiths, Le Coléoptérine, un pigment rouge dans les divires de quelques coléoptères. C. R. 194, p. 1460—1461 (1897).

- [66] A. B. Griffiths, Sur la composition de l'acolesombre. C. R. 127. p. 448—440 (1898).
 [60] A. B. Griffiths, Sur la matière colorante d'Echinus esculentus. C. R. 131.
 p. 421—422 (1990).
- [70] A. B. Griffiths et C. Platt, Sur la composition de la pélogéine. C. R. 12L. p. 451-452 (1805).
- [71] A. B. Griffiths et F. W. Warren, La composition du pigment orange d'urastor rubens. Bull. soc. chim. de Paris. (5) 28. p. 674-675 (1900).
- [72] V. Hacker, Hober die Farben der Vogelfodern. Arch. f. mikrose. Apat. 25. p. 68-87 (1800).
- [78] V. Hacker u. G. Meyer, Die blaue Farbe der Vogelfedern. Zool. Jahrb. 15, 2. p. 267—264 (1902).
- [74] W. D. Halliburton, On the bleed of decaped crustaces. J. of physicl. 6, p. 1100-335 (1885).
- [75] E. Harless, Uebor das blane Blut ciniger wirbelloser Thiore und dessen Kupfergebalt. Müller Arch. f. Anat, u. Physiol. 1847. p. 148-150.
- [70] F. Hoim, Sur les plyments toyumentaires de l'Astropoeten aurantinens. (), R. soc. blolog. (9) S. p. 630—930 (1891).
- [77] F. Holm, Sur la matière colorante blone du sang des crustacés. C. R. 114. p. 771—774 (1892).
- [78] R. Holso, Zur Konntnis der Kermesbeeren- und Kermeschildinus-Farlsstoffe, Arbeiten aus d. kats. Gesundheitsamte. 11. p. 518—528 (1895).
- [70] A. Héno eque, Spectroscopie biologique, H. Spectroscopie des organes, des tissus et des humours. Id. III. Spectroscopie de l'urine et des pigmonts. Paris bel Masson, olupo Jahr.
- [80] M. Honse, Zur Kenntniss des Hämocyanius. Zs. f. physical. Chem. 86, p. 370—884 (1901).
- [81] W. T. Hordmann, Note on a new Britisch Echiurold Gephyroon with remarks on the genera Thelessama and Hamingla. Qu. J. nderose. ec. (2) 40. p. 807—884 (1898).
- [82] W. R. Hodgkinson and H. C. Borby, Pigmontum nigrum, the black colouring matter contained in hair and feathers. J. chem. soc. St. p. 427 (1877).
- [83] F. Gowland Hopkins, Note on a yallow plement in batterfiles. Proc. chem. sec. 1880. p. 117-118.
 - [84] F. (towland Hopkins, Pigment in yellow butterflies. Nat. 45. p. 105-198 (1891).
 - [85] F. Gowland Hopkins, Plymonts of lephloptora. Net. 45. p. 581 (1802).
- [80] F. Gowland Hopkins, The pigments of the Pleridae. Phil. Trans. 186. p. 001—082 (1894).
- [87] F. Jolyet et P. Rognard, Recherches physiologiques sur la respiration des animaux aquatiques. Arch. de physiol. (2) 4. p. 584—688 (1877).
- [88] S. Jourdain, Sur les causes de la viridité des liuitres. C. R. 116. p. 408-400 (1898).
- [80] R. Kohert, Ucher Hämeeyanin nebst einigen Notizen über Hämerythrin. Pfünger Arch. f. ges. Physiol. 98, p. 411—485 (1903).
- [90] A. König und E. Köttgen, Ueber den menschlichen Schpurper und seins Bedeutung für des Schen. Ber. Berl. Acad. 1804. p. 077—508.
- [01] E. Köttgein und G. Abelsdorff, Die Arten des Schpurpurs in dem Wirbelthierreiche. Ber. Berlin. Acad. 1895, p. 021—026.
- [92] C. Fr. W. Krukenberg, Vergleichend-physiologische Studien, Bd. 1. Heidelberg bei C. Winter, 1881. Darin:
- [98] C. Fr. W. Krukenberg, Ucbur thierische Farbatoffe und deren physiologische Bedeutung. 2, Abthell. p. 05-77 (1680).
- [94] C. Fr. W. Krukenberg, Vergleichend-physiologische Beiträge zur Kenntniss der Respirationsverginge bei wirbellesen Thieren. S. Abthell, p. 66—128 (1880).
- [05] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber das Verhältniss der Leberpigmente zu den Blutfarbstoffen bei den Wirbellesen. S. Abtheil, p. 181—101 (1980).
- [90] C. Fr. W. Krukenberg, Bultrigo sur Anatomio und Physiologio des Lavarus imperialis. 4. Abtheli. p. 20-64 (1881).

[07] C. Fr. W. Krukenberg, Das Anthengrun. 5. Abtholl. p. 88-42 (1881).

[98] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber einen blauen Farbstoff, welcher sich auf feucht gehaltenem Febrin bildete. 5. Abtheil, p. 48-47 (1881).

[90] C. Fr. W. Krukenborg, Die Farhatoffe der Federn. 5. Abtheil. p. 72-10 (1881).
[100] C. Fr. W. Krukenborg, Vergleichend-physiologische Stadlen. Bd. H. Heldelberg bei Winter 1882-1887. Darin:

[101] C. Fr. W. Krukenherg, Zur vergleichenden Physiologie der Lymphe, der Hydround Hanolymphe. 1. Abtheil. p. 87—142 (1882).

[102] C. Fr. W. Krukenberg, Die Farbstoffe der Federe. 1. Abtheil. p. 151-171 (1882).
 [102a] C. Fr. W. Krukenberg, Notisen über den rethen Farbstoff des Overlums und über ein eigenartiges Pigment in der Hant von Holothuria Poll. 1. Abtheil. p. 179-180 (1882).

[103] C. Fr. W. Krukenberg, Die Faristoffe der Federn. 2. Abtheil. p. 1-42 (1892).
[104] C. Fr. W. Krukenberg, Die Hautfarhstoffe der Amphibian. 2. Abtheil. p. 43-49 (1882).

[105] C. Fr. W. Krukenberg, Die Farbstoffe in der Reptillenhaut. 2. Abthell. p. 50... 54 (1882).

[100] C. Fr. W. Krukenberg, Die Pigmente der Fischhaut. 2. Abtheil, p. 55-58 (1882).
[107] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber das Helleorubin und die Leberpigmente von Helly pometia. 2. Abtheil, p. 65-09 (1882).

[108] C. Fr. W. Krukenberg, Ucber das Bonellein und seine Derivate. 2. Abthall. p. 70-80 (1882).

[109] C. Fr. W. Krukenberg, Das Gorganidenroth und kritische Hemerkungen zu Merejkowski's augeblichen Entileckungen des Zoonerythrins bei wirbellesen Thieren. 2. Abtbeil. p. 92—98 (1882).

[110] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber die farbigen Zoractzungsproducte des Chloro-chromins, des grünen Pigmentes in den Eiern von Siphenestoms Diplochattes Otto. 3. Abthell. p. 0-21 (1882).

[111] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber Floridine. 0. Abthoil. p. 22-40 (1882).

[112] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber die melanothehen Verfürbungen der Ummidine. 8. Abtheil, p. 41-61 (1882).

[118] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber des Cyanein und des Asterogyanin. S. Abthall. p. 02-71 (1882).

[114] C. Fr. W. Krukenberg, Beitrage zur Kenntniss der Actinienfarbstoffe. n. Altheil, p. 72-87 (1882).

[118] C. Fr. W. Krukenberg, Ueber die Farbstoffe von Comatula meditorranea Laua. (Antedou rossecom Frem.) 8. Abthell. p. 88—91 (1982).

[116] C. Fr. W. Krukenberg, Zur Kenntnies der Verhreitung der Lipochrone im Thierreiche. S. Abtheil, p. 62—107 (1982).

[117] C. Fr. W. Krukenberg, Die Lipochrome der Spongien. S. Abtheil, p. 108---115 (1882).

[118] C. Fr. W. Krukenberg, Die Farbstoffe der Federa. S. Abthall. p. 128—137 (1882).
[119] O. Fr. W. Krukenberg, Die Pigmente der Fischhaut. S. Abthall. p. 138—148 (1887).

[120] C. Fr. W. Krukenberg, Die Farben der lebenden Karallen des rothen Meeres. 4. Abtheil p. 172—186 (1867).

[121] C. Fr. W. Krukenberg, Die Farbatoffe der Vogeleierschalen. Verh. Physik. medic. Ges. Würzburg. (2) 17. p. 108-127 (1882).

[1214] C. Fr. Krukenberg, Zur Kenntniss der Genese der Gallenfarbstoffe und der Helaufne. Centrill. L. d. medie. Wies, 21. p. 785-788 (1888).

[122] O. Fr. W. Krukenberg, Grundritge einer vergleichenden Physiologie der Furbstoffe und Parben. Vergi.-physiologische Verträge. p. 85-184. Hekielberg bol Winter. 1886. [128] O. Fr. W. Krukenberg und H. Wagner, Ucher Besonderholten des ohnen!

schen Baues contractiler Gewebe. Zs. f. Biologie, 21. p. 15-40 (1888).

[124] W. Kühne, Usber die Farbstoffe der Vogelretins. Centrbl. f. d. medic. Wiss. 16. p. 1-2 (1876). [125] W. Kühne, Ucher lichtbestindige Furbon der Netzhaut. Untersuch. a. d. physiolog. Instit. Heldelberg 1. p. 341—360 (1878).

[120] W. Kabno, Belträge zur Optochemie. ibid 4. p. 140-252 (1882).

[127] W. Kühne, Zar Derstellung des Schpurpurs. Zs. f. Hologie 39. p. 21-28 (1805).

[128] J. Kuns, Bacteriologisch-chemische Untersuchungen einiger Spaltpilzarten, Monatshifte, f. Chem. 9, p. 361-377 (1888).

[120] D. Kurajeff, Zur Konntniss der Bromproteinschrone. Zs. f. physiol. Chem. 26. p. 501-512 (1899).

180] T. Kutscher, Beitrag zur Kenntales der England sangulnen. Zs. f. physiol. Chem. 24, p. 360-360 (1808).

[130a] F. Ladreyt, Sur le pigment de Sipaneulus undus. C. R. sec. biolog. 56. p. 850-852 (1904).

[181] E.Ray Lunkester, Report of a committee appointed to have tigate animal substances with the spectroscope. Rep. Brit. Ass. 1869 p. 118 - 114.

[182] M. Ray Lankester, Proliminary motice of some observations with the spectroscope on unimal substances. J. of anatomy and physici, 2, p. 115-116 (1808).

(198) E. Ray Lankostor, Uchor den Binfins des Cyanguses auf Hintoglobin nach spectroscopischen Bechaeltaugen. Pfinger Arch. f. ges. Physiol. 2, p. 401—408 (1860).

[194] E. Ray Lankostor, Abstract of a report on the spectroscopic examination of certain animal substances. J. of anat. a, physical. 4, p. 110-120 (1870).

[185] E. Ray Lankester, Ucher das Verkommen von Hüneglebin in den Muskeln der Mellusken und die Verbreitung desselben in den lebendigen Organismen. Pfüger Arch. f. ges. Physiol. 4. p. 315—520 (1871).

[150] E. Ray Lankouter, A contribution to the knowledge of haemoglobin. Proc. Roy. Soc. 21, p. 70-81 (1872).

[137] E. Hay Lankestor, The coloming matter of stentor energious. Qu. J. microsc. sc. (2) 18. p. 130-142 (1878).

[198] E. Ray Lankester, On a peach-coloured bacterium. Qu. J. unicrose. sc. (2) 18. p. 409—425 (1878).

[130] E. Ray Lankestor, On Theliusoma neptuni Gaurtner. Zoolog. Anz. 4. p. 350-

[140] R. Ray Lankostor, (in the green physical of the intestinal wall of the annella Chaotopterus. Qn. J. microsc. sc. (2) 40, p. 447—468 (1808).

[141] G. Ledderhose, Heber don blanca Elter. Deutsche Zs. f. Ohlrurgle 28. p. 201-230 (1888).

[142] A. Letellier, Rechardes our la pourpre produite per la l'arjure fapilles. C. B. 109, p. 82-45 (1880); Arch. 2001, expér. et gén. (2) S. p. 801-408 (1890).

[143] C. Llobermann, Unber die Kürbungen der Vegeleierschalen. Her. ebem. Ges. 11. p. 660-610 (1678).

[144] M. Gran v. Linden, Die Furben der Behmetterlinge und ihre Ursuehen. Asta Leopoldina 1992, Heft 38.

[145] M. Graffin v. Lindon, Morphologische und physiologisch-chomische Untersuchungen über die Physiol. 26. Lepidopteren. Philography Arch. f. ges. Physiol. 28. p. 1—89 (1905).

[140] A. Livotnidge, The blue pigment in corel (Hellopora coerules) and other animal organisms. J. Roy. Soc. N. S. Wales 82. p. 250—268 (1898)*, Chem. News 80. p. 29—31, 41—48 (1890).

[147] A. Lücke, Die sogen, blaue Elterung und ihre Ursachen. Arch. f. klin. Medic. 8. p. 185-187 (1802).

[146] J. Macaira, Sur le principe colorant des écrevieses. Bibl. univ. de Genève 17. p. 280—237 (1821).

[140] M'Kendrick, Some observations on the colouring matter of Jelly-Sahes. J. of anatom. u. physiol. 15. p. 201-201 (1881).

[180] C. A. Mac Munn, Observations on the colouring-matter of the so-called bile of invertebrates, on these of the bile of vertebrates, Proc. Roy. Soc. 25. p. 870—403 (1888).

[151] C. A. Mac Munn, New organic spectru. Proc. Physiol. soc. 4, (1884)*; Nat. 81. p. 820-827 (1886). [152] C. A. Mac Munn, Further observations on enterochlorophyll and allied pigments. Proc. Boy. Soc. 88. p. 810—822 (1886); Phil. Trans. 177, I p. 235—200 (1880).

[153] C. A. Mac Munn, Researches on Mychaematin and the Histohuematins. Proc. Roy.

Son, 89; Phil Trans. 177, I p. 267-289 (1886).

[154] C. A. Mac Munn, Observations on the chromatology of actinice. Phil. Trans. 170, p. 641—663 (1885).

[165] C. A. Mac Munn, On the chromatology of the blood of some invertebrates. Qs.

J. miorone. sc. (2) 26. p. 469-490 (1885).

[156] C. A. Hac Munn, On the presence of haemstoperphyrin in the integrament of certain inverteinates. J. of physici. 7. p. 240—252 (1886).

[157] O. A. Mac Muun, Further observations on myohacmatin and the histohacmatius.

J. of physiol 8, p. 51-65 (1887).

[158] C. A. Mac Munn, On the haematopurphyrin of Selecurtus strighlintus. J. of physics, 8, p. 884—890 (1987).

[159] C. A. Mac Munn, On the chromatology of some british sponges. J. of physiol. 9.

p. 1-23 (1888).

[180] O. A. Mac Munn, Contributions to animal chromatology. Qu. J. microsc. sc. (2) 80.

p. 51-96 (1889).

[161] C. A. Mac Munn, The pigments of Aplysis punctats. J. of physiol. 24 p. 1--10 (1809).

[162] C. A. Hac Munn, On the gestric gland of molluses and decaped crustacou; its structure and functions. Proc. Roy. Soc. 64. p. 480—489 (1899).

[108] C. A. Hac Muan, On spongloporphyrin: the pigment of Suberites Wilsoni. (ht.

J. mlerosc. sc. (2) 48, p. 887-849 (1900).

[164] B. Haly, Ueber die Dotterpigmente. Wien. Ber. 68, II p. 1120-1148 (1881);

Monatshafte f. Chem. 2. p. 851-068 (1891).

[165] L. Marchlewski, Chlorophyll, Hameglobin und Lipochrom. Zs. f. physiol. Chem. 88. p. 196-197 (1903).

[106] L. Marchlewski, Ueber ein Umwandlungsproduct des Chlorophylls im thiarischon

Organismus. Zs. f. physiol. Ohem. 41. p. 38-87 (1004).

[167] C. de Merejkowski, Sur la tétronérythrine dans le règne animal et sur sou rôle physiologique. C. B. 98. p. 1029—1082 (1881).

[103] H. N. Mozoloy, On actinlochrome, a colouring matter of actinias which gives an

absorption spectrum. Qu. J. misrosc. sc. (2) 18. p. 148-144 (1878).

[169] H. N. Moneley, On the colouring matters of various animals, and especially of deep-sen forms dredged by H. M. S. Challenger. Qu. J. microsc. sc. (2) 17. p. 1—25 (1877).

[170] A. e G. de Negri, Studi spettroscopici e chimici sulle materie coloranti di alcuni mellaschi del mare ligure. Atti R. università di Genova, III (1875); Mem. soc. spettr. Ital. 5. p. 119—188 (1876); Accad. Lincol, Atti, (2) S. p. 394—449 (1876).

[171] A. e G. de Negri, Sulla matoria colorante della Velalla limbosa. Gazz. chim.

Ital. 7. p. 219 (1877).

[172] M. Nencki, Zur Kenntniss der pankrestischen Verdauungsproducte des Eiwebses-Ber. ebem. Ges. 28, 1 p. 560—567 (1895).

[173] M. Rencki und N. Sieber, Weitere Beiträge zur Kenntales der thierischen Melanine. Arch. f. exper. Pathol. 24. p. 17—26 (1888).

[174] M. J. Newbigin, The pigments of the decaped crustaces. J. of physiol. 21.

p. 257—257 (1897).

[175] M. J. Newbigin, On certain green (chlorophylloid) pigments in invertelizates.

Qu. J. microsc. sc. (2) 41. p. 891—481 (1899). [176] M. J. Newblgin, Colour in nature. A study in biology. London bai Murray

1898. 8°, 844 pp.

[177] C. Phiselix, Recherches sur la matière pigmentaire rouge de Pyrrhocoris apterus (L). C. R. 118, p. 1282—1288 (1894).

[178] G. Piccolo und A. Lieben, Untersuchungen über das corpus luteum der Kuli. Za. L. Chemie (2) 4. p. 045-047 (1868); nach Giornale di sc. nat, ed com. Palermo.

[179] E. B. Poulton, The essential nature of the colouring of phytophagus larvae (and

their pupae); with an account . . . Proc. Roy. Soc. 38, p. 269-B15 (1885).

[180] E. B. Poulton, 'The experimental proof, that the colours of certain Lepidoptarous larves are largely due to modified plant pigments derived from food. Proc. Roy. Soc. 54. p. 417—480 (1802).

[181] Rabutoau et F. Papillon, Observations sur quelques liquides des poissons, des crustacés et des cephalopodes. C. B. 77. p. 155—158 (1875).

[182] B. Saint-Loup, Sur la fonction pigmontaire des Hirudinées. C. R. 99. p. 441—444 (1884).

[188] R. Saint-Loup, Observations sur les matières colorantes dans l'organisme da l'Aplysic. C. R. sec. biolog. (0) 2. oder 42. p. 116—117 (1800).

[184] S. L. Schonk, Dar grane Farbstoff von Bonellis viridis. Wien. Ber. 72, II p. 581-585 (1875).

[185] J. Schlossherger, Ueber das Blut der Cophalopodon. Liebig's Ann. 102. p. 80-

[180] L. Schmarda, Zur Naturgoschichte der Adrin. Donkschr. Wien. Acad., Math. Naturw. Kl. 4, II p. 121 (1852).

[187] Fr. N. Bohulz, Die physiologische Farkstoffbildung beim höheren Thier. Ergebnisse der Physiologie 1. p. 505-581 (1902). Wiesladen bei Bergmann.

[188] Fr. N. Schulz, Ueber das Vorkommen von Gallenfarbstoffen im Gebliuse von Mellusken. Zs. f. allgem. Physiol. 8, p. 01—180 (1908).

[180] F. E. Schulze, Untersuchungen über den Bau und die Entwicklung der Spougien. Zs. 1 wiss. Zool. SO. p. 879—420 (1878).

[100] R. Schunck, Notes on the purple of the ancients. J. chem. soc. (2) 19, p. 580—500 (1870); J. chem. soc. (2) 20, p. 618—617 (1880).

[191] R. Schunck, Changes undergone by chlorophyll in passing through the bodies of animals. Proc. Roy. Soc. 69. p. 107-812 (1902).

[192] E. Schunck und L. Marchlewski, Zur Kenntniss der Carminsture. Ber. chem. Ges. 27, 1II p. 2070-2985 (1894).

[1924] G. Schwalbe, Kieinere Mitthellungen zur Histologie wirbelleser Thiere. Arch. f. mikrese. Anat. 5. p. 248—280 [1860].

[108] II. C. Sorby, On the colouring matter of some Aphilles. Qu. J. microsc. sc. (2) 11. p. 352—861 (1871).

[194] H. O. Sorby, On the chromatological relations of spongilla flaviatilis. Qu. J. microsc. sc. (2) 15. p. 47-62 (1875).

[195] H. C. Sorby, On the colouring matter of Bonellia viridis. Qu. J. microsc. sc. (2) 15. p. 100-172 (1875).

[196] H. C. Sorby, On the colouring matters of the shells of birds oggs. Proc. soci. soc. London 1875, p. 851—865.

[197] H. C. Borby, (in the evolution of Hasmoglobin. Qu. J. microsc. soc. (2) 16, p. 70—85 (1876).

[198] R. Stadelmann, Ueber das beim tiefen Zerfall der Riweisskörper entstebende Proteïnochromogen, den die Bromreaction gebenden Körper. Zs. f. Biologie. 26. p. 491—526 (1880).

[199] G. Stildeler, Notis über den Farbstoff des Eigelbes. J. f. pract. Cham. 100. p. 148-150 (1907).

[200] J. L. W. Thudlehum, Uobor das Lutein und die Spectron gelb gefürbter organischer Substanzen. Chem. Centril. (2) 14. p. 05-08 (1869); Proc. Roy. Soc. 17. p. 258-250 (1869).

(201) F. Urech, Beltrage sur Kanntniss der Farbe von Insectanschuppen. Zs. f. wiss. Zool. 57. p. 806—884 (1894).

[202] J. A. Volichi, Quantitative Spectralanalyse des rothen Blutfarhstoffes bei wirbellesen Thieren. Dissert. Berlin 1900, bei Ebering, 51 pp.

[203] J. Villard, Contribution à l'étude des chlorophylles unimales. C. R. soc. biolog. B5. p. 1880—1882 (1903).

[204] J. Villard, A propos d'une prétendue chlorophylle de la soie. C. R. sec. bloker. 56. p. 1034—1086 (1904).

(205) G. O. J. Vosmaer, Bronn's Klasson und Ordnungen des Thierreiche, II, 1, p. 430-438 (1887).

[200] G. Wotzel, Die organischen Substanzen der Schulen von Mytilus und Plana. Zs. f. physiol. Chem. 28, p. 396—410 (1900).

[207] W. Wicke, Ueber das Pigment in den Eierscheien der Vögel. (föttinger gegelehrte Anzeigen. 58, 8. p. 810-820 (1858),

[207a] W. Wittich, Uober den Farhstoff der Euglena sanguinea. Vireliew Arch. f. pathol. Anat. 27, p. 578—575 (1868).

[208] E. Witting jun., Ueber das Blut einiger Crustaccen und Mollusken. J. f. junct. Chem. 73. p. 121—182 (1859).

[200] R. N. Wolfonden, On certain constituents of the eggs of the common from (Bann temporaria). J. of physical. 5. p. 91—97 (1884).

(210) Wurm, Totronarythrin, oln neuer organisaber Farbstoff. Zs. f. who. Zeel. 21. p. 535-537 (1871).

[211] R. v. Zeyneck, Uebar dan blauen Farbstoff and den Flossen des Crenthebruspavo. Zs. f. physiol. Chem. 84. p. 148—162 (1901); 36. p. 568—574 (1902).

[212] M. Ziegler, Ueber natürliche Anflinfurbstoffe. Bull, de la soc. industr. de Mulhouse, 37. p. 293*; J. f. pract. Chem. 108. p. 63 (1868).

[212] W. Zopf, Ueber des mikrochemische Verhalten von Fettfarbstoffen und Fettfarbstof

[214] W. Zopf, Beitrage aur Physiologie und Morphologie niederer Organismen. Leitzeler bei A. Felix, 1892.

85.

- Achroglobine (Griffiths) [57, 62, 64], ans dem farblosen Blute verschiedener Mollusken hergestellte Eiweisskörper, die, wie das Hb, Sanerstoff leicht aufnehmen und abgeben. Das wichtigste Beispiel ist das Pinnaglobin aus der Schnecke Pinna squamosa, welches Mangan enthält, mit Acthylen, Acetylen, Methan gefärbte Verbindungen bildet.
- Acidbouellein (Krukenberg) [108], entsteht durch Eingiessen alcoholischer Bonelleinlösung in viel Schwefelsture. Das Spectrum zeigt drei Händer, nach der Figur: 666—654 stark, 590—580 sehr schwach, 587—515 schwach. Siehe Bonellein.

Acide lépidoptérique elehe Lepidopterensaure.

- Actiniochrom (Moseley). Eine Actinide, Bunodes crassicornis, hat nin (the Mundoffnung einen rothen Ring; dessen Farbstoff nennt Moseley | 1638 | Actiniochrom; er gebe ein Absorptionsband, das nahe mit dem wemigen brechbaren Band von OHb zusammenfallt, also etwa 588—565. Mucc Munn [154] findet den Farbstoff bei vielen Actinien, im Glycerin grellist zeige er das Band 598—566. Zusatz von Natronlange verschiebt das Band nach Violett; wird dann noch Ammoniumsulfid zugefügt, so wird die Lösung dunkler.
- Actiniohamatin (Mac Munn) [154] zeigt in Glycerin: 618—570, 500—-545.5., meist noch 479—458.5. Wird Natronlange zugefügt, so verschwindet dus erste Band, das zweite wird sehr schwach. Bei weiterer Zufügung von Ammoniumsulfid sieht man: 564.5—554.5, 557—524.5.

Acolosomin (Griffiths). Der Wurm Acolosoma temebrarum hat an seiner Oberfläche grüne Punkte. Beddurd [4] ihndet, dass der Farbstoff sich durch Säuren ausziehen lüsst, mit Alcalien roth, mit Säuren wieder gelbgrün wird. In Terpentinöl löst er sich gelb, verblasst aber bald, Alcalien fürben dunn violett. Griffiths [68] beneunt den Farbstoff, der respiratorisch wirken soll. Die Lösungen zeigen keine Bänder.

Acthalioflavin. Reinke und Rodewuld!) geben an, das gelbe Protoplasma dieses bald zu den Schleimpilzen, bald zu den Thieren gerochneten Organismus enthalte einen gelben Farbstoff, der im Wasser, Alcohol, Aether löslich sei, in concentrirter alcoholischer Lösung von 520 an absorbire. — Krukenberg [112] benannt das Pigment. Er fügt noch folgende Charactere hinzu: Beim Verseifen mit siedender Natronlauge wird das Pigment blutroth, geht aber nicht in Aether über. Das tritt erst ein, wenn man mit Essigsäure neutralisirt; dann fürbt sich der Aether gelb mit grüner Fluorescenz. — Mit Jodjodkalium färbt es sich roth, mit Schwefelsture tief violett, dann braun. Es ist kein Lipochrom.

Antedonin (Moseley). Die Haarstorne des Mittelmeeres, Antedon resacens — Comatula mediterranea, kommen roth, gelb, brann vor. Die meisten Sorten von Antedon liefern einen Farbstoff, der keine Absorptionsbänder giebt, wie Moseley [169], Krukenberg [115] und Lankester [132] finden. Diesen bänderlesen Farbstoff nennt Krukenberg Comatulin-Moseley findet aber in Australien eine Antedonart, welche einen sohr characteristischen rothen Farbstoff liefert, den er Antedonin nennt. Dies ist in Wusser, besser in verdünntem Alcohol löslich, giebt drei Bänder, die ich nach der kleinen Zeichnung wenig genau ablese zu: 578—508, 544—526, 500—480; das mittlere Band ist das stärkste, in diekerer Schicht wird alles von 578 an absorbirt.

Wird ctwas Salzsture zugefügt, so ündert sich die Farbe von fuchsinroth in orange, und das Spectrum zeigt zwei Bänder 550—533 und 505—402. Ist die Concentration größer, so treten noch Schatten auf: 533—400 schwach, 505—400 stärker; 492—490 schwach, 400—480 stärker. Bei Zusatz von Ammoniak zur alcoholischen Lösung wird die Farbe violett und der Farbstoff fällt. Getrocknet und in Canadabalsam suspendirt zeigt er zwei Bänder: 016—580, 504—543; ist die Schicht dicker, so kommen noch Schatten hinzu: 050—682 schwach, 082—010 stärker, 589—504 schwach. Der trockne Farbstoff ist löslich in angesänertem Alcohol und giebt dann das oben beschriebene Spectrum; wenn man neutralisirt, treten schwach die drei ursprünglichen Bänder auf. — Denselben Farbstoff orhielt Moseley von einer Holothurie aus dem indischen Ocean.

Später beschreibt Mac Munn [160] das Antedonin. Sein Farbstoff ist gelb und zeigt concentrirt die Bänder 508—589, 581—502, verdünnt

¹⁾ J. Reinke und H. Redeweld, Studien über des Protoplasme. — Untersuchungen a. d. boten, Labor, d. Univ. Göttingen. 2. Heft. 1881.

nach 549—520. Mit Salzsäure: 580—580, 549—523 (wahrscheinlich Doppelband, 532—523 stärker). Mit Essigsaure: 597—571, Schatten bis 562, 538—521.5, Violett ganz absorbirt.

Antheagrtin (Krukenberg). Bei Behandlung von Anthea cereus mit alcoholischem Aether erhält Krukenberg [97] eine grüne Lösung mit funf Absorptionsbändern. Mit Natronlauge wird die Lösung gelb, zuigt dunn nur noch zwei Bänder. Diesen vermeintlichen Farbstoff nennt Krukenburg Antheagran. Spater [114] findet er, dass er ein Gemisch mehrerer Furbstoffe sei, beschränkt den Namen auf einen aus den Tentakeln des Thieres ausrezogenen Farbstoff, der aber auch noch ein Gemisch ist und fürsterst veränderliche Spectren liefert. Die abgebildeten Spectren haben daher wenig Bedeutung, und ich verzichte darauf, die Wellenlangen zu berechten. Sicher ist, dass der gritne Farbstoff des Gemisches kein Chlorophyll ist, doch enthalt Anthea daneben noch einen gelben chlorophyllartigen Farbstoff und ein Lipochrom. Mac Munn [154] findet in den Tentakeln einen chlorofucinartigen Farbstoff, der mit Alcohol ausgezogen orangefurbly ist, roth fluorescirt. Er zeigt die Bander: 075-657, 045-029, 505-570. Bei Zusatz von Salpetersaure oder Kalilange verändert sich der Farlutoff völlig; im letzteren Falle zeigt er: 609-589, 560-554.5. einen Schutten zwischen Grin und Blau. - Die rothen Theile von Anthea gaben mit Alcohol und Kalilauge eine grune Lösung mit rother Fluorescens; ein zeigte: 649-633.5, 607-587, in dünner Schicht noch 408.5-477. Vorgleiche auch Geddes [51]. -

Aphidein (Sorby). Auf Apfelbäumen finden sich oft Insecten, rothe Aphiden. Aus ihnen zieht Sorby [193] mit Wasser den Farbstoff aus, welcher ein Band D bis etwas über F (etwa 589—468) zeigt. Der Farbstoff soll ein respiratorischer sein, d. h. leicht Sauerstoff aufnehmen und abgeben, wie Hb. Das Spectrum ist durch chemische Rengentien leicht veründerlich, kann so drei Bänder (etwa 544, 496, 468), oder zwei (630, 572, Absorption von 496 an) geben. — Er ist ein Gemisch aus drei Farbstoffen, die Aphidilutein, Aphidiluteolin und Aphidirhodein genannt werden. Die kleinen Spectralzeichnungen lassen sich kaum auswerthen, die Angaben nach der Sorbyschen Scala (siehe Bd. III, p. 66) nur sehr mangelhaft. Danuch zeigt:

Aphidilutern in Aether 460, 430.

in ammoniakalischer Aetherlösung in Wasser: 504, 472, in saurer Aetherlösung in Wasser: 464, 492, in Schwefelkohlenstoff: 468, 486;

13

Aphidiluteolin in Aether: 486, 456,

suspendirt in Alcohol mit Ammoniak: 530, 510, ebenso mit Citronensaure: 492, 460,

in Schwefelkohlenstoff: 495, 484;

Aphidirhodein in Aether: 589, 504—548, 520, 486, 454; suspendirt in witsserigem Alcohol mit Ammoniak: 620, 570, in Schwefelkohlenstoff: 600, 570—555, 520, 490, 450.

Aplysin (Mac Munn) - Aplysiopurpurin.

Aplysinofulvin (Krukenberg). Der Schwamm Aplysina aerophoba ist gelb gefürbt, ändert aber an der Luft, namentlich an verletzten Stellen, seine Farbe in Dunkelbiau, wie zuerst Schulze [189] anglebt. Genauer ist der Schwamm von Krukenberg [04, p. 116) untersucht, der später [112] den Farbstoff benennt. Dies soll nur einer von fünf gelben Farbstoffen sein, die im Schwamme vorkommen. Die Spectren der Auszüge aus dem Schwamme eind daher je nach dem Lösungsmittel sehr verschieden, und ich unterlasse es, die zwölf Spectralzeichnungen von Krukenberg zu berechnen. Durch Oxydation färbt sich Aplysinofulvin dunkelviolett, es entsteht

Aplysiconigrin (Krukenberg), über dessen Spectrum nichts angegeben ist. Aplysiconann (Mac Munn) siehe Aplysiconurpurin.

Aplysiopurpurin (Moseley). Der sogenannte Seehase, Aplysis depilans, kann eine gefürbte Flüssigkeit ausstossen, welche nach Ziegler [212] ein Anilinfarbatoff sein soll, ebenso nach Catalano [19]. Dann beschäftigten sich die Britder de Negri [170] mit demselben und zeigten, dass er kein Anflinfarbstoff sei. Nach ihnen wird der im Wasser lösliche Farbstoff beim Stehen gelbbraun, beim Schütteln mit Luft wieder violett. Mit Minoraleauren wird er blau, mit Alcalien welnroth. Beim Schütteln der frischen oder angesanerten Lösung mit Chloroform entzieht dies einen blauen Furbstoff, — der durch Abdampfen fest erhalten werden kann —, die übrige Likung bleibt violettroth. — Die frische Lösung giebt nach der Zeichnung: 025-580, 558-527, 505-473; das dritte Band ist besonders stark. Die mit Mineralsituren versetzte Lasung zeigt: 625-550, 512-470. - Salpetersaure farbt gelb, es entsteht ein Band 520-450. - Der Chloroformanszug nus der angesänerten Lösung glebt: 034-588, 504-544, 494-486. -Wenn man zu frischer Likenig viel Ammoniak setzt, fallt ein rothbrauner Niederschlag, die Flüssigkeit giebt dann ein Band 590-450. Der Niederschlag in Salzsture gelöst zeigt die zwei Bänder der sauren Lösung. — Wird eine nicht angestuerte Lösung mit Chloroform geschüttelt, so fürbt sich dies tärkisfarben, während die Lösung weinroth wird; sie zeigen: 032-502, 505-400, resp. 620-564, 515-470.

Dann folgen Untersuchungen von Moseley [169], welcher den Namen giebt'), und von Mac Munn'2), von Henocque (79 III, p. 97) und abermals Mac Munn [161]. Ich will hier nur die letzten sohr ausführlichen

¹⁾ Moseley sight in alcoholischer Lünng: 557-502 schwach, 502-486 stark; wenn angebäuert: 508-589 schwach, 578-540 schwach, 502-486 stark. — Hénoque sight: 540-520, 500-480.

²⁾ O. A. Mac Munn, Proc. Birmingham Philos. soc. 3, p. 892 (1888)*.

Resultate von Mac Munn anführen: der Farbstoff im Wasser lässt in dicker Schicht nur 670—630 hindurch. Bei Vordünnung erhält man die Bänder 623—530 und 505—470, bei weiterer Verdünnung zerfällt das erste Band in zwei. Wird etwas Salzsäure zugefügt, so sieht man die Bänder 616—583, 514—479. — Alcalien ändern die Farbe aus Purpur in Dunkelroth, dann in grünlich; im rothen Zustand erhält man einen Doppelschatten in Grün, dezu kommt dann ein Band in Roth. Wird mehr Alcali zugesetzt, so wird die Farbe purpurgran, der erste Schatten im Grün verschwindet, der zweite wird deutlicher. Noch mehr Alcali macht die Lösung dunkelblau. Dann verschwindet das Band im Roth, es beginnt eine Fällung. Die Spectra sind aber verschieden, je nachdem man Alcali schnell oder langsam zusetzt. — Durch Fällung mit neutralem Ammoniumsulphat sucht Mac Munn den Farbstoff rein zu erhalten. Derselbe zeigt die Absorptionen:

- in Aether: 657—681, Schatten 602—574, 508—4885, Abs. von 450, stark von 480 an,
- in Chloroform: 627-017-589-542 (der mittlere Theil stark), 518-479, von 450, resp. 430 an,
- in Chloroform mit einem Tropfen Salzsäure; 619—592 (stark) —545, 516—487, von 440, resp. 430 an,
- in Alcohol: 662-039, 612-570, 520-470 (stark), von 442, rosp. 435 an,
- in Alcohol mit einem Tropfen Salzsäure: 620—545 (wahrscheinlich Doppelband), 520—470, von 444, resp. 432 an,
- in Alcohol mit Natronlauge: bronzegrün, dann blassgrün: 001—027, 609—580, bei 510, von 470, resp. 440 an.

Beim Filtriren der Fällung des reinen Farbstoffes war auf dem Filter Substanz geblieben, von der ein Theil A nur in Acther, der Rest B nur in Alcohol löslich ist, beide mit blauer Farbe. Dieser Stoff wird Aphydocyanin genannt. A zeigte in Aether fünf Bänder:

654—635, 625—585 (sehr stark, am dunkelsten 625—505), 571—555 schwach, 540—520, 505—485. Nach 24stündigem Stehen lutte sich das Spectrum verändert: 655—630, 620—600 (stark) —580, 570—555 (schwach). — Beim Abdampfen blieb ein grünlicher Rest, der sich in Alcohol blaugrün löst und zeigt: 661—527, 609—5935, 547—524, Schntten 508—487 (?). Mit Salzsaure wird die Lösung purpurroth, zeigt 655—644, 619—589, 585—540, 510—4835. Wird dazu Natronlauge gefügt, 20 675cheint: 661—631, Schatten 605—595, 535—516, Schatten im Violott.

B zeigt in Alcohol: 661—631, 6175—605 (stark) —583, Schutten 502—4835. Nach Stehen wird die Lösung grünlich, zeigt dann 661—627, Schatten 605—592. Mit Salzsaure erscheint das Spectrum des sauren Aplysiopurpurins, mit Natronlange das des Aplysiocyanins, ein Beweis, dass

letzteres kein besonderer Furbstoff ist, sondern nur verändertes Aplysiopurpurin.

Krukenberg [122 p. 110] und Hönocque halten den Stoff für ein Gemisch 1).

- Araroth (Krukenberg). Die Federn von Cacatua roseica pilla enthalten nach Krukenberg [102] einen mit Alcohol ausziehbaren Farbstoff, der nur die kurzen Wellen continuirlich absorbirt von etwa 500 am. Spitter [103] findet Krukenberg bei Eos rubra ein Band bei etwa 470, ist aber zweifelhaft, ob es zu Araroth oder einem anderen Farbstoff gehört.
- Asterocyanin (Krukenberg) ist aus den Wülsten der Arme von Astropecten aurantiacus von Krukenberg [113] erhalten. Es ist im Wasser löslich, zeigt zwei Bänder, welche ich ablese bei: 635—605, 586—561. Beim Erhitzen über 80° wird die Farbe weinroth, und die belden Bänder verschwinden. Beim Abkühlen und Luftaufnahme stellt sich der blaue Farbstoff wieder her. Alcohol, Chloroform und Natronlauge wirken wie Temperaturerhöhung, Salzsture und Ammoniak sind ohne Einfluss.
- Augenfarbstoffe. In den verschiedenen Theilen der Augen finden sich verschiedene Farbstoffe: 1. In dem Epithel der Retina liegen hexagonale Zellen, die ein braunschwarzes Pigment, Molanin, enthalten. 2. Finden sich winzige ölige Tröpfehen, die bei Säugethieren im Retina-Epithel vorkommen, bei Vögelu und Reptilien in der Schleht der Stübehen und Zapfen, bei Amphibien an beiden Stellen. 3. Das Sehroth, Sehpurpur, Rhodopsin oder Erythropsin, welches sich in den Aussongliedern der Schicht der Stäbehen und Zapfen findet.

Die rothe Färbung der Retina ist wohl zuerst von H. Müller?) bemerkt worden, dann von Leydig?). Eine genanere Beschreibung gab Boll!), die Hauptkenntniss aber verdanken wir Kühne und Ewald!). Sie fanden ein Lösungsmittel für den Schpurpur in der Galle und ermöglichten dadurch erst die Reindarstellung. Das Rhodopsin wird im Licht schnell gebleicht, verwandelt sich zuerst in Schgeib oder Kanthopsin, dann in Schweiss oder Leukopsin. In den Lösungen des Schreth beginnt die Absorption bei 650, steigt gleichmässig bis zum Maximum bei 547,

¹⁾ Weitere Notizen über dies Thier siehe: R. Saint-Loup [188], Briot [10], Gautier et Villard [50].

²⁾ H. Maller, Zs. f. wiss. Zool. B. p. 284-287 (1861).

F. Loydig (Lohrbuch der Histologio*); siebe Verhandl. Physik,-medio. Ges. zu Würzburg 1887 p. 81—84.

⁴⁾ Fr. Boll, Zur Anatomie und Physiologie der Rotina. Dubols Arch. f. Physiol. 1877

b) W. Kühne, Zur Photochemie der Netzhaut. Unters. a. d. physiolog. Instit. d. Univ. Heidalberg L. p. 1—14 (1878). — Ueber den Schpurpur. ibid p. 15—105. — Ueber die Verbreitung des Schpurpurs im menscht. Auge. ibid p. 105—108. — Weitere Beobachtungen über den Schpurpur des Menschen. ibid p. 109—110. — A. Mwald u. W. Kühne, Untersuchungen über den Schpurpur. ibid p. 180—218, 248—200, 370—470 (1878). — W. Kühne, Zur Darstellung des Schpurpurs. Zs. f. Biologie 88. p. 21—28 (1890).

fallt sehr langsam bis 430, dann schnell bis 415. Beim Sehgelb beginnt die Absorption bei 562 sehr schwach, steigt von 500—480 schnell, erreicht bei 440 ein Maximum und sinkt dann sehr langsam nach dem Ultraviolett zu.

Nach König!) liegt das Absorptionsmaximum des Schroth bei 505, ein zweites schraches bei 620; Schgelb hat das Maximum bei 440, ein zweites schwaches bei 580. — Nach Köttgen und Abelsdorff?) giebt es zwei Arten von Schroth: bei Sängethieren, Vögeln und Amphibien zeigt es das Absorptionsmaximum bei 500, bei Fischen bei 540.

Die farbigen Oelkugeln sind wohl zuerst durch Talma³) genauer beobachtet; er findet bei ihnen nur continuirliche Absorption. — Onpranica [18] spricht nur von goldgelben Kugeln, die sich in Alcohol, Benzol, Aether gelb, in Schwefelkohlenstoff roth lösen, mit Schwefelsäure sich violett, dann blau färben, mit Salpetersäure blaugrün, dann farblos worden, mit Jodlösungen grün, dann blan werden. Die gelben Lösungen zeigen in dünner Schicht zwei Bänder, bei 486 und 447; die rothe Lösung zeigt dieselben etwas nach Roth verschoben. Capranica hält den Farbstoff für ein Lutein.

Gleichzeitig beginnt Kühne [124, 125] Untersuchungen der Oelkugein in Vögelaugen. Er nennt die Farbstoffe zusammen Chromophone, unterscheidet einen gelbgrünen: Chlorophan, einen orangefarbigen: Kanthophan, und einen purpurrothen: Rhodophan. Im Retina-Epithel des Frosches und Kaninchens finden sich Fettkugeln, die ein anderes gelbes Pigment unthalten, das Lipochrin genannt wird. Die Spectralzeichnungen lassen folgende Werthe ablesen:

Rhodophan	in Benzol:	Band 580-475, Nax. 402, Endabsorption	a yon	496 un
	in Terpentiniil:	, 510—452, , 475, ,		4110 nn
Xan thophan		490-464, 475,	VOII	442 nn
•	in Bohwefelkohlenst	off: 524—403, 505,	Voll	480 on
Ohlorophan	in Asther:	480-460, Max. 468; 448-420, Max. 48	, you	418 an
	in Schwefelkohlonst	off: 614—486, , 498; 478—480, , 40	von	416 m
Lipochrin	in Aether:	498-407, 458-430,		4113 m
	in Schwefelkohlenst	off: 527—495, 490—480.	-	

Wälchli*) bestreitet, dass die Farbstoffe, welche Kühne untersucht hat, schon in den Oelkugeln existiren, sondern es seien chemische Zersetzungsproducte. Die in den Kugeln vorhandenen Farbstoffe absorbirten

E. Köttgen und G. Abelsdorff, Die Arten des Schpurpurs in der Wirbelthierriche.
 Sitzber. Acad. Serlin 1895 p. 021—925.

4) G. Walchli, Microspectroscopische Untersuchung der gefürbten Kugeln in der Rotina

von Vogeln. Grante Arch. f. Ophthalmologie 27, 2. p. 303-329 (1881).

A. König und Fri. Köttigen, Ueber den menschlichen Schpurper und seine liedentung für das Seben. Sitzber. Acad. Berlin 1894 p. 577—598.

³⁾ S. Talma, Over licht-en kleurperceptie. Donders, Versl. Nederl. Gaath. Coudijd 14. p. 129—176 (1878)*, Over de kegels en hunne gekleurde kogels in het netviles van vegels. Onders, ged. i. h. physiol. Labor. d. Utrechtsche Hoogeschool 2. p. 259—276 (1878)*.

nur continuirlich, wie auch Talma beobachtet, die rothen von etwa 590 au, die gelben von 510, die grünen von 470 au. Er will diese Farbstoffe Sphärorhodin, Sphäroxanthin und Sphärochlorin neunen.

Daraufhin veröffentlicht Kühne!) eine weitere Arbeit, in welcher er sich theils gegen Wälchli wendet und die Präexistenz seiner Stoffe in den Oelkugeln nachweist, theils gegen Capranica das Vorkommen von drei verschiedenen Farbstoffen und den Unterschied gegen Lutein oder Carotin vertritt. Die Spectralzeichnungen, welche mit reineren Chromophanen hergestellt sind, lassen ablesen:

Rhodophan in Schwafelkohlenstoff: Absorption beginnt bei 580, erreicht ein erstes Muzimum vor E (527), dunn das Hanptmaximum vor E (480), ein Minimum bei 450, denn volle Absorption von 430 un. Die beiden Muzima sind kaum getreunt.

		THE PARTY AND ASSESSED AND							
D	in,	Ool:	040-470,	Max	. 400,	Absorption	TOD	420	ណ
7	in	Aether:	515-400,	19	480,	n	TOT	450	811
77	hı	Alcohol + Phosphorsaure;	B25-102,	7	484,	77	TOU	460	BAI
		Alcohol + Ammondakı	528155,	n	484,	ri	TON	455	an
Xanthophan	ln	Schwofelkohlaustoff:	MO	п	-		von	478	an
я	in	Oelı	505-472,		_	19	TOL	440	an
71		Action:	403—470,	п		77	AOIT	480	an
Chlorophau	in		108-402,	7	475—457,	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	TOT	418	qn
95	in	•	405—400,	11	455-489,	**	TOB	424	ON
n			480—400,	93	148128,	, 17	You		
79	lu	Alcohol:	4DU482,	n	470-489,	п	YOU	408	ш,

In den Farbstoffkugeln der Zapfen vermuthet Kühne noch einen viorten, blauen, Farbstoff, den er Kyanophan nennt.

Ueber den schwarzen Farbstoff der Cherioiden, das Melanin, siehe unter diesem Namen. Hier sei nur erwähnt, dass es nach Kühne²) durch das Sonnenlicht gebleicht wird; er nennt es Fuscin.

Bacteriopurpuriu (Lankester), aus Bacterium rubescens erhalten [138]. Es zeigt Absorption bei etwa: 610—570, 535—508, 400—474.

Engelmann (37a) findet für den rothen Farbstoff des Bacterium photometrieum zwei Bünder 610—500 und 550—530, von 500 an wachsonde Absorption. — An einem anderen Bacterium macht Julius Messungen mit dem Bolometer [37b]; danach liegen Absorptionsmaxima etwa bei 830, 580, 500. — Kutscher [130] erhält aus Euglena sanguinea mit Alcohol einen rothen Farbstoff, der nach Bütschli Bacteriopurpurin sein sell, aber ohne Bänder im Grün scharf beginnend absorbirt. Aus Spiritlen erhält er einen Farbstoff mit drei Bändern, deren Wellenlängen sich freilich wegen der ungenügenden Angaben kaum berechnen lassen. Man kaun etwa vermuthen: 534—494, 480—465, 442—436. Arichowski

W. Kühne, Beiträge zur Optochemie. Unterzueh. zus d. physiol. Instit. Holdelburg 4.
 p. 109—252 (1992).

²⁾ W. Kühne, Addition to the article "On the stable colours of the rotine." J. of Physiol. L. p. 189-192 (1878).

Kaysor, Spectroscopie. IV.

[1a] glebt für Bacteriopurpurin aus Purpurschwefelbactorien: 595—577, 545—510, 505—487, von 425 an. Dies ist ein Lipochrom. Danuch scheint Euglena kein Bacteriopurpurin zu enthalten. Siehe auch Krukenberg [122 p. 121]. (Vgl. p. 87.)

Banded Oocyan (Sorby), siehe Oocyan.

Biliverdinogen (Krukenberg) aus Gehäusen von Haliotis-Arten, Turbo und Trochus erhalten, auch Turbobrunin genanut, soll in Biliverdin übergehon, also ein Gallenfarbstoff sein 1). Schulz [188] bestreitet dies.

Bonellein (Sorby). Von einem grün gesteckten Wurm, Bonellin viridis, orbält man leicht, z. B. durch Alcohol, eine grüne Farbstosslösung, die prachtvoll roth sluorescirt. Der Farbstoss wurde von Schmarda [186] für Chlorophyll erklärt, auch von Lankester [140] zuerst für ein Chlorophylloss gehalten. Sorby [195] untersuchte das Spectrum gennuer und benannte den Farbstoss. Nach ihm zeigt das Spectrum die Bänder:

In Schwefelkohlenstoff:	648,	618,	595,	549,	527,	497
In Alcohol, neutral:	662,	686,	311,	587,	520,	490
In Alcohol, schwach sauer:	636,	611,	588,	543,	522,	492
In Alcohol, stark sauer:	617,	590,	565,	552,	517	

Gleichzeitig untersuchte Schenck [184] den Farbstoff; seine Augnben werden aber von Krukenberg [108] für unrichtig erklärt. Dann folgt eine Abhandlung von Krukenberg [98] mit Zeichnungen, die er spilter selbst für unrichtig hält und [108] verbessert. Danach zeigt das Spectrum in Alcohol, Aether, Glycerin, Benzol, Chloroform, Oel folgende Bäuder (die sich freilich nicht sehr genau aus der Figur ablesen lassen):

685—640 (sehr stark), 624—614 (schwach), 600—585 (schwach), 544—540 (sehr schwach), 527—516, 508—470 (sehr stark)

In Schwefelkohlenstoff sind alle Bänder etwas nach Roth verschoben. Bei Zusatz von irgend einer Säure färbt sich die Lösung violett und zeigt dann sieben Bänder; die Lösung enthält dann ein Gemisch von Bonellein und einem neuen Producte, welches Krukenberg Bonellichn nennt. Dies erhält man rein, wann man mehr Säure zufügt; dann sind 5 Bänder sichtbar: 656—640 (stark), auf D, 582—565, 560—545, 533—505. Die Lösung fluorescirt noch. — Wenn man aber Bonellein-Lösung mit viel Schwefelsäure mischt, entsteht ein neuer, nicht fluorescironder Körper mit drei Bändern, Acidbonellein genannt (siehe diesen Namen).

Lankester [140] nennt den Farbstoff Bonellin. Er giebt Messungen von Engelmann; dansch zeigen sich folgende Bänder:

neutrale Lösung: 635, 585, 520, 490 saure Lösung: 613, 570. 645. 615. 420 alcalische Lösung: 695. 614, 585. 550, **520.** 490.

¹⁾ Fr. W. Krukenberg, Central. f. d. medic. Wiss. 21. p. 785-788 (1883); siche auch [122] p. 145.

Es finden sich noch Bemerkungen über den Stoff von Newbigin [175], die namentlich die Existenz des Acidbonelleïns bestreitet.

Bonellidin, siehe Bonellein.

Bugulapurpur (Krukenberg). Bugula neritina enthalt einen rothen Farbstoff. der beim Absterben des Thieres in Wasser übergeht, auch durch Glycerin · ausgezogen werden kunn, nicht durch Alcohol, Auther, Schwefelkohlenstoff. Oel. Die Lösung in Wasser zeigt nach Krukenberg [111]: 570-533 (stark), 507-490 (sohwach); die in Glycerin: 584-542 (stark), 524-505 (schwächer). Beim Stehen, namentlich an Licht, fürbt sich die Lasung gelb, wird aber durch Schütteln mit Luft wieder roth. Durch Ammoniak und Salzeaure wird die Farbe blanviolett, zeigt im ersten Fall ein breites Doppolband: 600-588, 588-550, im zweiten 608-580, 580-506 mit Schatten bis 520. — Durch Alcohol kann aus der Lösung in Wasser und Glycarin der Farbstoff gefällt werden, rothbrunn mit blaner Oberstächenfarbe; er zeigt: 613-595 (schwach), 586-544 (stark), 510-508 (schwach). In Wasser gelöst giebt er wieder die beiden Bander. Bugula neritina enthalt ausserdem noch einen in Alcohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff u. s. w. löslichen gelben Farbstoff mit zwei oder drei Bandern in Blau und Violett, also wohl ein Lipochrom.

Carmin oder Carminsture ist der Farbstoff von Cochenille, dem Weibchen von Coccus cacti. Er ist rein und krystallisirt zuerst von Schunck und Marchlewski [192] dargestellt. Beim Absorptionsspectrum findet man bald zwei, bald drei Bander angegeben (siehe Bd. III), die verschieden liegen. Zu den früheren Angaben ist noch hinzuzufügen: Hénocque [70, III p. 103]: 580—505, 535—500. — De Negri [170] geben für Lösung in ammoniakalischem Wasser: 580—500, 545—530.

Carotin, siehe Lipochrom und Lutein.

Chactopterin (Lankester), von Chactopterus varlegatus, der im Verdauungstractus einen grünen Farbstoff enthält. Lankester [140] findet, dass die frische alcoholische Lösung schwarzgrün sei, stark roth fluorescire, vier Absorptionsbänder seige. Sauer ist sie blau mit vier bis fünf Bändern, alcalisch gelbgrün mit vier Bändern, welche dieselbe Lager haben, wie in der neutralen Lösung, aber andere Breite und Abschattirung. Nach photometrischen Messungen von Engelmann liegen die Absorptionsmaxima:

in neutraler Losung bei: 655, 600, 585, 500

in source Lösung bei: 050, 597, 560, 583, 500?

in alcalischer Lösung bei: 055, 000, 540, 500

Miss Newbigin [175] sagt, Sauren verschieben die Bänder nach Blau bin, mehr Säure schiebt sie wieder zurück. So liege das erste Band der frischen Lösung bei 670—643, Mitte 661, mit Salzsäure 660—687, Mitte 663, mit Ueberschuss von Säure 677—647, Mitte 662. Die Lösung ist jetzt wieder grün, die folgenden Bänder aber schwach oder unsichtbar.

Brandes halt die grünen Körner für parasitische Algen, den Farbstoff also für einen Chlorophyllfarbstoff, ebenso Mac Munn [160]. Dieser gieht für die Lage der Bander:

678—671—653—641 (der mittlere Theil stürker), 019—580, 569—558.5, 542—526, 514—490. Mit Sture: 673—626.5, 612—584.5, 577—550.5, 542—512, 507—478.

Später finden Newbigin [175] und Mac Munn [162] grosse Achnlichkelt, aber nicht Identität mit Enterochlorophyll.

Chlorochromiu (Krukenberg). Ein adriatischer Borstenwurm, Siphonostonm diplochaites hat grine Eler, deren Farbstoff von Krukenberg [110] so benannt ist. Mit Wasser farben sich die Eier durch Rothbraun in Blaugrun, das Wasser wird gelb, dann schnell blaugrun. Chloroform fürbt sieh gelb, Schwefelkohlenstoff rosagelb. Alcohol zieht einen gelben Parbstoff mit starker griner Fluorescenz ans, der Uranochromin genannt wird. Allmahlich aber wird die Lösung braun, die Fluorescenz verschwindet. Glycerin wirkt wie Alcohol, Aether wie Chloroform. Die wasnige Lüsung zeigt Bänder 680-644, 680-589 (schwach), Absorption von 480 au. Die Losung in Alcohol und Glycerin nur ein Band 407-475; die Losung in Chloroform, Aether, Schwefelkohlenstoff kein Band. Aus der wilserigen Loring fallt Kalilange den Farbstoff, der sich dann in Alcohol blau likt, und ein Band 630-600 zeigt, welches sich beim Stehenlassen nuch 687-640 verschiebt. - Wird zur wässrigen Lösung Essigsfure gesetzt, no wird die Lösung blan, zeigt das eben erwähnte Band 030-000. Den zugehörigen Farbstoff nennt Krukenberg Cyanochromin. Derselbe Farbstoff entsteht. wenn man der wasarigen Lösung tropfenweise Schwefelsture zufügt; mit mehr Schwefelsaure wird die Farbe rothbraun; in beiden Fallen sind keine Bänder vorhanden. Eine alcoholische Oyanochrominlüsung mit Schwefelsaure wird aber violett, zeigt ein starkes Band 622-570.

Werden die Eier erst mit Wasser ausgelaugt, dann mit Alcohol, so fürbt sich dieser grasgrün, zeigt ein Band 083—627, Absorption von 633 an; bei schwächerer Concentration ist nur das Band des Uranochronnius, 497—475 sichtbar.

Wird Essignance zugesetzt, so wird die Farbe rothbraun mit prachtvoller violetter Fluorescenz, einem Band 622—586, dessen erste Hülfin dunkler ist.

Werden die Eler mit siedendem Wasser ausgezogen, so fürbt sich dies blaugrün, zeigt keine Bänder, sondern nur Absorption bis 589 und von 456 an. Diese Lösung färbt sich mit viel Essigsäure dunkel violeti mit intensiver blauer Fluorescenz, zeigt keine Bänder.

Werden die Eier mit siedendem Alcohol ausgezogen, so fürbt er sich grasgrün, zeigt drei Bänder: 680—680, 608—576, 490—478, Absorption von 460 an.

Krukenberg zeichnet noch einige Spectralreactionen, welche ich übergehe.

Chlorocruorin (Lankester). Nachdem schon wiederholt von verschiedenen Forschern grünes Blut bemerkt worden war, untersucht Lankester [192] dasselbe von Siphonostoma Rathke gemauer und nennt es Chlorocruorin. Das Blut wirke respiratorisch, grün sei es sanorstoffhaltig. Lässt man es stehen, so tritt Reduction ein, es fürbt sich roth; dann wird es Erythrocruoriu gemannt. — In einer späteren Abhandlung [134] findet Lankester nahe Beziehungen zu Hb: Wenn man zu Cyanhämatin Schwefelammonium fügt, sind zwei Bänder sichtbar; den zugehörigen Farbstoff nennt Lankester Cyankali und Schwefelammonium setze. — Nach der hier gegebenen Zeichnung liegen die Bänder des Chlorocruorins bei 020—580, 574—504, das Band des durch reductrende Agentien erhaltenen Erythrocruorins: 613—580.

Nach einer weiteren Arbeit von Lankester [130] beschäftigt sich Krukenberg [04] mit dem Körper, den er von Sabella ventlabrum und anderen Thieren erhält. Wührend er die Existenz in oxydirtem und reducirtem Zustand bestätigt, findet er die Wirkung von Cyankali und Schwefelammonium auf Chlorocruorin und IIb verschieden. Später untersucht Krukenberg [101 p. 100] Spirographis Spallanzanii, findet im Chlorocruorin drei Bänder, deren Lage nicht angegeben wird, und bestreitet die Reducirbarkeit, also die Existenz von Erythrocruorin. Ebenso spricht er sich wieder später [110] aus. Hier finden sich auch Spectralzeichnungen. In der Hämolymphe von Spirographis sieht er etwa: 630—507, 577—552, in der grünen Drüse von Siphonostoma: 630—604, 570—554, 536—520.

Mac Munn [155] tritt für Lankester ein. Er findet bei Sabella ventilabrum und Siphonostoma die Bänder bei 618—500, 570—554.5. Mit Ammoniumsulphid sicht man 625—506.5 und ein sehr schwaches Band etwa bei 565. Fügt man daza Natronhauge, so erscheint ein Band 505—576. Wird das Blut mit Alcohol und Kalilauge behandelt, so erhält man eine gelbe Lösung ohne Bünder. Fügt man dazu Schwefelammonium, so sieht man ein Band auf D und zwei schwiichere, etwa 555—530, 515—490. Ganz ühnlich soll sieh das Blut von Serpula contortuplicata verhalten.

Spater bestätigt auch Griffiths [58] die Lage der Bünder im Oxychlorocruerin und Chlorocruerin, wie hier die Stoffe genannt werden. Chlorofaein (Mac Munn). Mac Munn [164] findet in den Tentakeln von Bunodes ballif diesen Stoff, der chlorophyllartig sei, nach Sorby und Lankester auch bei Anteus cereus verkomme. Er fluoreseirt roth, zeigt in Alcohol: 675—657, 642.5—629, 505—579, Absorption von 543 an. Mit einer Spur Salpetersture: 675—647 (dunkler bis 665), 623—596.5, Absorption von 521.5 an. Mit kaustischem Kali wird die Lösung grün, zeigt:

640—027, 609—585, 492.5—475. Das erste Spectrum erhielt er auch von dem Ectoderm des Thieres.

Chlorophan (Kühne) aus den Farbkageln der Augen. Siehe Augenfarbstoffe. Krukenberg [103] vermuthet, Zoofulvin sei damit identisch. Er findet

anch sonst hunfly Chlorophan, Siehe z. B. [123].

Chlorophyll. Es ist eine ausserst umfangreiche Litteratur darüber vorhanden, ob bei Thieren das Chlorophyll der Pflanzen vorkomme oder nicht. Ich kann darauf hier natürlich nicht eingehen, verweise vielmehr auf das Werk von Fürth [47] p. 498—508, wo ein grosser Theil der Litteratur angeführt und besprochen ist.

Cholechrom (Dastre und Floresco) ist ein Farbstoff, den Dastre und Floresco [30, 31, 32] aus der Leber der Mollusken durch Chloroform erhalten. Er soll den Lipochromen verwandt sein, zeigt aber keine Ab-

sorptionsbanden.

Chondriochlor (Lankester). Aus Spongilla fluviatilis gewinnt Lankester [134] diesen grünen Farbstoff, der roth fluorescirt und ein Band im Roth zeigt an der Stelle, wo das Chlorophyllband liegt. Mit der Zeit aber verschwindet dies Band und dafür tritt eins zwischen D und F auf. Nach der Zeichnung liegt es bei 558—540.

Chrysochromin [Klebs]. So wird der Farbstoff von Chrysomonadina Stein genannt; er lässt sich durch Alcohol gelblich ausziehen, wird dann grün.

Chromophane (Kühne). So nennt Kühne [124, 125] die Farbstoffe der gefärbten Oelkugeln in den Augen (vergl. Augenfarbstoffe). Er halt sie für eine besondere Unterklasse der Luteine oder Lipochrome.

Cochenille, siehe Carmin.

Colcopterin (Griffiths). So nemnt Griffiths [67] das Lina-Carotin, dessen Spectrum er falsch als bänderles beschreibt.

Comatulin (Krukenberg). Der rothe Farbstoff aus Comatula rosacea liefert keine Absorptionsbänder nach Krukenberg [115], Moseley [100], Lankester [132]. Nach letzterem färbt sich aber bei längerem Stehen Spirltus, in dem Thiere liegen, braun, und zeigt dann ein dunkles Band im Roth. Vergl. Antedonin.

Coriosulfurin (Krukenberg). Die gelbe Hant der Füsse des Gabelweiles, Milvus regalis, giebt an Alcohol oder Chloroform einen gelben Farbstoff ab, der von Krukenberg [102, 103] untersucht wird. Er zeigt in Chloroform die Bänder 500—474, 462—447, 434—427; die beiden letzten sind durch Schatten verbunden. In Alcohol: 492—468, 458—437. In einer zweiten Arbeit spricht Krukenberg [118] die Vermuthung aus, das dritte Bund gehöre nicht zu Coriosulfurin. Er findet den gleichen Farbstoff in vielen Federn, auch in Fischhaut [106]. — Schon viel früher hat Goebel [50] den gelben Farbstoff aus Füssen und Schnäbeln der Gänse ausgezogen,

¹⁾ G. Klebs, Flagellatzastudien. Za. f. wiss. Zool. 55, p. 353-445 (1892). Sieho pag 804.

aber natürlich nicht die Spectren untersucht. Aus Tanbenfüssen erhielt er einen carminrothen Farbstoff.

Crustaceorubin (Moseley). Viele Tiefsee-Decapoden sind scharlachroth gefürbt. Der Farbstoff wird leicht von Alcohol ausgezogen und zeigt ein dunkles Band etwa 520—400. Salzsture und Ammoniak haben keine Wirkung. Nach Zopf [214] ist der Farbstoff Carotin. Siehe auch Newbigin [174].

Cuprein (Griffiths). Curculio enpreus enthalt in den l'lügeldecken ein braunes Pigment, welches sich mit kochendom Acther ausziehen lässt. Es zeigt keine Bander [66].

Cyanorn (Krukenberg). Die Schirmränder der Medase Rhizostome Cuvieri enthalten einen blanvioletten Farbstoff, der leicht in Wasser löslich ist, schwach roth fluorescirt. Wenig Sture oder Alcali hat keinen Einfluss. Viel Sture fürbt roth- oder gelbbraun und füllt den Farbstoff, viel Alcali fürbt umethystfurben. Uebur die Spectren macht Krukenberg [118] folgende Angaben. Von Stücken des getrockneten Thieres erhält man die Bünder: 008-068, 610-012, 598-576. - In Losung sind sie stark nach kürzeren Wellen gerückt: 686-610, 598-577, 500-544. In der amethystforbenen alcalischen Lösung ist das mittlere Band in zwei gespalten: Absorption bis 650, 035-608, 000-583, 583-370, 553-542. - Schon vorher hatte Mc, Kendrik [149] don blunen Farbstoff von Cyanca untersucht und zwei Bander, im Roth und Orange, gefunden. Krukenberg meint, er sei dem seinigen sehr Ahulich, und wählt dannch den Namen. Auch Colaunnti [123a] untersucht den blauen Farbstoff der Hydromedusen. Derselbe löst sich leicht in destilliertem kaltem Wasser, und giobt dann nach der Zeichnung Bander bei etwa 628-012, 585-508, 552-538, wobei der erste Streif der dunkelste, der dritte der schwächste ist. Auf 50 orwitrmt wird die Lösung luchsroth, bei 100° wird sie durch Zorsetzung des Farbstoffs farbles. Durch Sturen wird die Lösung roth, durch Alcalien lilaamethystfarbig. Colasanti halt den Farlstoff für identisch mit Stentorin. — Spitter untersucht Blanchard [9] dasselbe Thier. Er sieht in der Lösung drei Bunder, im Roth, Gelb, Grun, das mittlere auf D, das letzte undentlich. Aber das Verhalten gegentiber Situren und Alcalien sei ganz anders, als Krukenberg beschreibt. - Siehe auch Mac Munn [160].

Cyanochromin (Krukenberg), siehe Chlorochromin.

Cyanokrystallin (Krukenberg) wird von Krukenberg [118] der blaue Farbstoff genannt, der sich unter der Chitindecke des Flusskrebses in krystallinischer Form ausscheidet. Es ist nicht gelungen, ihn unzersetzt in Lösung zu bringen und das Absorptionspectrum zu untersuchen. Es scheint in Crustaceorubin überzugehen. Siehe auch Newbigin [174].

Dermochrom (Mac Munn). Die Arbeit Mac Munn's (Proc. Philos, Soc. Birmingham, B. p. 301-407, 1883) ist mir nicht zugänglich. Kruken-

berg [122 p. 100] erklärt diese Farbstoffe für ein Gemisch von Lipochromen und Hämeglebinderivaten.

- Diaptomin (Zopf). Diaptomus bacillifer enthalt nach Zopf [214] ein gelbes und ein rothes Carotin. Letzteres wird Diaptomin genannt; es zeigt ein Band in Aether etwa 505—470, in Schwefelkohlenstoff etwa 510—400. Schon vorher hat Blanchard [10] den Farbstoff beobachtet und für Carotin erklärt; aber er findet kein Absorptionsband.
- Diemyetyline nennt Griffiths [65] einen grünen Farbstoff aus der amerikanischen Eidechse Diemyetylus viridescens, Rafinesque. Es ist löslich in Alcohol, Aether, Benzol, CS₁, nicht in Wasser, Säuren, Alcalieu. Die Lösungen zeigen keine Absorptionsbänder.
- Echinochrom (Mac Munn). Der Farbstoff ist von Mac Munn (Proc. Philos. Soc. Birmingham, 3. p. 351—407, 1883) bei Echinus gefunden. Er soll ein respiratorisches Pigment sein. Nach einer späteren Abhandlung [165] zeigt der frische Farbstoff, gewonnen aus Strongylocentrus lividus, keine Bünder; aber mit Kalliauge färbt er sich purpur und giebt Bünder. Die Lösung des frischen Stoffes in Alcohol giebt: 557—545.5, 524.5—501, 494.5—475. Mit Schwefelammonium erhält man 531—507, 494.5—475, ähnlich mit Natronlauge 532—509, 494.5—477. Mit Essig- oder Salzsiture sieht man: 545.5—529.5, 511.5—488. Wird die alcoholische Lösung mit Zinkehlerid versetzt, zeigt sie: 535—511.5, 496.5—477. Mac Munn macht noch eine ganze Menge weiterer Angaben. Griffiths [59] analysirt den Stoff; mit Säuren gekocht zerfalle er in Hämatoporphyrin, Hämsehromogen und Schwefelsäure.
- Eierschalen, Farbstoffe der, siehe unter Oochlorin, Oocyan, Oorhodein, Ooxanthin. Ausserdem findet Krukenberg noch einen dem Urobilin verwandten Stoff, Sorby einen mit Bändern bei 008, 648, 628. Litteratur: Wicke [207], Sorby [196], Liebermann [148], Krukenberg [121].
- Eiergelbfarbstoff, siehe Lutein. Kühne [126] nennt ihn Lecitochrin oder Ontochrin.
- Enterochlor (Lankester), vorgeschlagen als besserer Name für Enterochlorophyll.

 Enterochlorophyll (Mac Munn). In der Leber vieler Mollusken, Arthropoden, Echinodermen fand Mac Munn [150] einen Farbstoff, welcher dem Chlorophyll oder Derivaten desselben ausserordentlich ähnlich ist durch das Spectrum und rothe Fluorescenz, und Enterochlorophyll genannt wird. Er giebt folgende Messungen:

Chlorophyll in Alcohol: 674—648, 622.5—602, 590.5—567, 548—530?, mit Salpetersture: 661—646, 608—592, 576—561, 530—520, 502—484,

Enterochlorophyll aus Ostraea edulis: 696-684, 509-484,

mit Salpetersäure: 661-646, 608-592, 576-561, 589-518, 505-484.

Ashnliche Spectra erhält er von zahlreichen anderen Thieren.

In einer späteren Abhandlung bestätigt Mac Munn [152] diese Angaben.

Schon vor Mac Munn butte sich Krukenberg mehrfach mit den Furbstoffen der Leber der Wirbellosen beschäftigt und das hänfige Vorkommen eines Absorptionsstreifens in der Gegend von B [687] oder zwischen B und C bemerkt. Er spricht dann von Hepatochromen, die gleich dem Enterochlorophyll seien [111, 120], daneben sei noch ein Lipochrom und ein dritter Farbstoff vorhanden [107]. — Dann beschäftigt sich Miss Newbigin [175] mit der Frage. Sie giebt an, eine neutrale Lösung zelge Bänder bei 667, 664, 530, 563; das vierte Band sei oft verdeckt durch die Absorption eines gelben gleichzeitig vorkommenden Lipochroms. Die angestuerte Lösung ist bläulich, zeigt 657, 500, 507. 534, 500. Fügt man mehr Säure zu, so wird die Lösung wieder grün, die latzten Bänder haben die Neigung zu verschwinden, das erste Band rückt wieder nach 667. — Dies Verhalten erinnert an Chaetopterin. Newbigin meint daher, Enterochlorophyll sei nicht Chlorophyll, sondern ein einfacherer Stoff.

Zu dem entgegengesetzten Schluss kommen Dastre und Floresco [20—38]. Sie finden in der Leber von Wirbellosen neben anderen Furbstoffen, die Ferrin, Cholechrom und Hämochromogen genannt werden, Hepatochlorophyll und Hepatoxanthophyll. Der grüne Farbstoff zeige die Bänder: 670—640, 611—500, 548—530, 524—507, von welchen dus letzte manchmal fehlt. — Sie finden dann, dass dieser Farbstoff aus der chlorophyllhaltigen Nahrung der Thiere stammt. So ist denn wohl Enterochlorophyll als besonderer Farbstoff zu streichen, ein Rosultut, zu dem auch Mac Munn [102] gelangt.

Enterohamatin (Mac Munn), sioho Helicorubin.

Enteroverdin (Lankester), vorgeschlagen statt Enterochlorophyll.

Ephyrachlorophyll (Poulton). So wird der Parbstoff des grünen Blutes der Schmetterlingsrupe von Ephyra punctaria genannt [179].

Brythrograpin (Lankester), siehe Chlorograpin.

Federfarbstoffe siehe unter Araroth, Paradiseofulvin, Picofulvin, Psittacofulvin, Turacin, Turacobranin, Turacoverdin, Zoofulvin, Zoomelanin, Pigmentum nigrum, Zoorubin, Zooverdin, Zooxanthin.

Forrin (Dastro und Floresco) ist ein im Wasser löslicher Farbstoff der Leber, röthlich, eisenhaltig, zeigt nur Absorption an beiden Enden des Spectrums [32]. Siehe Enterochlorophyll.

Floridine (Krukenberg). Unter diesem Namen fasst Krukenberg [111] violette bis purpurrethe Farbstoffe zusammen, die in Wasser und Glycerin löslich, in den Lösungsmitteln der Lipochrome unlöslich sind, meist unter Sauerstoffabgabe in Chromogene übergehen. Beim Erhitzen entfärben sie sich. Sie zeigen Fluorescenz. Krukenberg rechnet dasu Farbstoffe aus Bugula neritina (Bugulapurpur), Hircinia variabilis, Reniera purpurea, das Hämerythrin, Farbstoffe der Korallen [120].

Der Farbstoff des Schwammes Reniera purpuren giebt ein Band 554—495, fluorescirt nur schwach violett, stärker mit Essigsäure.

- Fusoin (Kühne) ist das schwarzbraune Pigment des Retina-Epithels, welches gewöhnlich Melanin genannt wird. Siehe Melanin.
- Gorgonidenroth (Krukenberg). Der rothe Farbstoff von Gorgonia verrucosa, der in allen Lösungsmitteln der Lipochrome löslich ist, zeigt keine Absorptionsbänder, giebt nicht die farbigen Lipochromreactionen [100].
- Hitmatochrom (Cohn). In Haematococcus pluvialis hat Cohn einen rothen Farbstoff gefunden, welcher nach Zopf (Biolog. Centrell. 15. p. 417—427, 1895) ein Carotin ist.
- Hämatolutein ist von Piccolo und Lieben [178] für Lutein aus den corpora lutea der Kuh eingeführt; sie nennen den Stoff auch Luteohämatoidin.
- Hämntoporphyrin. Dieses Product des Blutfarbstoffes findet sich vielfach im Thierreich. Namentlich Mac Munn bespricht solche Fälle, siehe z. B. [156, 158]. Ueber das Spectrum siehe pag. 129.
- Himorythrin (Krukenberg). Sipunculus nudus hat hell rosa Blut, welches sich durch den Sauerstoff der Luft roth fürbt. Krukenberg [94] nennt den rothen Farbstoff Hämerythrin, den im Blute ursprünglich vorhandenen Stoff Hämerythrogen. Denselben Stoff hatte vorher Schwalbe [192n] bei Phascolosoma elongatum gefunden. Das Pigment zeigt nach Krukenberg keine Absorptionsstreifen, was Kobert [89] und Velichi [202] bestätigten. Benham [7] meint, dass die Annelide Magelona dasselbe Pigment im Blute enthalte.
- Hamochromogen (Dastre und Floresco). Ein wasserlösliches Pigment dur Leber von Wirbellosen wird von Dastre und Floresco [29—38] so bebezeichnet. Es hat zwei Absorptionsstreifen zwischen D und F, die durch Säuren zum Verschwinden gebracht werden. Sorby [197] findet in der Galle von Helix aspersa einen Farbstoff, der zwei Bänder bei 564.5 und 532 zeigt, also sehr ähnlich Hämatin. Das wird wohl das gleiche Pigment sein.
- Hamocyanin (Fredericq). Harless [75] fand zuerst, dass das Blut von Hellx pomatia und von Eledone sich an der Luft blau färbe und Kupfer enthalte. Dasselbe ist seitdem bei sehr vielen Thieren beobachtet, und en existiert eine umfaugreiche Litteratur über den Farbstoff, welche man bei Fürth [47] ziemlich vollständig findet. Ich erwähne nur einen kleinen Theil derselbem: Genth [52] constatirt blaue Farbe und Kupfergehalt bei der Krabbe Limulus cyclops, Schlossberger [185] bei Sepia und Octopus. Dann folgen Bert [8a], Rabuteau und Papillon [181], Jolyet und Regnard [87]. Sehr eingehende Studien macht Fredericq [48—45], welcher den Namen einführt, Krukenberg [94], Halliburton [74] Mac Munn [155], Heim [77]. Aus neuerer Zeit nenne ich Henze [80], Kobert [89], denen die krystallinische Darstellung gelungen ist. Der Farbstoff ist eine respiratorische Albuminverbindung, d. h. er verbindet

sich leicht mit Sauerstoff und giebt ihn leicht ab, wie Hämoglobin. In der reducirten Form ist er farblos, in der oxydirten blau; man hat sie als Hämocyanin und Oxyhämocyanin bezeichnet. Er ist in Wasser und Alcalien löslich, unlöslich in Alcohol, Aether u. s. w. Die blauen Lösungen zeigen keine Absorptionsbänder, sondern absorbiren nur Orange, Gelb und die erste Hälfte des Grün.

Illimoglobin. Das Blut der Wirbeltiere oder seine Derivate finden sich auch bei zahlreichen niederen Thieren. Es ist nicht meine Aufgabe, dies näher zu verfolgen. Siehe dafür Fürth [47].

Himorhodin (Cuénot). Das Blut von Aplysia deplans ist nach Cuénot [28] reserreth, der Farbstoff erhält obigen Namen.

Helicorubin (Krukenberg). Die Weinbergschnecke, Helix pomatia, enthält beim Winterschlaf im Darm einen orangerothen Farbstoff, was zuerst Sorby [107] bemerkte. Krukenborg [107] nennt das Pigment Helicorubin. In alcalischem Zustund zeigt as zwei Bänder, etwa 584—562 und 544—525. — Sorby [197] giebt für die Lage der Bänder 504.5, 532 an; er meint, der Körper könne durch Oxydation in normales Hamatin umgewandelt werden, während Krukenberg die Beziehung zu Hb bestreitet. Mac Munn [154] nennt das Pigment Enterohämatin.

Hepatochlorophyll (Dastre and Floresco) siehe Enterochlorophyll.

Hepatochromate (Krukenberg). Die Furbstoffe, welche sich aus der Leber der Evertebraten ausziehen lassen, bezeichnet Krukenberg [111] mit diesem Namen. Später [120] werden sie mit Mac Munn's Enterochlorophyll identificirt. Krukenberg sagt hier, die segen. "gelben Zellen" der Actiniden seien diesen Farbstoffen täuschend ähnlich, was Mac Munn [154] bestreitet. Miss Newbigin [174] findet bei Crustaceen, um reichlichsten bei deren Eiern, einen gelben Farbstoff, der keln Idpochrom sei, und für ein Hepatochrom gehalten wird.

Krukenberg gibt mehrere Spectralzeichnungen für Leberaussüge [08]. Als Musterspectrum führt er an [120] das des gelbgrün gefürbten alcoholischen Auszuges aus der Leber von Trochus pyramidalis. Nach der Zeichnung sind die Bünder: 088—670, 027—508, 553—530, 521—487. Das erste Band ist am stärksten und sehr scharf, dann folgt dus vierte; das dritte ist sehr schwach.

Hepatoxantophyll (Dastre and Floresco), siehe Enterochlorophyll.

Hermerythrin (Griffiths) wird von Griffiths undanernd geschrieben, wenn er das Hümerythrin von Krukenberg meint.

Hippomolanin, siche Melanin.

Hirciniapurpur (Krukenberg). Der Schwamm Hircinia variabilis enthält einen rothen Farbstoff, welcher das ausgepresste Wasser rosa färbt und ihm in verdünnter Lösung grüne, in concentrirter Lösung gelbe Fluorescens ertheilt. Nach Krukenberg [93] zeigt die Lösung in Glycerin zwei Bänder, etwa 577—558 und 499—480, dann wachsende Absorption.

Später [111] untersucht Krukenberg genouer: der wässerige Auszug giebt nur ein Band: 500-541. Bei Zusatz von Ammoniak erscheinen: 610-502, 571-548, nach kurzer Zeit aber verschwindet das zweits Band. — Die wässerige Lösung mit Salzsäure giebt: 014-502. Ein alcoholischer Auszug aus Hircinia giebt 084-059, Absorption von 510 au. — Krukenberg rechnet den Farbstoff zu den Floridinen.

Histohitmatin (Mac Munn). In den Muskeln zahlreicher Thiore, auch solcher, die kein Hb haben, findet Mac Munn [153] einem Furbstoff, den er Histohitmatin nennt. Er zeige im Allgemeinen drei Bunder, darunter eines vor D, welches immer unveründert vorhanden ist, withrend die anderen variren können. Als Beispiele seien gegeben: ans den Ovarien von Uruster rubens: 613—593, 509—560, 556—548.5 (Haupthand); aus Magenwand der Katze: 613—593, 569—563, 556—551.

Als eine Unterart des Histohitmatins wird das Myohamatin betrachtet [157]. Vergleiche dieses und p. 144.

Hoplacanthinin (Moseley). Ein Hoplacanthus gab an Alcohol einen Farbstoff ab, der zwei Bünder zeigt: 527—518 schwach, 488—477 stark, dann wachsende Absorption, die von etwa 434 an vollständig wird. [100].

Hucchys-Roth (Fumouze). Das Abdomen der Hucchys sangulaen ist orangugelb. Der Farbstoff lässt sich mit kochendem Wasser ausziehen, füllt zum Theil beim Abkühlen aus; er ist löslich in Alcalien, unlöslich in Alcohol, Aether, Chloroform. [48].

Janthinin (Moseley). Alcohol zieht aus Janthina einen röthlich blauen Farbstoff, welcher stark roth fluorescirt. Die Lösung zeigt drei Bünder, nuch der Figur etwa: 504—556 sehr stark, 532—527 schwach, 407—486; in Chycerin ist dasselbe Spectrum sichtbar. — Mit einem Tropfen Salzsture wird die Farbe blassblau, es ist nur ein Band 615—572 vorhanden. — Eine angesäuerte Lösung in Aether ist prachtvoll blau, zeigt kein Band sondern absorbirt vollständig bis 543, abnehmend bis 533, und von 434 an. [169].

Kyanophan (Kühne), ein blauer Farbstoff, der nach Kühne [120] vielleicht in den Oelkugeln der Retinasapfen vorhanden ist. Vergl. Augenfarbstoffe.

Lacertofulvin (Krukenberg). Aus den gelben und grünen Theilen der Haut von Eidechsen erhält Krukenberg [105] mit Alcohol eine gelbe Lösung. Sie zeigt zwei Bänder 490—460, 454—440, durch Schatten mit der Endabsorption von etwa 420 an verbunden. In Chloroform zeigt derselbe Farbstoff: 493—470, 466—447, in Schwefelkohlenstoff: 520—495, 484—462. — Es kann wohl nicht zweifelhaft sein, dass es sich einfach um ein Lutein handelt, obgleich Krukenberg wegen der Lage der Bänder desson nicht sicher ist.

Lachssture (Fremy und Valenciennes). Aus dem Muskelfleisch des Lachsstist ein röthlicher Farbatoff extrahirt und Lachssture genannt worden. Krukenberg und Wagner [123] finden, es sei unreines Rhodouleur.

In Alcohol sight man ein Band auf I' [480], in Schwefelkohlenstoff verschiebt es sich nach 527—480.

- Lecitochrin (Kühne) wird der gelbe Farbstoff des Hühnereidetters von Kühne [126] genannt, welchen er an anderer Stelle [125] Ontochrin nennt. Die Zeichnung ergiebt: in Aether vor Verseifung: 481, 444, 428 (schwach): nach Verseifung: 473, 445; in Schwefelkohlenstoff: 500, 470; in Oel 480, 455.
- Lepidoporphyrin (Hopkins). Der gelbe Farbstoff aus den Flügelschuppen von Gonepteryx rhammi, den Hopkins lepidotic acid genannt hat, löst sich nach ihm [86] in Mineralsturen beim Erhitzen mit rother Farbe. Die Lösung in Schwefelsture zeigt Bünder ungeführ bei 500-532, 515-493. Dieser Farbstoff wird Lepidoporphyrin genannt; er ist auch in heissem Wasser unlöslich. In Alcalien löst er sich, seigt dasselbe Spectrum, wird aber sehn schwoll zersetzt.
- Lepidopterenskure (Griffiths). Einen grünen, acide lepidoptérique benannten Stoff erhält Griffiths 1631 aus Schmetterlingsflügeln und analysist ihm.
- Lepidotic acid (Hopkins). Aus den Flügeln von gelben Schmetterlingen zicht Hopkins [83] einen gelben Farbstoff mit kochendem Wasser aus. Er lüsst sich mit Säure füllen, ist unlöslich in Alcohol, Aether, Chloroform. Die wüssrige Lösung zeigt schöne blane Fluorescenz. Es sei ein Abkömmling von Harnsäure. Der Stoff wird dann [84] lepidotic seid benannt, zeigt nur diffuse Absorption der kürzeren Wellen.

Leukopsin (Killine) siehe Augenfarbstoffa.

- Lichnoxanthin (Sorby). Dieser Pflanzenfarbstoff (vergl. diesen Band p. 71) soll sich unter den Farbstoffen der Elerschalen finden. Er absorbirt schwach von 500, stark von 510 au. [106].
- Iduacarotin (Zopf). Die Pappelkäfer Linn populi und Idna tremulae geben, wenn sie gereizt werden, aus dem Mund einen rothen Saft, der wahrscheinlich aus den Speicheldrüsen stammt. Es ist nach Zopf [214] ein Carotin, welches ein Band 515—480 zeigt, und identisch mit dem Farbstoff von Micrococcus rhodochrous Zopf ist. Derselbe Farbstoff findet sich nuch in den Flügeldecken von Lina populi, Coccinella septempunctata und quinquepunctata.
- Lipochrin (Külme). Im Retina-Epithel des Frosobes und Kaninchens finden sich Fettkugeln, welche einen gelben Farbstoff enthalten, den Külme [125] Lipochrin nennt. (Vergl. Augenfarbstoffe). Er zeige in Aether: 403-407, Max. 480; 453-430; Absorption von 433 an. In Schwefelkohleustoff: 527-405, 490-400, keine Endabsorption. Denselben Farbstoff findet Krukenberg [104] in der Haut von Frosch, Kröte, Laubfrosch, Salamander. Er lässt sich mit Alcohol ausziehen. In dieser Lösung liegen nach Krukenberg die Bänder bei: 488-472, 455-441; in Chloroform: 503-479, 464-450; in Schwefelkohlenstoff: 522-404, 481-408, Absorption von 450 an. Zwischen den Farbstoffen der verschiedenen

There sind kleine Unterschiede vorhanden. Der Farbstoff ist ein Lipochrom oder Carotin. — Auch in der Haut mehrerer Fische findet Krukenberg [106] Lipochrin.

Lipochrom (Kühne). Dies ist ein Sammelname für ausserordentlich weit vorbreitete Farbstoffe des Pflanzen- und Thierreichs, die roth oder gelb gefärbt sind, meist mit Fett verbunden vorkommen und mehrere characteristische chemische Farbreactionen gemeinsame haben. Für sie hat wohl zuerst Thudich um [200] einen gemeinsamen Namen, Lutein eingeführt; danu nimmt Krukenberg [116] auf Vorschlag Kühne's den Namen Lipochrom an. Dann schlägt Zopf [214] vor, sie nach der Farbe in Lipoxanthine und Liporhodine zu trennen, bezeichnet sie endlich alle als Carotine [214]. Je nach der Anzahl der im Spectrum auftretenden Absorptionsbänder will er sie Mono-, Di-, Tri-Carotine nennen. Später aber schlägt er die Eintheilung in Eucarotine und Carotinine vor. Alle diese Namen werden noch heute gebraucht, wobel sich aber allmählich der Name Carotin mehr einzubürgern scheint. Vergl. § 46.

Die Lipochrome sind characterisitt durch die Löslichkeit in Alcohol, Aether, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, atherischen und fetten Oelen, Fetten, Unlöslichkeit in Wasser. Sie lassen sich nicht verseifen, sind meist wenig haltbar, werden vom Licht gebleicht. Concentritie Schwefelsaure und Salpetersaure farben sie blangrün bis indigoblan, eine Lösung von Jod in Jodkalium farbt die meisten grünlich bis blau, (Schwalbe'sche Reaction) 1). Die Bänder der Lipochrome liegen alle im kurzwelligen Theil des Spectrums, rücken selten bis ins Gelb hinein; sie liegen in den verschiedenen Lösungsmitteln sehr verschieden, am weitesten nach dem rothen Ende meist in Schwefelkohlenstoff.

Die Blaufarbung durch Schwefelsaure ist wohl zuerst durch v. Wittich [207a] an dem Farbstoff der Euglena sanguinea beobachtet. — Thudichum [200] nimmt den Namen Lutein von dem Vorkommen dieses Farbstoffs in den Corpora lutea; er findet sie ferner im Eigelb, Blutserum, im Fettgewebe, Butter, in Eierstockgeschwülsten, serösen Ergüssen u. a. w. 2). — Dann folgen die Arbeiten Kühne's (125, 126) über die Farbstoffe der Retina, welche Kühne unter dem Namen Chromophane zusammenfasst und als eine Unterart der Lipochrome betrachtet 2) Maly [164] untersucht die Lipochrome in den Eiern von Maja squinado; Krukenberg [116, 117, 118, 120, 122] betont in besonderem Maasse die weite Verbreitung und Wichtigkeit dieser Farbstoffklasse im Thierreich, und findet sie fast überall, bei Schwämmen, Korallen, in Federn, bei Crustaceen, Echinodermen,

G. Schwalbe, Handbuch der ges. Augenheilkunde von Graefe und Saemisch, Bd. I p. 414 (1874).

²⁾ Stehe auch die Arbeiten von Holm (J. f. prakt. Chem. 100, p. 42-148 (1807) und Studeler (feld. p. 148-150 (1867).

⁸⁾ Siehe auch Capranica, Accad. dei Idnesi, Hamorie (8) 1. 2. p. 030-648 (1877).

Würmern, Mollusken, Insecten. Die weite Verbreitung auch im Pfianzenreich hatte sehen Thudich um angegeben; sie wird dann besonders von Zopf in vielen Arbeiten hervorgehoben (siehe das Kapitel über Pfianzenfarbstoffe); endlich wäre Kohl!) zu erwähnen, dessen Buch sich obenfalls in erster Linio mit dem pfianzlichen Vorkommen beschäftigt.

Aus nenester Zeit wäre noch eine Arbeit von Marchlewski [165] zu nennen, der auf eine mögliche Verwandtschaft von Lipschromen mit Hb und Chlorophyll hinweist. Nach Pechmann condensirt sich Maleinsäureanhydrid mit Kohlenwasserstoffen bei Anwesenheit von Alundniunchlorid, und liefert dabei Ketonsturen, die unter dem Einfluss wasserentziehender Mittel in Farbstoffe übergehen. Diese haben grosse Achaliehkeit mit Lipschromen: sie färben sich mit Schwefelsaure blau und zeigen ähnliche Absorptionsbanden. Wenn damit einerseits die Beziehung der Lipschrome zu Maleinsäure möglich erscheint, so zeigten andererseits Neueki, Zaleski und Marchlewski, dass aus Hb und Chlorophyll 3-Methyl-4-n-propyl-pyrrol gewonnen werden könne, und Küster fand, dass Hümopyrrol zu Methyl-n-propyl-Maleinsäure oxydiert werden könne.

Wenn so zweifellos die Wichtigkeit und das häufige Vorkommen der Lipochrome festgestellt ist, so hat doch andererseits die Einführung dieses Namens, wie mir scheint, auch einiges Unheil angerichtet. Man begnügt sich vielfach damit, wenn ein gelblicher Farbstoff Bänder im Blau zeigt, und mit Schwefelsäure sich blan färbt, zu sagen, es ist ein Lipochrom, während dieser Sammelname doch nichts anderes aussagt, als das Vorhandensein einiger characteristischer Erscheinungen. Eine Hauptaufgabe der Forschung, nämlich die Unterschiede der einzelnen Lipochrome genauer festzustellen, ihre chemische Zusammensetzung zu ermitteln und zu vergleichen, wird darüber vernachlüssigt. Nur Zopf ist etwas weiter eingedrungen, indem er die Unterabtheilungen bei den Carotinen einführte.

Angaben über Spectron von Lipochromen unterlasse ich hier. Die ein bis drei oder gur vier Bänder können je nach dem besonderen Farbstoff und dem Lösungsmittel überail zwischen etwa 550 und 400 liegen; wahrscheinlich wird auch die Anwesenheit anderer verunreinigender Stoffe die Lage besinflussen. Eine grosse Anzahl von Spectralzeichnungen findet man in den oben angeführten Abhandlungen von Krukonberg für unbenannte Farbstoffe, und auch bei vielen in diesem Verzeichnis anguführten benannten Stoffen ist bemerkt, dass es sich um ein Lipochrom handle.

Lipochromogen (Krukenberg). Krukenberg [116] findet, dass die grüne Schale von Virbius viridis durch Säure oder Alcohol roth wird, ebenso grüne und blane Schalen anderer Krebse. Der rothe Farbstoff wird für ein Lipochrom gehalten, daher die grünen und blauen Lipochromogen genannt. Die alcoholische Lösung des rothen Pigments von Virbius giebt

¹⁾ F. G. Kohl, Untersuchungen über das Carotin, Leipzig 1902, bei Bernträger.

ein Band 400-470; der Verdampfungsrückstand davon in Aether: 485-470, 453-440, in Schwefelkohlenstoff: 512-486, 470-402.

Lipochromoid (Krukenberg). Unter diesem Namen vorsteht Krukenberg [122] Farbstoffe, die mit den Lipochromen einzelne Eigenschaften gewein haben, andere, namentlich Löslichkeitsverhältnisse, nicht. Sie sollen namentlich in den Stämmen von Gorgoniden und den Gehäusen von Mollusken vorkommen, durch langes Stehen im gelösten Zustand aus Lipochromen entstehen und in Melanoide übergehen. Es handelt sich wohl mehr um einen Namen als um definirte Stoffe.

Lipocyanin wird mitunter der durch Schwefelsture aus Lipochromen eutstehende blane Farbstoff genannt.

Liporhodin (Zopf) hat Zopf [213] die rothen Carotine oder Lipochrome genannt.

Lipoxanthin (Zopf), Name für die gelben Carotine oder Lipochrome.

Lute'in (Thudichum) siehe Lipochrom. Unter Lute'in versteht man auch speciell den Farbstoff der Corpora lutea. Für dossen Spectrum gieht z. B. Kühne [125] in Aether: 493—466, Max. 474; 461—440, Max. 447; Absorption von 438 an. In Schwefelkohlenstoff: 528—494, 404—400, von 400 an.

Maly [164] will das Lutein aus den Elern der Seespinne, Majn squinado, darstellen. Er findet dabei, dass es aus einem rothen und gelben Farbstoff bestehe, welche er Vitellorubin und Vitellolutein nennt. Ersterer zeige nur ein Band auf F (- 486), der zweite eins auf F, ein zweites bei F 1/2G (- 458).

Luteohamatordin (Piccolo und Lieben). Name für Lipochrom [178].

Marcaula wird der grüne Farbstoff mancher Austern genannt. Siehe darüber Fürth [47] p. 530.

Molanin ist ein Sammelname für eine grosse Anzahl brauner bis schwarzer Stoffe, die weit verbreitet sind; sie sind unlöslich in Alcohol, Wasser, Sauren, schwer löslich in Alcalien. Die Lösungen sind rothbraun bis schwarz, zeigen keine Absorptionsstreifen, sondern absorbiren im ganzen Spectrum, namentlich die kürzeren Wellen. - Als Melanin worden gerechnet: die Farbstoffe der danklen Haare, der Negerlaut, der schwarze Farbstoff der Chorioidea, der Farbstoff der Tintenfische, die Sopia, die schwarze Farbe vieler Muschelschalen und Federn. Ferner kommt das Melanin in pathologischem Harn, in melanotischen Geschwülsten, beim Melanosarkom u. s. w. vor. Die Litteratur über Melanin ist Ansserst umfangreich; sie behandelt theils das Vorkommen und die Eigenschaften des Pigments, theils seine chemische Zusammensetzung und seine Bildung im Körper. Berdez und Nencki nennen das Melanin aus melanotischen Sarkomen des Menschen Phymatorhusin, aus denen des Pferdes Hippo-Hodgkinson und Sorby nennen das Melanin schwarzer Haare pigmentum nigrum, Kühne nennt das der Retina Fuscin. mache im Folgenden einige Litteraturangaben:

Baumgarton, Arch. d. Heilkunde. 16. p. 270.(1867). — J. Bordos und M. Noneki, Arch. f. exper. Pathol. 20. p. 346-361 (1886). - P. Bert, C. R. 65. p. 800-808 (1867). - B. Hislo, Schweigger J. 45, p. 128-140 (1825). - Block, Arch. d. Hellkunde, 16, p. 412 (1808). -A. Bogdanow, C. R. 46. p. 780-781 (1848). - Bolne, Prager Vierteljahrsschr. f. prakt. Hellkde, 2, p. 140 (1858). — H. Braconnot, Ann. chin. ot phys. (2) 29. p. 252—260 (1826). - J. Draudl und L. Pfeiffer, Za. f. Biologic. 26. p. 348-376 (1889). - Sh. Deiépine, J. of Physiol. 11. Proc. p. 27-84 (1890). - Desfosses at Variot, Gaz med. 1881, p. 147*; Maly Jahresber, f. Thiorehoude, 11, p. 874 (1881). - W. Drossler, Prager Vierteljahrschr, f. prakt. Hollkde. 101. p. 50-68 (1860). - C. J. Eborth, Virobow Arch. f. pathol. Anat. 58. p. 58-04 (1875). - Elselt, Prager Vierteljahrschr. f. prakt. Helikde. 70. p. 87-118 (1801), 76. p. 26-58 (1862). - Finklor, Control, £ klin, Med. 1, p. 17-20 (1880). - F. P. Floyd, J. chem. soc. 1. p. 820 (1877). - O. v. Fürth u. H. Schneider, Za. f. ges. Blochem. 1. p. 220-241 (1901). - F. Ganghofner und A. Pfibram, Prager Vierteljahmehr, f. prakt. Heilkde, 130. p. 77-100 (1976). - C. Gossard, C. R. 196, p. (M1-002, 1080-1088 (1908). - P. Girod, C. R. 98, p. 00-00 (1881), Arch. sool. expdr. et gén. 10. p. 1-100 (1882). - L. Gmelln, Schweigger Arch. 10. p. 507-547 (1814). -C. Gussenbauer, Virchow Arch. f. pathol. Annt. 68, p. 322-555 (1875). - P. Heim. Thèse de la faculté des se. de l'aris, 1892. — Honsen und Nölke, Deutsch. Arch. f. klip. Media, 68, p. 847-577 (1890). ... J. Hirschberg, Arch. L ()phthalm, 29, L p. 1-12 (1880); Virchow Arch. f. pathol. Anat. 51, p. 505--510 (1870). - F. Hirschfeld, Z. f. physici, Ohem. 18. p. 407-481 (1880). ... W. R. Rodgkinson and H. O. Borby, J. chem. soc. 81. р. 427 (1877). — А. Нонкия, Arch. f. Pharmade (2) 190. р. 27—14 (1804). — W. Jones. Apper, J. of physiol. 2. p. 380-390 (1999)*. — G. Komp, Schweigger J. 9. p. 871-974 (1818). - Kronstor, Zs. f. analyt. Chem. 14. p. 445 (1885). - W. Kühne, J. of Physiclogy, 1. p. 189-102 (1878). - Fr. W. Krukenborg, Centrol. f. modle, Wise, 21 p. 785-768 (1885). — Januderer, Vierteljahrschr. f. prakt. Pharmacie. 4. p. 512 (1855)*. — H. Jandolt, Za. f. physiol. Chon. 28, p. 102--210 (1800). - Landwahr, Sitzber, d. physik.-med. the su Würzhurg 1887. p. 81-84. - Th. Langhans, Virohow Arch. f. pathol. Aunt. 49. n. 117-120 (1870). ... W. Maus, Arch. f. Ophthalm. 17, II. p. 204-227 (1871). - K. Mays Arch. f. Ophthalm. 80, III. p. 80-05 (1808). - M. Miura, Virchow Arch. f. pathol. Anat. 107. p. 250--250 (1887). --- K. A. H. Mürner, Za. f. physiol. Chem. 11. p. 00-141 (1887). - M. Noneki, Ber. shem. (ies. 28, I. p. 560-567 (1808). - M. Noneki and N. Sieber, Arch. f. experim. Pathol. 24. p. 17-20 (1988). - Nopvon, Gaz. mol. de Paris 1872. p. 505, 884. - M. Parls, Virchow Arch. f. pathol. Aust. 39. p. 42-48 (1807). - P. Plóss, Zs. f. physiol. (Rom. 8, p. 85-94 (1888). - G. Pouchet, C. R. soc. biolog. (9) 8, p. 241-242 (1801), - A. Přibram, Prager Vierteljahrschr. f. prakt. Hellkde. 88. p. 10-22 (1805). -Prout, Hahweigger J. 86, p. 188-189 (1822). - R. Rosow, Arnh. f. Ophthalm. 9, III. v. 64-86 (1868). - J. Schorer, Idebly's Ann. 40. p. 1-64 (1864), p. 68. - J. Schorl. Arch. f. Ophthalm. 39, II. p. 130-174 (1808). - O. Bohmiedeberg, Arch. f. experim. Pathol. 39, p. 1-84 (1897). — Ch. Schmitt, C. R. soc. Blolog. 56, p. 678-680 (1994). — Fr. N. Schulz, Ergebnisse der Physiologie. L. p. 505-581 (1902). - Hahwarzenbach, Vierteljahrschr, f. prukt, Pharmac, 1L. p. 84-86 (1802). - N. Slober, Arch, f. experim. Pathol. 20. p. 302-307 (1830). -- Stovenson, Guy's Respital Reports. 18. p. 407 (1809)*. - Stiller, Arch. f. klin. Medic. 10. p. 415 (1875)*. - J. C. Strahl, Miller Arch. f. Annt., Physiol. 1848, p. 387-352, ... J. L. W. Phudishum, J. L. prakt, Chem. 104, p. 257-288 (1868). - It Virolow, Virolow Arch. f. pathol. Anat. I. p. 870-402, 407-401 (1848). -A. Vossins, And. f. Ophthalm. 81, If. p. 101-202 (1985). - M. Wallach, Virebow Arch. f. pathol. Aust. 119. p. 175--170 (1860). — Wolssor, Diesert. Burlin 1870 *. — (4. Wotzel, Za. f. physiol, Chem. 29, p. 386-410 (1900). - A. Wlegand, Arch. f. Ophthalm. 29, IV. p. 1-80 (1883). — II. Wolff, Hofmaister Buitrige zur Physiol. 5. p. 475—488 (1994). — A. Zeller, Arch. f. kiin, (Mirnegio, 29. p. 245—253 (1880), — R. Zdarok und R. v. Zoynek, Zs. f. physiol, Chem. 86. p. 498—497 (1902). — I. v. Zumbusch, %. f. physiol. Cham. 86. p. 511—524 (1902).

Melanoïde (Krukenberg). So nennt Krukenberg [121a, 122 p. 00] Stoffe, die zwischen den Lipochromen und Melaninen stehen sollen, in den Stammen von Gorgoniden und Gehausen von Mollusken vorkommen.

- Meianofdine (Schmiedeberg). Wenn man Elweisssubstanzen mit Mineralsauren erhitzt, färben sie sich roth, dann dunkler und es fallen schwarzbraune Flocken; diese nennt Schmiedeberg!) Melanofdine.
- Melansaure (Prout), melanic acid, auch Melaninsaure genannt, erzeugt nach Prout¹) den dunklen Harn. Wetzel [200] meint, dieser Stoff fürbe die Mytilusschalen schwarz.
- Metachlorophyll (Poulton). Die Raupen von Schmetterlingen besitzen grünes Blut, welches nach Poulton [179] von der Nahrung stammt und Metachlorophyll genannt wird, da es modificirtes Cp sei. Ich kann nicht finden, dass die Angaben von Poulton sehr überzeugend wirken. So findet er bei Papilio Meticulesa die Absorption: 685—645, 015—590, 510—478, dann Schatten, von 431 an volle Absorption. Bei anderen Raupen: 710—645, Schatten, 605—580, 520—482, Schatten, Absorption von 420 an. —700—645, Schatten von 510 an, volle Absorption von 500 an. —503—480, 4675—450, 430—420. Achnliche Spectra zeigen auch gelbes und rothbrannes Blut anderer Schmetterlingsraupen. Das Band IV des Cptritt nie auf, obwohl das Blut sauer ist, auch fluorescirt das Blut nicht.
- Mychāmatin (Mac Muun). Dieser Farbstoff soll eine Unterart der Histohamatine bilden, in dünner Schicht gelbroth, in dieker Schicht roth sein, und sich in den Muskein zahlreicher Thiere finden, bei allen, die gestreifte Muskelu haben. Als Beispiele für das Spectrum seien gegeben:

Es gelingt ihm nicht, den Farbstoff zu lösen und rein derzustellen. Daneben kommt manchmal sogen, modificirtes Mychamatin vor, dessen Spectrum z. B. bei Lucanus cervus zu 557—548.5, 532—516 angegeben wird, bei Bombus terrestris zu 556—550, 532—513 (?) [153].

In einer späteren Abhandlung [157] spricht Muc Munn von reducirtem Mychämatin, welches, aus dem Taubenmuskel erhalten, zeige: 625-610, 658.5-547 (Hauptband), 526-514. — Wenn die erste Lösung eines Muskels concentrirt werde, so sehe man die Bänder: 580-571, 553.5-545, ein drittes unbestimmtes Band. Dies sei modificirtes Mychämatin. Aus ihm gelingt die Darstellung von Htporphyrin.

Ich muss gestehen, dass mir die Unterschiede zwischen Histoht und Mycht, sowie die Bedeutung dieser Stoffe aus den Arbeiten von Mac Munn nicht klar geworden ist. Dass ihre Existenz vielfach angezweifelt wird, habe ich bei den Blutfarbstoffen unter Mycht besprochen, kann aber auch keinen Beweis für die Nichtexistenz finden. Ich habe nur eine Notiz gefunden, deren Autor sich für Mac Munn ausspricht; sie ist aber zu kurz, als dass man daraus etwas entnehmen könnte.)

¹⁾ O. Schmiedeberg, Arch. f. experim. Pathol. 89. p. 1-84 (1897).

²⁾ Prout, Schweigger J. 36, p. 198-189 (1822).

⁸⁾ Copemann, J. of physiol, 11. Proc. p. 27 (1890).

- Ontochrin (Kühne) wird das Lutem des Eigelb von Kühne [126] genannt. Nach ihm zeigt der fettfreie Farbstoff in Aether: 489—405, Max. 474; 405—436, Max. 447; Absorption von 436 an. Dasselbe in Schwefelkohlenstoff: 520—403, Max. 500; 480—463, Max. 470; Absorption von 430 an. Vergl. Lecitochrin.
- Oochlorin (Krukenberg). In Vogeleierschalen fand Sorby [190] einen Farbstoff, den er Gelbes Ooxanthin nennt, während Krukenberg [121] dafür den Namen Oochlorin einführt. Der Farbstoff ist löslich in absoluten Alcohol, zeigt keine Bänder, sondern nur Absorption von 500 an. Er wird nach Sorby durch Säuren zersetzt, nach Krukenberg nicht.
- Occyan (Sorby). In Vogeleierschalen fludet Sorby [100] einen blauen Parbstoff, der sich leicht durch Alcohol ausziehen lässt. Das Spectrum giebt uuch der Zeichnung Absorption bis 573 und von 452 au.

Daneben kommt noch ein zweiter blauer Farbstoff vor, der weniger leicht lüslich in Alcohol ist und gebändertes Occynn (banded occynn) genannt wird. Das Spectrum zeigt: ein Band 670—635, Absorption von 452 an. Bei Zusatz von Salzsture entsteht bei banded occynn noch ein Absorptionsstreif hinter C. — Beide Occyane werden bei Zusatz von Salzsture und Kaliumnitrit orangegelb und geben dann das Spectrum: Band 510—482 (Max. 407), dann wachsende Absorption.

Bei Oocyan entsteht aber vorher noch ein Zwischenproduct.

Krukenberg [121] erklärt beide Oocyane für identisch; es sei Biliverdin (?). Die alcoholische Lösung absorbire bis 631 und von 582 an. Bei Zusatz von Salpetersäure ziehen sich die Grenzen nach 690 und 450 zurück, es erscheint ein schwaches Band 620—508; nach einiger Zeit ist es sehr stark geworden, 634—552 und ein zweites starkes 518—148 aufgetreten. Noch später verschwindet das erste Band.

OorhodeIn (Sorby) ist much Sorby [100] der wichtigste Farkstoff der Vogelderschalen. Er löst sich mit grüner Farbe in angestuertem Alcohol. Sorby giebt Spectralzeichnungen für stark saure Lösung: 004, 580, 557; für nahezu neutrale Lösung: 630, 602, 578, 530, 504; für festen neutralen Zustand: 055—630, 605—585, 565—530, dann gleichmässige Absorption bis 510, dann wachsende. Sorby vergleicht den Farkstoff mit Hünntoporphyrin; dem stimmt Krukenberg bei. — Schon vorher hatte Wicke [207] diesen Farkstoff, ebense Oocyan, in unreinem Zustand erhalten. — Dann beschäftigt sich Liebermann [143] mit diesen Pigmenten. Er findet in stark saurer Lösung zwei Bänder, etwa (nach der Zeichnung) 572—562, 542—525; in schwach saurer oder alcalischer Lösung: 670—656, 620—615, 589—506, 543—536, 520—404. Wicke hatte angenommen, es handle sich um Gallenfarbstoffe, was Liebermann bezweifelt.

Krukenberg [121] findet, der Ferbstoff löse sich auch in Aether, Chloroform, Schwefelköhlenstoff, Terpentinöl, immer mit rother Fluorescenz. Er giebt folgende Spectra: in stark saurer Lösung Bänder 608—

592, 565-543. Bei Zusatz von salpetriger Salpetersbure wurden zunächst die Bander schmaler, 010-500 und 560-552, dann wird das erste Band sehr schwach. In schwach saurer oder fast nentraler Lösung sieht man 4 Bander: 622-004, 590-552, 547-532, 518-496, von welchen nur das zweite Band stark ist. Das erste Band ist sehr variabel, fehlt manchmal ganz; das zweite erscheint manchmal als Doppelband, indem die erste Halfte 590-589 schwach, die zwelte Halfte stark ist. Wird die salzmure wasarige Lüsung von Oorhodein mit Ammoniak versetzt, so entsteht eine Fallung, welche in Suspension zeigt: 702-078, 650-630, 607-574, 561 -541, 530-504. Das dritte Band ist das stärkste, dunn folgt das filmfte. Wird der Niederschleg in Alcohol und Chloroform gelöst, so sieht man die Bander: 635-629, 589-565, 552-532, 520-406. Das Band 670 bis 055 von Liebermann gehöre vielleicht zu einem anderen Farbstoff. Mit viel Ammoniak fallt der Farbstoff aus; er zeigt dann in reslectivtem Licht die Bänder stark nach Roth verschoben; so erkläre sich wahrscheinlich das dritte Spectrum von Sorby.

Ooxanthin (Sorby) Sorby [196] findet in den Vogeleierschalen zwei Furbstoffe, welche er gelbes und rothes Ooxanthin nennt (yellow and rufous ooxanthine). Ersteres neunt Krukenberg [121] Oochlorin (siehe dort), letzteres Ooxanthin. Die Lösung des brünnlichen Farbstoffs zeigt keine Bander, sondern absorbirt continuirlich von 550 an, der feste Farbstoff von 590 an.

Orangin (Krukenberg). In der Haut von Astropecten aurantigens findet Krukenberg [116] ein rothes Lipochrom, welches identisch mit Vitellorubin (Maly) und Rhodophan (Kithne) sei, daneben einen gelben Farbstoif, der Orangiu genannt wird. Es ist ein Lipochrom, welches nach der Zeichnung die Bünder besitzt: in Alcohol: 480-464, 457-442; in Petrolather: 483-405, 450-437; in Chloroform: 501-476, 462-444; in Schwefelkohlenstoff: 518-492, 478-473. Mac Munn [160] findet in der Haut von Goninster equestris einen Farhstoff, der dem Orangin ähnlich sei; er sieht in Alcohol: 503-471, 462-448, in Chloroform: 505-478, 474-449, in Aether: 503-471, 462-441. Heim [76] macht zu den Plgmenten in der Haut von Astropecten folgende Angaben: er findet Thiere, die ziegelroth, andere, die violett gefärbt eind. Der violette Farbstoff löst sich in Wasser, der rothe in Alcohol, Aether, Fetten, CS2. Der rothe Farbstoff färbt sich mit Schwefelsaure blan, mit Salpetersaure grün, ist also ein Lipochrom. Der violette Farbstoff gehört wahrscheinlich zur Alge Rytiphlaen tinctoria. Schwefelsaure entfarbt ihn, Essigsaure macht ross, rauchende Salpetersaure schwach grin. Mit Tanninsaure erhält man violette Fällung, mit Ammoniak lachafarbige, mit Kali- oder Natronlange prachtvoll rothe.

Papillinofulvin (Krukenberg). Die Spongie Papillina suberea giebt an Alcohol einem gelben Farbstoff, ein Lipochrom, ab, welches nach Krukenberg [117] zeigt: in Alcohol: 486-468, 456-448; in Chloroform: 498-478,

461—451; in Schwefelkohlenstoff: 516—497, 490—474. Ganz ühnliche Spectren erhält man, wenn der alcoholische Auszug verseift wird, daraus der Farbstoff mit Petrolüther ausgezogen wird. Krukenberg giebt Zeichnungen.

Paradiscofulvin (Krukenberg). Aus den Kopffedorn von Paradisca papuana und anderen erhält Krukenberg [103] diesen gelben Farbstoff, der keine Absorptionsbänder zeigt.

Pelagein (Griffiths und Platt), ein violetter Furbstoff der Meduse Pelagia, ohne Absorptionsstreifen [70].

Penfactiniu (Moseley). In verschiedenen Arten des genus Pentactinus findet Moseley [100] zwei rothe Farkstoffe; der eine findet sich bei vielen Arten und wird purpur Pentactinin genannt, der andere nur bei einer Art, rothes Pentactinin. Purpur Pentactinin kann durch Alcohol der Haut des Thieres entzogen werden. Es zeigt dann drei Bünder, welche nach der kleinen Zeichnung sind etwa: 600-587, 500-548, 518-486. Das erste Band ist das stärkste, das zweite ist vom rothen Rande an abschattirt. In concentrirter Lösung sieht man: 628-604 schwach, 664-587 stark, 560-548, Absorption von 510 an. — Wird die Lösung alcalisch gemacht, so wird sie bian-grün und gieht etwa: 710-687 stark, 636-580 schwach, 518-486, Absorption von 435 an. Diese Lösung fluorescirt schwach roth. Saner gemacht gieht sie wieder das erste Spectrum. — Durch versichtiges Neutralisiren kann man eine Kombination beider Spectra erhalten.

Durch Verdunsten der sauren alcoholischen Lösung erhält man das Pentacrinin als amorphes dunkelviolettes Pulver, welches in angestmertem Alcohol das erste Spectrum liefert.

Der frische Farbstoff ist auch theilweise löslich in Wasser, und giebt das neutrale Spectrum.

Rothes (pink) Pentacrinin zeigt nur ein Band, 527—468, nach Blau hin abschattirt, Absorption bis etwa 680. In concentrirterer Schicht wird von 527 an alles absorbirt. Ammoniak macht die Lösung nicht grün, sondern schwächt nur das Band oder lässt es verschwinden.

Mac Mann [154] findet in Sagartia parasition einen Farbstoff, der dem purpur Pentaerinin sohr Ahnlich sei.

Phyllodocegriin (Mac Munn). Phyllodoce giebt an Alcohol und Aether einen grünen Farbstoff, der ein nuscharfes Band im Aufang des Grün und Absorption des Ultraviolett zeigt [160].

Phyllocrythrin (Marchiewski) gehört eigentlich zu den Pflanzenfarbstoffen. Marchiewski [160] erhült den Körper in dunkelbraunen Krystallen aus den Excrementen der Kuh. In Chloroform ist es mit kirschrother Farbe löslich, zeigt: 042-040 (sehr schwach) 000-581, 577-557, 530 bis 515. Das dritte Band ist am stärksten. In Eisessig sieht man: bei 040-004-585, 570-558, 531-518. Mit Salzsture wird die Farbe blan-violett,

die Bander sind: 625—619, 615—601, 584—556, bis 536. In concentrirter Schwefelsture löst sich der Stoff grasgrün, zeigt schlecht ausgebildete Bander, zwei im Violett, vor und hinter der Kaliumlinie 4045. — Eine Doppelverbindung mit essignaurem Zink ist grün, roth in durchfallendem Licht, zeigt: 628—603, 575—559, 533—517. Marchlewski meint, die Substanz stehe dem Phylloporphyrin nahe.

Spätar findet Marchlewski¹), dass sein Farbstoff identisch mit Cholehamatin sei. Von reineren Präparaten erhält er die Spectra:

Cholehamatin: L 007-7, IL 609-590, III. 570-558, IV. 530-515 Phyllogrythrin: L 607-7, II. 604-582, III. 572-550, IV. 582-517

Daneben hat freilich Cholehamatin noch ein fünftes Band 504—484, und beide zwei Bänder bei K/I (4045) in etwas verschiedener Lage; doch sind beide Stoffe nicht ganz rein.

Dann erhält Marchlewski²) eine Probe des Bilipurpurin von Loebisch und Fischler, die sich identisch mit Phylloerythrin und auch mit Cholehamatin erweist: die Spectra sind identisch in Eisessig, in Eisessig mit Salzsaure, in Chloroform, ebenso Verbindungen mit Zn und Cu. Endlich findet Marchlewski³) in der Galle eines Schafes mit Gallenfistel sein Phylloerythrin, und meint, die Namen Bilipurpurin und Cholehamatin mitssten fallen, da der Farbstoff weder mit Galle noch mit Blut etwas zu thun habe.

Plcofulvin (Krukenberg). Aus den grünen Federn des Spechtes, picus viridis, kann man mit Alcohol einen gelben Farbstoff erhalten, ebenso mit Acther, Chloroform, Benzol, Oelen. Es ist ein Lipochrom, dessen Bünder liegen: in Alcohol etwa 460—442, 431—416; in Chloroform: 470—453, 438—420; in Schwefelkohlenstoff: 490—472, 456—445; das letzte Band ist mit der Endabsorption durch Schatten verbunden (103, 118).

Pigmentum nigrum nennen Hodgkinson und Sorby [82] das Melanin der schwarzen Haare und Federn.

Pinnaglobin (Griffiths), siehe Achroglobine.

Polyperythrin (Moseley). Bei zahlreichen Steinkorallen, Actinien, Polypen und Quallen fand Moseley [169] einen dunkelrothen Farbstoff, den er Polyperythrin nannte. Die frische Haut der Thiere zeigt drei Bünder, nach der kleinen Zeichnung etwa 658—640, 598—589, 542—532, Absorption von 405 an. Der Farbstoff ist unlöslich in Wasser, Glycerin, Alcohol, Aether, starken Alcalien, löslich in Wasser oder Alcohol mit Salz-, Salpeter-, Schwefelsäure. Die Lösung fluorescirt grün, zeigt zwei Bänder: etwa bei 504 und 564, die in concentrirterer Lösung zu einem breiten

¹⁾ L. Marchiewski, Ueber die Wahrscheinlichkeit der Identität des Phyllocrythrins und Cholebanatins. Za. f. physiol. Cham. 43, p. 207-210 (1904).

L. Harchlewski, Die Identität des Cholehamatins, Bilipurpurins und Phyllogythrins.
 L. physiol. Chem. 48, p. 464—468 (1904).

⁵⁾ L. Marchiewski, Ucher den Ursprung des Cholchamatins (Bilipurpurins). Za. f. physiol. Chem. 45. p. 466—467 (1905).

Band zusammenfliessen. — Später findet Mac Munn [150] denselben Farbstoff in der Haut von Uruster rubens, bei verschiedenen Schnecken, bei Lumbricus terrestris, und erkennt, dass es sich um Hämntoperphyrin handle. Er giebt für das Spectrum von Moscley's Polyperythrin: 659—633, 603—581, Schatten 578—500, 552—532, 504—481 (?). In einer späteren Abhandlung stellt er [158] folgende Messungen zusammen: in angesäuerter Lösung von

Protefucehrom (Stadelmann). Unter den tryptischen Spaltungsproducten des Elweiss wurde ein eigenthümliches Chromogen gefunden, welches in sourer Losung mit Chlor- oder Bromwasser violette Farbstoffe bildet. Stadelmann [198] nannte den Körper Proteinochromogen, die farbigen Producte Proteinochrom, Neumeister ') Tryptophan. Das reine Chromogen ist noch nicht dergestellt, dagegen mehrfach die farbigen Verbindungen. Spectroscopische Augnben macht Stadelmann. Beitler 2) findet bed der Bromverbludung in Alcohol ein verwaschenes Band 582-484. wovon 571-532 starker ist. Mit Salzsfare wird das Bund scharfer: 571-544; in verdanntar Natronlange liegt das Band 576-551. Chloroprotefucchrom in verdunntem Alcohol ist roth, fluorescirt kupferfarbig; nach langerem Stehen wird die Furbe mehr violett, die Flagrescenz grünlich. Die Lösung zeigt ein Band 570-584. Mit Salzsture liegt das Band bel 544-528. Nimmt man ein Gemisch von Alcohol und Aether, so erhult man zwei Hunder: 570-564, 522-500. In Natronhuge ist die 1.5sung roth, wird aber bald brann, zeigt ein Band 570-544.

Nencki*) findet eine rothe Bromverbindung mit Band im Grünen, und einen brune, die die kürzeren Wellen absorbirt. Sie sei sehr ühnlich zusammengesetzt wie die Melanine. Beim Schmelzen mit Kall entsteht Pyrrol, dann Skatol und Indol. Vielleicht sei das durch Pankrensverdauung aus Eiweiss entstehende Proteïnochromogen die Muttersubstanz aller thierischen Farbstoffe. Kurajeff⁴) meint, es gebe drei verschiedene Bromverbindungen ⁵).

Pseudozoorubin (Krukenberg) findet sich in den Federn von Porudieavögeln, zeigt keine Absorptionsstreifen, wird durch Schwefelsture nicht unders gefürbt [108]. Bei 486 beginnt continuirliche Absorption.

i) R. Neumeister, Zs. f. Biologie 26 p. 824-847 (1880).

²⁾ C. Boitlor, Ber. Chem. Ges. 81,2 p. 1004-1010 (1808).

³⁾ M. Noncki, Ber. Chem. (les. 28. p. 500-507 (1805).

⁴⁾ D. Kurajoff, Zs. f. physiol Chem. 26. p. 501-512 (1800).

⁵⁾ Sieho noch C. F. W. Krukenberg, Verhandl. d. physikal.-medie. Ges. Würshmut. 18. p. 170--202 (1884); Virchow Arch. £ pathol. Anat. 101. p. 542-571 (1885); F. U. Hopekins and S. W. Cole, Proc. Roy. Soc. 68. p. 21-88 (1901).

Psittacofulvin (Krukenberg). Aus den Federn verschiedener Papageien erhält Krukenberg [103] nach Behandlung mit Sodolösung oder Pepsin einen alcoholischen Auszug eines gelben Farbstoffes. Er zeigt keine Absorptionsbänder, sondern continuirliche Absorption von etwa 460 an.

Punicin (Schunck) wird der Farbstoff der Purpurschnecken, der Purpur genannt. Siehe Purpur.

Purpur. Verschiedene Arten der Gattungen Murex und Purpura sondern ein Secret ab, welches schwach gelblich gefarbt ist, durch Licht - ohne Sanerstoff -, erst grun, dann purpurfarbig wird, und den Purpur der Griechen und Römer bildet. Er lässt sich mit Alcohol und Aether extrahiren, gieht nach Schunck [190] in Anilin ein Band von C bis D; in Schwefelsture entsteht eine grüne Lösung, die mit Wasser blau wird, und ein Band zwischen D und E zeigt. Krukenberg [113] spricht von einer violetiblauen witserigen Libeung, die ein Baud auf E zeigt. Weltere Angaben machen die Brüder de Negri [170]. Sie finden in einer Lösung des Farbstoffes von Murex trunculus in Chloroform, Alcohol, Aether zwei Bander, etwa 630-580, 564-520. Nach Letellier [142] enthalt das Secret von Purpura Inpillus einen gelben Farbstoff, der in Aether und Kalilange löslich ist, und zwoi Chromogene, die durch das Licht in einen rothen und einen blauen Farbstoff umgewandelt werden, und zwar durch Reduction. Der Purpur in Ohloroform absorbire bis 720, von 613-535, von 490 an. Die Fürbung trete am schnellsten ein durch ultrarothes Licht, gar nicht durch blaues und grünes. Nach Dubois [36, 37] dagegen bildet sich der Purpur durch Einwirkung einer Zymase, welche Purpurase genannt wird, durch Einwirkung auf einen in Alcohol löslichen Stoff, den er Purpurin nennt.

Auch die Brüder de Negri finden den Farbstoff zusammengemist aus einem blauen und rothen, der blaue sei identisch in seinem Verhalten mit Indigo. Schon früher hatte Bizio in mir nicht zugünglichen Arbeiten den rothen und blauen Farbstoff für Indigoroth und Indigoblau erklätt. — Weiteres über diese nicht aufgeklärten Fragen siehe bei Fürth [47 p. 373], wo auch viel ältere Litteratur angegeben ist; noch reichlicher findet man sie bei de Negri.

Purpuridin (Krukenberg). Cerianthus membranaceus ist dunkelpurpurfurlig und giebt den Farbstoff leicht an ammoniakalisches Wasser ab. Krukenberg [114] nennt das Pigment Purpuridin; es fluorescirt blau, zeigt in Lösungen keine Bänder.

Pyocyanin (Fordos). Es kommt nicht selten blau gefärbter Eiter vor; der Farbatoff wurde in älterer Zeit für Berliner Blau, Vivianit, Indigo, Bilicyanin oder für eine Modification von Hämatin ausgegeben. Erst Fordos 1 [40], stellt den Farbatoff krystallinisch her und zeigte, dass es ein neuer Farbatoff sei, der durch ein Bacterium pyocyaneum erzeugt werde. Bald darauf findet

Eine ültere Arbeit von Fordos: Recenil des trav. de la société d'émulation pour les so. phermae, 3. p. 30 (1860) ist mir nicht anginglich.

For dos [41] dass die Krystalle allmählich grün und gelbgrün werden. Acther löst dann gelb und giebt gelbe Krystalle, die er früher Pyoxanthin genannt hat, jetzt Pyoxanthose. Diese ist leicht löslich in Aether, Alcohol, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlonstoff, fürbt sich mit Mineralsäuren roth, mit Kuli und Ammoniak violett. — Kunz [128] giebt an, der Bacillus erzeuge ausser dem blauen und grünen auch noch einen gelben Farlstoff, der nur in Wasser und Alcohol löslich sei, mit Ammoniak prachtvolle grüne Fluorescenz gebe, die kurzen Wellen continuirlich absorbire. Ernst [37a] findet, dass es zwei Arten des Bacillus pyocyaneus gebe, die er α und β neunt; β producirt den blauen Farlstoff, α den gelbgrünen, der fluorescirt. Ledderhose [141] bestätigt das, neunt α Bacillus pyofluorescens. Dann beschäftigt sich Bab ès [2] genauer mit dem Bacillus β . Er liefert zwei Farbstoffe:

- 1. Einen, der blau in alcalischer, roth in saurer Lösung ist; der blaue Farbstoff durch Chloroform entzogen werden, der rothe nicht; beide sind krystallinisch zu erhalten. Der blaue hat zwei Bänder '); etwa 677—534 und von 407 an. Der rothe absorbirt bis 700 und von 630 an.
- 2. Einen Farbstoff, der rothbraun in diffusem Licht, smaragdgrün in gebrochenem (!), löslich in Wasser, unlöslich in Chloroform. Er besteht abermals aus zwei Farbstoffen: der erste ist in Alcohol löslich, ist in diffusem Licht grün wie Chlorophyll, in gebrochenem (!) blau, giebt zwei Bänder: bis 630 und von 428 au. Der zweite ist in Alcohol unlöslich, die Lösung in Wasser ist orangeroth in diffusem, blaugrün in gebrochenem Licht.

Sehr zahlreiche Publikationen über den Bacillus und seine Farbstoffe liefert Gessard²), ohne spectrule Anguben. Er zeigt, dass die Annahme, es gebe verschiedene Racen des Bacillus, die zuerst Ernst aufgestellt hatte, falsch ist, dass es sich vielmehr nur um verschiedene Lebensbedingungen handelt; je nachdem kann der Bucillus blauen, grünen, braunen, schwarzen oder auch gar keinen Farbstoff erzeugen, Fluorescenz geben oder nicht.

Als weitere Litteratur über den Bacillus, welche aber keine spectralen Angaben enthält, führe ich noch an Chauvrin²), Eberth⁴), Wasserzug³), Lücke⁵), Radals⁷).

Ob die Wellenanguben richtig berechnet sind, kann ich nicht sagen. Der Anter ginht sie nach einer willkürlichen Sonla, bei der die D-Linten auf 50 Hegen; ich habe angenommen, es sel die aft benutzte Bunsen'sebe Sonla.

²⁾ C. (tessard, Sur les colorations bloue et verte des linges à pansements, C. R. 94. p. 586—598 (1882). — Sur les fonctions chromogènes du bacille pycoyanique. C. R. 110. p. 418—420 (1860). — Nouvelles recherches sur le microbe pycoyanique. Ann. Instit. Pasteur. 4. p. 88—102 (1800). — Des races du bacille pycoyanique, ibid. 5. p. 65—78 (1801). — Sur la fonction fluorescigène des microbes. Ibid. 6. p. 801—828 (1802). — Sur une neuvelle propriété du bacille pycoyanique. C. R. soc. biologique. (10) 5. p. 1698—1086 (1808). — Variété mélanogène du bacille pycoyanique. Ann. Instit. Pasteur. 15. p. 817—801 (1001).

n) Chauvrin, Soc. de Blologie, 1887*.

⁴⁾ C. J. Eberth, Untermehungen über Bacterien. Virohow Arch. f. pathol. Annt. 62. p. 504—515 (1675). Ann. 5)—7) siehe nächste Belte.

Pyoxanthin, siehe Pyocyanin.

Rhodophan (Kühne) ein Lipochrom. welches zuerst Kühne [125, 126] in den Farbkugeln des Auges gefunden (siehe Augenfarbstoffe), dann Krukenberg vielfach bei Thieren, z. B. als Farbstoff des Lachsfleisches [123], in der Haut von Astropecten aurantiacus [116], in den Federn der Spechte [118]. Rhodopsin (Kühne), siehe Augenfarbstoffe.

Russcooln ist ein Farbstoff, welchen Liebermann und v. Dorp!) durch Wirkung von concentrirter Schwefelsaure auf Carminroth arhielten.

Bufous Ooxanthin, siehe Ooxanthin,

Scatocyanin (Schunck). Die Excremente von Pflanzenfressern enthalten nach Schunck [191] ein Chlorophyllderivat, welches Scatocyanin gemannt wird. Die Lösung in Eisessig ist roth, zeigt vier Bänder, die sich nach der Figur ablesen lassen zu: 590—584, 508—550, 551—541, 527—517.

Die Lösung in Schwefelsaure ist prachtvoll grusgrün, wird beim Stehen purpurblan; sie zeigt: 070-050, 635-621, 618-608, 582-570, 563-556, von 476 an.

Schmetterlingfurbstoffe, siehe unter Ephyrachlorophyll, Lepidoporphyrin, Lepidopterensture, Lepidotic acid, Metachlorophyll. Litteratur: Hopkins [83—86]. v. Linden [144, 145]. Poulton [179, 180].

Schgelb, Schroth, Schweiss (Kühne), siehe Augenfarbstoffe. Sepin, siehe Melanin.

Sphärochlorin, Sphärorhodin, Sphäroxanthin (Talma) siehe Augenfarbstoffe. Spongioporphyrin (Lankester). Lankester benannte so einen purpurrothen

Farbstoff des Sebwammes Suberites Wilsoni. Nach Mac Munn [108] löst sich der Farbstoff in Alcohol mit Salpetersture und zeigt dann Absorption: 595—589, 577—545 (davon 574—552 dunkler). — (Nach der Zeichnung sind noch zwei Bänder, etwa 652—050 und 526—520 vorhanden.) — In Alcohol mit Salzsäure erhält man: 002—574 (503—580 dunkler), 506—556.6, 548.5—585, Absorption von 400 an. — In Wasser mit Salzsäure: 592—542 (586—547 dunkler), 533—514. Eine neutrale Lösung in Wasser giebt: 592—547 (586—552 dunkler), 538—510, wuchsende Absorption von 450 an. In Glycerin löst sich ein Theil, man orhält: 586—550, 540—518. Eine alcalische Lösung zeigt: 602—552, 545—522.

Spongomelanoïdin (Rosenfeld). So wird eine melaninartige Substanz genannt, die aus Schwämmen durch Behandlung mit Salzsaure entstellt 1).

⁵⁾ E. Wassersug, Sur la formation de la matière colorante ches le bacillus pyreguneus. Ann. Instit. Pasteur. 1. p. 581—591 (1889).

⁰⁾ A. Lücke, Die segenannte blane Eiterung und füre Ursachen. Arch. f. klin. Med. 3. p. 185—167 (1862).

⁷⁾ Radais, Sur une nouvelle race du bacille pyocyanique. C. R. soc. biol. (10) 4. p. 808—809 (1807).

C. Liebermann und v. Dorp, Zur Kenntniss des Cochenilleferbetoffs. Liebig's Ann. 168, p. 97—120 (1872).

²⁾ M. Bosenfeld, Unber das Verhalten des Melanoidins und des jodhaltigen Spongomelanoidins im thierischen Organismus. Arch. f. experim. Pathol. 45. p. 51—55 (1900).

Stentorin (Lunkester). Das blaue Infusorium Stentor caeruleus zeigt im Microspectroscop zwei Absorptionsbäuder [137]. Die Zeichnung ergiebt nur sehr ungenau: 635—616, 578—556, von 493 au. — Colasanti [23a] hält den Farbstoff für identisch mit dem der Hydromedusen, dem Cyaneïn von Krukenberg.

Tetronerythrin (Wurm). Aus der "Rose", dem rothen Fleck über dem Auge des Auerhahns und verwandter Vögel, lässt sich mit Chloroform ein Farbstoff ausziehen, den Wurm [210] Tetronerythrin nennt. Sehon früher hatte Bogdanew [11] aus rothen Federn einen Farbstoff ausgezogen, den er Zooxanthin, später [13] Zooerythrin nannte. Kruken Berg [90] führte dafür Zoonerythrin ein und fand, dass beide Farbstoffe identisch seien. Dieses Plyment hat eine weite Verbreitung; so fand Krukenberg dasselbe in Schwümmen, bei vielen Suberiten [93], in der Schwunzflosse dem Fischen Invarus imperialis [96], in vielen Federn [90], in der Haut von Fischen [106]. Ferner fanden es Jolyet u. Regnard [87], sowie Halliburten [74] im Blut von Krabben, Mac Munn [150] bei Seesternen. Merejkowski [167] giebt eine lange Liste von im ganzen 104 Species, bei denen Tetronerythrin verkemme, doch scheint er verschiedene Farbstoffe als identisch augenommen zu haben [100, 100].

Die Löslichkeitsverhältnisse zeigen, dass Tetronerythrin ein Lipochrom ist; ebenso wird das bewiesen durch die Färbung mit Schwefelsturg, Salzsture, Jodkalium, durch das Verblassen unter Einfluss des Lichtes. In Schwefelkohlenstoff und Chloroform löst sich der Farbstoff roth, in den übrigen Mittoln orangefarbig. — Ueber das Absorptionsspectrum sind widersprechende Angaben vorhanden. Krukenberg giebt für Tetronerythrin von Suberites [03] ein Absorptionsband in Aether bei etwa 600 an, in Terpentinöl etwa bei 570; in allen späteren Abhandlungen dagegen findet er kein Band, continuirliche Absorption von etwa 525 an. Dagegen glebt Halliburton [74] ein Band etwa 515—475.

Tryptophan, sieho Proteinochrom.

Turacein (Krukenberg), siehe Turacin.

Turacia (Church). Die Federa der Turakes oder Musophagiden enthalten einen merkwürdigen Farbstoff, der in Wasser Kelich ist und Kupfer enthält. Church [21] hat den Farbstoff zuerst spectroscopisch untersucht und bewannt; er findet ausserordentliche Achnlichkeit des Spectrums mit dem der Olib. Lankester [131] bestreitet die Identität beider. Dann beschäftigt sich Krukenberg [60] eingehend mit dem Farbstoff. Es löst sich schwer in Wasser, leicht in schwach alcalischem Wasser, gar nicht in Säuren und den Lösungsmitteln der Lipschrome. Durch Säuren kann der Farbstoff gefällt werden. Die wässrige Lösung giebt zwei Bänder, nach der Zeichnung: 580—566, 541—523, der feste Farbstoff in den Federn oder gefällt: 613—575, 565—524. — Auch Krukenberg hebt herver, dass das Spectrum der wässrigen Lösung kanm von dem des OHb zu

unterscheiden sei. Aber weder durch Einleiten von CO: noch durch Zusatz von Schwefelemmonium wird das Pigment verändert. In concentrirler Schwefelsture löst sich das Turacia mit violetter Farbe. Das Spectrum zeigt: 587-080 (schwach), 560-536, 507-400 (schwach). Krukenberg nennt den Körper a-Turacein. Nach einiger Zeit aber entsteht fl-Turacein, dessen Spectrum zeigt: 620-602, 589-550 (attrker von 575 an). Spater macht Krukenberg [103] weitere Angaben. Dann giebt Church [22] genauere Messungen von Mac Munn: die Feder zeigt: 5000-507---571-5675 (die mittleren Zahlen begrenzen den dankelsten Theil), 557-5535 -529-5215; die wässrige Lösung aus der Feder: 507-575-5505-548, 540-5965-511-505, 496-475 (schwach). Wenn man den Farbstoff darstellt, ihn dann in ammoniakalischem Wasser löst, erhält man vier Bünder. 805-580, 577-573-552-547, 540-5935-521-506, 404-473. Hamgee [40] findet dann, dass noch ein Absorptionsstreif im Ultraviolatt vorhanden ist, an derselben Stelle, wo Blut einen solchen zeigt, also otwa 410. - Church [23] giebt eine Analyse.

Turacobrunin (Krukenberg). Aus den metallisch schillernden Federn von Corythaix albieristata erhält Krukenberg [103] diesen brannen Farb-

stoff mit alcalischem Wasser. Er zeigt keine Bänder.

Turacoporphyrin (Church). Wegen der Aehnlichkeit der Absorptionsspectra von Turacin und Hb vermuthet Gamgee [40] in beiden dieselbe furbengebende Moleculargruppe. Durch Behandeln von Turacin mit Schwefelsäure könne man das Cu aus dem Pigment entfernen; dann entstehe Hämatoporphyrin, ganz wie das aus Hb. Auch Church [22] hatte diesen Stoff schon beobachtet und Turacoporphyrin genannt. Er wird erhalten, wenn man schwefelsaure Lösung von Turacin in Wasser schüttet; dann fällt das Turacoporphyrin aus und kann abfiltrirt werden. In ammoniakalischem Wasser gelöst zeigt es Bänder 619—601, 577—550, 545—526, 512.5—188. Das saure Filtrat zeigt: 601—587, 579—560, 562—585, 528—400. Wird es neutralisirt, so fällt Turacoporphyrin aus

Turacoverdin (Krukenberg). Church [22] bemerkte, dass durch langes Kochen das Turacin sich zum Theil in einen grünen Farbstoff umwandle, der ein Band zwischen C und D aufweist. Krukenberg [102] erhält den Stoff rein aus grünen Federn von Musophagiden und benennt ihn. Er ist löslich in schwacher Sodalösung, zeigt einen scharfen Absorptionsstreif etwa 610-586. Bei Zusatz von Essigsäure wird das Pigment ausgeschieden, bleibt aber suspendirt und dann liegt das Band etwa 047-604. Die alexlische Lösung fluorescirt schwach roth.

Turbobrunin (Krukenberg) siehe Biliverdinogen.

Uranochromin (Krukenberg), ein gelber, grün fluoreseirender Farbstoff mit einem Absorptionsband auf F (486). Siehe Chlorochromin.

Uranidin (Krukenberg). Den in Alcohol und Wasser löslichen gelben Farbstoff aus der Hantdecke von Holothuris Poli bezeichnet Krukenberg [112] mit

diesem Namen. Die Läsung zeigt grüne Florescenz. Eine Läsung in Glycerin giebt ein unscharfes Band, etwa 400—476. Der Farbstoff fürbt sieh leicht dunkel bei Berührung mit den Geweben der Holothurie. Kruken berg meint, in den Geweben seien Fermente, welche diese Umfärbung bewirken. Ebenso verhalten sieh eine ganze Relhe anderer Farbstoffe, z.B. der Schwämme (Aplysinofulvin), gelber Korallen, Würmer (vergl. Fürth, 47 p. 525); die lymphatischen Farbstoffe von Ascidien und Insecten (Hydrophilus, Dytiens, Oryctus, Melolontha, Lepidopterenpuppen). Kruken berg füsst alle diese Farbstoffe unter dem Namen Urundine zusammen. Auch Mac Munn beschäftigt sich mit diesen Stoffen [150, 160].

Urasterin (Griffiths), das orungefarbige Pigment von Uraster rubens nennt Griffiths [71] so; es zeigt keine Absorptionsbinder.

Vitellolutern (Maly), siehe Lutern.

Vitellomelanin (Wolfenden). So wird ein brauner Farbstoff gemannt, der sich aus den schwarzen Froscheiern mit kochender Kalilauge ausziehen lässt. Er löst sich dann in Schwefelsture, ist kalt sepiabraun, wird beim Erwärmen rothbraun, gelbbraun, dunkelorange. In Kali-Alcohol und Salpetersture zeigt er ein Band auf F und Absorption des blauen Endes [200].

Vitellorubin (Maly) siche Lutein Es ist nach Krukenberg [116] identisch mit Rhodophan, nach Newbigin [174] auch mit Crustacoorubin.

Xanthophan (Kühne), Furbatoff aus der Rotina, siehe Augenfarbstoffe.

Zoocyanin (Colasanti). Ein blaues Pigment der Hydromedusen, das sich in Wasser löst, nicht in Alcohol, Aether oder Chloroform. Die Lösung fluoreseirt und zeigt drei Bänder. Säure fürbt erst roth, macht dann furbles; Alcalien fürben erst amethystärben, dann fällen sie. Colosanti [23 a, 24] neunt den Stoff Zoocyanin, es ist wohl das Cyanein (Krukenberg); vergleiche dieses.

Zoofulvin (Bogdanow). Einen gelben Farbstoff aus Federn von Oriolus galbula konnte Bogdanow [11] nicht darstellen, benannte ihn aber. Krukenberg [99] erhielt ihn aus denselben und anderen Federn. Die Lösung in Alcohol oder Aether giebt Bänder bel etwa 484—472, 407—450, die Lösung in Chloroform: 406—480, 472—462. Krukenberg meint, der Stoff sei identisch mit dem Eigelb nach Kühne. Später glaubt Krukenberg [103, p. 26], er sei identisch mit Chlorophan von Kühne, dagegen das Coriosulfurin gleich dem Eigelb (Ontochrin). Dann findet er denselben oder einen sehr ähnlichen Farbstoff in der Haut von Fischen.

Zoomeinnin (Bogdanow). So neunt Bogdanow [11] den Farbstoff schwarzer Federn. Er sei wahrscheinlich identisch mit dem Molanin der Chorioidea. Zoonerythrin, siehe Tetronerythrin.

Zoopurpurin (Arichovski). Ein purpurroth gefürbtes Infusorium, Biepharisma lateritium zeigt nach Arichowski [1 a] lebend oder in Canadabalsam eingebettet die Bänder: 600—570, 545—515, 510—480, Absorption von 435 an. Das erste Band ist doppelt (?). Der Farbstoff zeigt nicht die

Lipochromreactionen, ist nur löslich in Aether und giebt dann: 505-570, 550-530, 505-480, von 430 an.

Zoorubin (Krukenberg) wird ein braunrother Farbstoff genannt [102], der zuerst aus den Federn von Cicinnurus regius gewonnen wird. Er ist nur in alcalischen Flüssigkeiten löslich, absorbirt continuirlich von 1) au. Mit Spuren von Kupfersalzen färbt sich eine angestuerte Lösung kirschroth. — Später giebt Krukenberg [103] noch einige Farbreactionen mit Schwefelsture und findet denselben Farbstoff auch bei Paradiesvögeln.

Zooverdin (Bogdanow), ein grüner Farbstoff aus Vogelfedern [11]. Zoovanthin (Bogdanow), ein gelber Farbstoff aus Vogelfedern [11].

Ausser den auf den vorlgen Seiten besprochenen Farbstoffen, welche einen Namen erhalten haben, ist noch eine grosse Anzahl anderer thierischer Paristoffe beschrieben worden. Ich will davon diejenigen, über deren spectrales Verhalten ich Angaben gefunden habe, im Folgenden anführen, und zwar in alphabetischer Reihenfolge nach den Namen der Thiere, aus welchen sie stammen:

Acrocladia. Die grossen Stacheln dieser Seeigel enthalten nach Kruken berg!) ein violettes und ein rothes Pigment. Angestnertes Wasser oder Alcohol lüsen chamoisfarbig. Bei Entfernung der Säure fällt der Farbstoff in blanvioletten Flocken, die sich in Schwefelsäure kirschroth lösen. Die wässrige oder alcoholische Lösung zeigt keine deutlichen Bänder, die in Schwefelsäure deren drei: hinter D. um E und vor F.

Adamsia. Eine solche zeigte an der Oberfische rothe Streifen. Deren Farbstoff gab nach Moseley [100] ein scharfes Band, etwa 507-549.

Alphens ruber mit Aether extrahirt giebt eine orangefarbige Lösung, welche nach Lankester [132] keine Bänder zeigt.

Amouroucium proliferum enthält nach Mac Munn [160] ein rothes Lipochrom. Anthea. Moseley [169] findet eine dankelrothe Anthea, deren Furladoff keine Bander gab, sondern von etwa 554 an continuirlich absorbirt.

Arenicola. Nach Fanvel [38] enthalten diese Würmer entweder nur einem geben Farbstoff, den er für ein Lipochrom hält, oder daneben auch einem dunklen, ein Melanin. Da aber die hellen Thiere sich in Alcohol dunkel fürben, so handelt es sich wahrscheinlich um ein Urmidin. — Nach Mac Munn [160] enthält Arenicola piscatorum mehrere Lipochrome.

Asterina gibbosa. Der Auszug aus den Overlen giebt nach Mac Munn [180] eine orangefarbige Lösung mit Band 503—474 und einem zweiten im Violett.

Aurelia. Diese blane Qualle glebt nach M'Kendrik [149] an Seewasser einen rosa. Farbstoff ab, der mit Alcali gefällt werden kann, dann in Sauren kalich ist.

Botrylloides. Diese Ascidie enthält nach Mac Munn [160] einen Furbatoff, welcher ein Band 507-471 zeigt.

Botryllus. Krukenberg [116] giebt an, die violette Farbe von B. violeceus werde mit Alcalien gelbbrann, mit Essigsaure wieder violett. Die Lüsung

¹⁾ C. Fr. W. Krukenberg, Vergleichend - physiologische Vorträge. Heidelbarg bei Winter. Bd. 1 p. 181 (1886).

- des gelben Furbstoffs in Alcohol zeigt die beiden Lipochrombänder, etwa 407—484, 466—453. Dagegen giebt Mac Munn [160] an, die Lösung des Farbstoffes in Alcohol sei roth, zeige ein Band 680—686.5, wie das erste Chlorophyllband, während die übrigen fehlen. In verdünnter Lösung erscheine noch ein Lipochromband 516—468.
- Chamseleon vulgaris. Krukenberg [110] gieht an, die Haut enthalte ein gelbes Lipochrom mit zwei Bändern zwischen F und G. (Siehe Taf. 0, Fig. 10 der eitirten Abhandlung.)
- Chromatula Woroniniana enthalt mach Fisch!) einen gelben Farbstoff, der sich durch Alcohol gelb ausziehen lasst, dann grün wird, wahrscheinlich Diatomin sei.
- Chrysnora. Die braune Qualle giebt nach M'Kendrik [140] ihren Farbstoff an Seewasser ab, ist dann durch Ammoniak füllbar, in Sanren gran, zeigt keine Bänder. Nach Mac Munn [160] dagegen zeigt der Farbstoff von Chrysnora hysocolla ein Band im Gran.
- Corynactis viridis. Ein rothes Exemplar gab Mac Munn [100] einen Farbstoff mit besonderem Spectrum.
- Cronilabrus pavo. Aus den Flossen dieses Fisches extrahirt Exner mit Glycerin und Seowasser einen blauen Farbstoff, den v. Zeynek [211] untersucht. Er zeigt ein Band 651—632. Mit Essigsäure, verdünnter Salz- und Schwefelsäure färbt sich die Lösung grün, das Band verschwindet. Später extrahirt v. Zeynek aus den Flossen zuerst mit Aceton einen gelben und rothen Farbstoff, dann mit Wasser den blauen, der dem auch fest erhalten wird. Wird er mit verdünnter Salzsäure längere Zeit gekocht, so entfärbt er sich fast vollständig, dann färbt er sich intensiv indigeblau, zeigt zwei scharfe Bänder, die etwa an derselben Stelle liegen, wie der breite Streif von Indigecarmin.
- Cyanea. Die blane Qualle Cyanea giebt nach M'K endrik [140] ihren Farbstoff an Seewasser ab, die Lösung ist binmelblan. Ammeniak füllt den Farbstoff, der sich dann in Sauren löst. Die blane Lösung zeigt zwei Bänder, im Roth und im Orange, etwa wie Stentorin. Auch Mac Munn beschreibt dies Spectrum [100]. Vergl. Cyanein.
- Cynthia microcosmus glebt nach Krukenberg [110] an Alcohol ein Lipochrom ab mit Band 527—476. Dampft man ein, löst den Rückstand in CS₂, so erhält man zwei Bänder, etwa 548—536, 500—496. Die alcoholische Lösung des dunkehrethen Farbstoffs aus dem Mantel von Cynthia glomerata zeigt ein Band im Roth, etwa 680—656 und ein Lipochromband 517—466.—Der Leberextract von Cynthia microcosmus lässt nur 690—570 hindurch [95].
- Doris. Moseley [100] fand den l'uss einer solchen purpurroth. Der Farbstoff solbst und seine Lösung in salzsaurem Alcohol zeigte zwei Bünder: etwa 552—588 (schwach), 407—486 (stark). Das Spectrum ist sehr ähnlich dem von angesäuertem Aphysiopurpurin.

¹⁾ O. Fisch, Ze. L wiss. Zool. 48, p. 47-125 (1885), slohe pag. 04.

- Behinus esenientus. Nach Griffiths [89] ist der Farbstoff ein Lipochrom; aber er soll keine Bänder zeigen. Griffiths analysist ihn. Auch Krukenberg [115] erwähnt den violetten Farbstoff verschiedener Socigel, ohne Näheres anzugeben; er hat also wohl auch keine Absorptionsbänder gesehen.
- Elysia viridis. Der Farbstoff dieser grünen Schnecke ist nach de Negri [170] Chlorophyll.
- Enstrongylus gigas. Aducco untersucht die Hamolymphe dieses Wurmes. Sie zeigt Verdunkelung des Roth und Blau, und zwei Streifen bei Dund E, ganz wie OHb; aber Resgentien gegenüber verhält sich der Stoff ganz anders. Die spectralen Angaben nach willkürlicher Scala sind unbrauchbar.
- Fische. Krukenberg [106, 119] untersucht die Pigmente der Haut vieler Fische. Er findet Zoonerythrin (z. B. bei Goldfischen), Zoofulvin (?), Coriosulfurin und Lipochrome. Er giebt mehrere Spectralzeichnungen.
- Grantia coriacea enthalt nach Mac Munn [159] ein Uranidin. Die gelbe Lösung in Alcohol zeigt 501—475 und 404—446. Wird die Lösung erhitzt, so wird sie schmutzig grün, schliesslich schwarzgrün, zeigt dann 641—597. Schwefelammonium färbt braun, lässt das Band verschwinden.
- Halichondria Panteea. Dieser Schwamm giebt nach Mac Munn [159] an Alexhol Pigmente ab, welche zeigen: 688.5—644 (dunkelster Theil 681.5—650), 619—507, ein Schatten?, 542—529, 492—471. Schüttelt man mit Schwofelkohlenstoff, so zeigt dieser: 695.5—665—647, 630—605, Schutten 580—560?, 550.5—536.5, 528—409?, 491—473. Mac Munn schliesst, der Schwamm enthalte Chlorophyll, ein Lipochrom, ein Histohämmtin. 18s werden noch viele andere Arten von Halichondria besprochen.
- Heliopora cocrulea. Das blane Pigment der Koralle lässt sich nach Mosaley [169] erhalten, wenn man sie in Salzsture löst; dann bildet das Pigment Flocken, die sich in Alcohol lösen. Die Lösung lässt nur 528—431 durch, ohne Bänder. Mit Alcalien wird die Lösung schmutzig grau. Liversidge [146] findet, der Farbstoff löse sich in Eisessig, der dann nur Grün und Blan durchlässt.
- Helix pointain. Krukenberg [108] hat aus dieser Schnecke das Helicorubin erhalten. Ausserdem untersucht er Leberextracte, deren Spectra abgebildet sind. Sie zeigen ein Band vor oder bei B, ferner 1—4 Bänder zwischen D und G.
- Heuschrecken enthalten nach Krukenberg [93] in ihren Flügeldecken einen rothen, einen gelben, einen grünen Farbstoff. Der durch Wasser, Alcohol, Aether extrahirbare grüne Farbstoff ist kein Chlorophyll, da er keine Bänder zeigt. Untersucht werden Locusta viridissima und Mirbius viridis. Ebenso äussert sich Villard [203].
- Holothuria nigra. Nach Jeffrey Bell [6] enthält die Haut einen gelben / Farbstoff, der grün fluorescirt, keine Bänder giebt, daneben noch einen

zweiten gelben Farbstoff. Mac Munn [100] untersucht die einzelnen Theile des Thieres: das Blat enthalte ein Lipochrom, welches ein Band 520—474 giebt. Die Ovarlen enthalten zwei Lipochrome, die Haut andere; sie geben theils ein Band im Grünblau, theils zwei: 483—464, 452—483. Kruken berg [112] hatte bei Holethurla Poli von Uranidin gesprochen; dagegen polemisirt Mac Munn. — Krukenberg [102a] untersucht noch ein rothes Pigment aus den Ovarion von H. Poll; der in Alcohol lösliche Stoff glebt Absorption von etwa 400 an.

Korallen des Rothen Meeres bespricht Krukenborg [120]. Sie sollen enthalten: das gelberanne Pigment der "gelben Zellen" der Actiniden, d. h. Hepatochrom oder Enterochlorophyll; Anthongrün; resu und purpurrothe Floridine, ein gelbes Lipochrom, rothe Lipochrome. Es worden 9 Spectron abgebildet; sie zeigen sämmtlich ein Band von B bis C, und 1—4 Bünder zwischen C und F.

Lecanium Hicis L., die Kermesschildlaus. Das getrocknete Weibehen wird unter dem Namen Kermesbecren zur Erzeugung eines rothen Farbstoffes in den Handel gebracht; unter demseiben Namen geht auch die Frucht von Phytolacca decandra. — Eine Untersachung des thierischen Farbstoffes hat Heise [78] ausgeführt. Danach enthält das Thier zwei Pigmente, viel von einem rothen, wenig von einem bruunen. Ersteres ist in Aether, Alcohol, heissem Wasser löslich, unlöslich in Chloroform und Benzel. Die alcoholische Lösung zeigt — soweit die Russerst dürftigen kleinen Zeichnungen ein Ablesen gestatten: 555—512, 512—440. Die witsserige Lösung hat ein Band von 540—450, Maximum bei 483, dann wachsende Absorption. Mit Alaun wird die Farbe carmoisinroth, man sieht ein Band 615—400, wie es scheint, mit vier Verstürkungen bei etwa: 575, 550, 510, 482. Anmoniak erzeugt ein Band 605—452 mit zwei Maximis bei 505 und 530. Schwefelsture fürbt roth-violett, giebt zwei nahezu getrennte Bänder: 620—520, 520—460, dann wachsende Absorption.

Der braune Farbstoff in Alcohol absorbirt continuirlich von etwa 510 an.

- Lepralia foliacea enthalt much Mac Munn [160] ein chlorophyllartiges Pigment, ein Lipochrom mit Band 512—408, vielleicht auch Chlorofueln.
- Lina hians enthalt: much Lankoster [182] ein mit Aether extrahirbares orangefarbiges Pigment, welches keine Bander zeigt.
- Odax. Die Schuppen dieses schön gefarbten Fisches enthalten unch Francis [42] ein grünblaues Pigment, welches in Wasser löslich ist, ein Band etwa 700—644 zeigt, darch Alcalien, Alcohol, Ohlor, Essigsaure zerstört wird, nicht durch Schwefelsture.
- Pandarus. Moseley [100] findet bei einem solchen ein rothes Pigment, welches ein Band etwa 512-493, die Mitte stürker, zeigt. Er hält es für Crustaceorubin. Krukenberg [110, p. 105] hillt es für ein Lipochrom.

- Phyllion. Diese Heuschrecken sind neugeboren roth, werden dann grün: Becquerel und Brogniart') lassen Licht durch lebende Thiere gehen und finden das Spectrum identisch mit dem, welches durch grüne Blätter gegangen ist. Der Farbstoff der Thiere ist also Chlorophyll.
- Poliopogon amadon. Der Schwamm enthält nach Moseley [169] einen purpurfarbigen Farbstoff, der in Seewasser und verdünntem Alcohol lüslich ist, keine Bänder zeigt. In Berührung mit Luft wird die Farbe lebhafter. Mac Munn [163] bespricht Poliopogon gigas, dessen Pigment ebenfalls keine Bänder hat.
- Pontobdella enthalt nach Mac Munn [160] einen chlorophyllartigen Farbstoff; er giebt in Alcohol und Aether ein Band gleich hinter C, eines auf D. auf F, Absorption von etwa 470 au.
- Pyrrhocoris apterus L. ist nach Phisalix [177] roth; der Furbstoff lüsst sich mit CS₂ ausziehen. Das Absorptionsspectrum ist Abnilich dem des Carotius; mit Schwefelsäure wird die Farbe blau. Es handelt sich also um ein Lipochrom, etwa Linacarotiu.
- Rana esculenta enthält nach Krukenberg [104] in der Hant ein gelbes Lipochrin, welches ebenso bei Hyla arborea und Salamandra maculosa vorkomat. Sie zeigen zwei Bänder zwischen F und G, die wie fiblich in verschiedenen Lösungsmitteln etwas verschieden liegen.
- Reniera. Krukenberg [111] untersucht R. aquaeductus; die Lösung ist rosa, fluorescirt lebhaft violett, zeigt kein Band. R. purpurea giebt in Lösung nur schwache Fluorescenz, zeigt ein Band, etwa 558—497. Beide Farbstoffe sind in Alcohol, Chloroform u.s. w. unlöslich, es sind Floridine. In einer späteren Arbeit giebt aber Krukenberg [117] an, R. aquaeductus cuthalte ein Lipochrom, welches in Alcohol Bänder bei etwa 486 und 458 zeige.
- Sagartia wird von Mac Munn [154] untersucht. S. viduata: das Ectoderm gab mit Alcohol und Kalilauge: 667—631, 611—582(?). S. paraditcu: Bei einem Examplar befanden sich in der circumoralen Partie brunne und rothe Flecken, die Actiniohämatin und einen zweiten Farbstoff enthielten. Bei Lösung des Ectoderms in Alcohol und kaustischem Kall orhielt er rothe Farbe, in dicker Schicht wurde etwas Grün durchgelausen, in dünner Schicht erschien ein Band 540—467. Mit Schwefelaumonium trat ein Band 589—527 auf. Aber der Farbstoff löste sich nuch in Alcohol allein, zeigte dann Bänder 676—640, 535—511.5, 505—484.5. Wird der Farbstoff mit Schwefelaumonium reducirt, so ist ein Band 623—572 sichtbar. Setzt man zur alcoholichen Lösung Salpetersäure, so verschwinden beide erste Bänder. Setzt man Ammoniak zur alcoholischen Lösung, so wird sie prachtvoll purpurblau, zeigt Bänder 666—510, 498.5 bis 475. Bei Neutralisation mit Essigsäure ist der ursprüngliche Zustand wieder vorhanden. S. bellis: die Tentakeln enthielten in gelben Zellen

i) H. Becquerel et Ch. Brogniart, La matière verte chez les Phyllies, orthoptères de la famille des Phasmides. C. R. 116. p. 1299—1308 (1894).

- einen Stoff von der Art des Chlorofucius. Die alcoholische Lösung war gelb mit rother Fluorescenz und zeigte die Bilnder: 675—600, 642.5—620, 593—577.5, 505—481, 458.5—445. Eine Spur Salpetersaure brachte die beiden ersten Bander auf: 660—649, 613—503 (?). Mit kaustischem Kali wurde das Spectrum ganz verändert: 613—580, 574—553, 532—513, 496.5—473.5.
- Sagitta. Dieser Pfeilwurm enthült nach Moseley [160] reichliche Mengen eines rothen öligen Pigmentes, welches in Alcohol löslich ist und nur Licht 606—548 durchlüsst.
- Schlangenhaut. Aus der Haut verschiedener Schlangen erhält Krukenberg [105] gelbe Lösungen, welche grün fluoreseiren, keine Absorptionsbänder zeigen. Sie sind in Alcohol, Aether, Schwefelkohlenstoff löslich, werden aber mit Schwefelsaure braun, sind also kein Lipochrom.
- Selde. Der gewöhnliche Seidencocon enthält nach Dubois [35] fünf verschiedene Farbstoffe, Lipschrome; davon sind vier gelb oder rothgelb, einer blaugrün. Es kommt auch natürliche grüne Seide von Antheraea Yama mei und Rhodia fugax vor; Dubois 1) findet, dass der Farbstoff kein Chlorophyll sei, Levrat et Conte 2) behaupten das Gegentheil, Villard [204] bestätigt Dubois,
- Siphonostoma diplochaîtos. Das Vorkommen von Chlorochromin und Chlorochromin bei diesem Thiere ist schon erwühnt; aber es sind nach Krukenberg [110] noch andere Plymente vorhanden. Der reine Darmsaft ist röthlich bis orange und glebt: 584—580, 540—526, Absorption von 510 au. Das Darmrohr selbst enthält ein anderes rothes Plyment; in Alcohol gelöst glebt es Absorption von 514 au, mit Verstärkung bei etwa 510; in Chloroform gelöst zeigt es ein starkes unscharfes Band, dessen Maximum von 503—480 reicht.
- Sipunculus nudus enthält einen rothen Farbstoff, der nach Lankes ter [136] löslich in Wasser ist, kein Absorptionsband enthält. Nach Ladroyt [130a] handelt es sich um einen Auswurfsfarbstoff, der mit Harnsaure zusammenhänge.
- Spirographis Spallanzanti. Der Darmsaft giebt nach Krukenberg [110] ein Band etwa 670—650 und ein undeutliches bei etwa 485. Abweichend davon zeichnet früher Krukenberg [93] für den Darmsaft in Glycerin ein Band etwa 622—586.
- Stiliger Siotii. Die Brüder de Negri [170] sehen in dem grünen Auszug nur ein Band, etwa 605-634. Sie halten dies für den erste Chlorophyllband, trotzdem dasselbe nach ihrer Messung bei 680-685 liegt.
- Suberites domuneula enthält nach Krukenberg [94] ansser Tetronorythrin noch einen grünen Farbstoff, der in ätherischer Lösung ein Band bei etwa 540 und wachsende Absorption von 518 an giebt.

Weltere Angaben macht Krukenberg [117].

¹⁾ R. Dubols, Laborat. d'études de la sole. 5 p. 859, 1880-1890*.

^{· 2)} Lovrat of Conte, ibid 11 p. 58, 1901-1002*.

- Tedania Muggiana. Diese Spongie besitzt nach Krukenberg [117] ein Hepatochromat, gekennzeichnet durch ein Band zwischen B und C, und ein Lipochrom, welches in Aether und Schwefelkohlenstoff ein Band otwa bei F, in Petroläther zwei, auf F und etwa 455, zeigt.
- Terebella enthalt nach Mac Hunn [160] in den Tentakeln und der Haut ein Lipochrom, in Alcohol grüngelb löslich, mit Bündern 510-468 401-441.
- Thalassems. Einen grünen Farbstoff dieser Echiuriodee beschreibt Herdman [81]. Er löst sich in Formol, zeigt Absorption bis 716, dann ein Rand 630—602, Absorption von 468 an. Lankester [140] sagt, derselbe Farbstoff komme bei Hamingia arctica vor; er sei unlöslich in Alcohol, werde durch Sauren nicht verändert, zeige keine Bänder. Thalassema neptuni Gaertner enthalte ausser Hämoglobin noch ein braunes und orangefarbiges Pigment [190].
- Tubipora. Diese Koralle besitzt nach Moseley [160] ein rothes Pigment, walches keine Bander zeigt, sondern alles ausser Roth absorbirt. Krukenberg [120] erhält aus Tubipora Hemprichi mit Alcohol einen grünlich-gelben Auszug, welcher ein Band B—C erzeugt, von 400 au continuirlich absorbirt.
- Vanessenfarbstoff. Grafin von Linden [144, 145] untersucht sehr eingehend die gelben und rothen Farbstoffe, welche Vanessa urtieze und is im Darm, in den Excrementen, in den Flügelschuppen enthalten. In der ersten Arbeit wird im wesentlichen als characteristisch für den Farbstoff der auch krystallisirt erhalten wird, ein Band bei F angeführt. Schrausführliche spectrale Angaben enthalt die zweite Abhandlung namentlich über den Farbstoff aus den Excrementen von V. urtieze: die frische Lösung zeigt in dünner Schicht das Band 5133—4736, dann 3733—3583, Absorption von 3533 an. In concentrirterer oder dickerer Schicht breitet sich das Hauptband im Sichtbaren von 5416—4506 aus, das zweite land flesst mit der Endabsorption zusammen. Schwefelammonium bringt die Endabsorption bis 4433, das Band verwandelt sich in einen schwachen Schatten.

Oxydirt men den Farbstoff mit Wesserstoffsuperoxyd, so erhitlt man: 4983—4889, 4383—4233, 4083—8883, 8783—8683, Absorption von 3633 an.

Eine schwefelsaure Lösung giebt: 5083—4736, 4640—4216, 4133—3883, 3783—3683, Absorption von 3533 an. —

Weitere Einzelheiten sehe man in der Arbeit selbst,

Velella limbosa enthält nach de Negri [171] einen blauen Farbstoff, der löslich in Wasser, unlöslich in Alcohol, Chloroform usw. ist, keine Absorptionsstreifen zeigt.

KAPITEL IV. DISPERSION.

Von Dr. A. Pflüger in Boun.



ERSTER ABSCHNITT.

I. Einleitung.

86. Der Entdecker der Dispersion ist Johannes Markus!). Auch (Frimaldia) hat sie gekannt, aber erst Newtona) gelang es, auf (Frund der Emissionstheorie eine plausible Deutung dieser Enscheinung zu geben.

Grosse Schwierigkeiten bereitete das Problem anfangs der elustischen Wellentheorie des Lichtes. Die Analogie zum Schall versagte, da Wellen verschiedener Länge sich in einem elustischen Medium mit gleicher Geschwindigkeit fortpflanzen. Die reine elastischen Theorie bedarfte also einer Erweiterung, die Fresnel gab, indem er darauf aufmerksam machta, dass bei den Schallwellen innerhalb eines elastischen Körpers die Wirkungssphäre der Molecularkräfte sehr klein im Verhältniss zur Wellenlänge sei. Bei den sohr kleinen Lichtwellen branche dies nicht mehr zuzutraffen. In der That gelang es Cauch y 1835, mit Hülfe dieser Annahme seine "Dispersionsformel" abzuleiten, welche die Abhängigkeit des Brechungsindex » bezw. der Lichtgeschwindigkeit von der Wellenlänge darstellt.

In Canchy's Theorie kommt der Einfluss der Krüfte, welche die ponderablen Theilo des Körpers nothwendiger Weise auf die Aethermolecule ausüben müssen, nur indirect zum Ausdruck. Dies Problem bildet in den Jahren 1831—1846 den Gegenstand lebhafter Discussion insbesondere unter englischen Physikern. Zu nennen sind Baden-Powell, Kelland, Tovoy, Karnshaw, besonders aber O'Brien und Fr. Neumann. Die beiden letzteren führen (unnbhängig von einander) eine der relativen Verschiebung der Körper-gegen die Aethertheilehen proportionale Kraft ein und gelangen damit zu einer Dispersionsformel, die sehr viel später Briot von neuem ableitet. O'Brien glebt ferner eine Absorption und Dispersion umfassende Theorie unter Annahme einer der Aetherbewegung entgegenwirkenden Reibungskruft, die später von 16. Meyer (1872) von neuem aufgestellt wird.

¹⁾ Theumanties, liber de aren coslecti deque colorum apparentium natura, Prag (1648).
2) F. M. Grimaldi, Physico-Mathesis de lumino, coloribus et irride, Bononiae, 1005,

J. Newton, Optics, or a treatise of the reflections, refractions, inflections and colours of light (1704).

Da die Cauchy'sche Dispersionsformel den Verhältnissen im damals allein bekannten, sichtbaren Theile des Spectrums, wo r mit abnehmender Wellenlange wächst, in hinreichender Weise entsprach (Verificationen führt insbesondere Baden-Powell durch), so behielt die Canchy'sche Theorie die Herrschaft, und die Arbeiten der eben genannten Forscher wurden vergessen. Der Zeitraum von 1847-1857 bringt kaum eine Arbeit zur Dispersion hervor. Dann aber erscheinen eine grosse Reihe von vorwiegend theoretischen Untersuchungen, in denen die Cauch y'sche Theorie kritischen Betrachtungen unterzogen wird, und wiederun die Kraft zwischen ponderabler Materie und Aether eine grosse Rolle spielt. Wie nemen insbesondere Redtenbacher, C. Neumann, Christoffol, Einenlohr, Briot, Boussinesq u. A. Gleichzeitig bestimmen Esselbach und Mascart die Dispersion verschiedener Substanzen bis weit ins Ultraviolett. Ketteler (1870) zeigt unter Benutzung der bis dahin vorliegenden zuverlässigsten Messungen, dass eine, von ihm aus der Combination zweier Briot'scher Theorieen abgeleitete, aber schon von F. Neumann und C. Naumann benutzte Formel den Verhaltnissen besser entspricht, als die Canch y'scho.

87. Alle diese Theorieen orgeben einen mit ab nehmender Wellenlange wachsenden Brechungsindex, und in der That kannte man bis 1871 nur Substanzen mit solchem Verhalten. Versinzelte Messungen an Metallen, mit Hülfe der Cauch yechen Metallreflexionsformeln (aus denen sich die Dispersion larechnen lässt) schienen zwar einen ningekehrten Gang als möglich su orgeben (Brewster 1831). O'Brien (1844) versuchte unrichtige Beobachtungen Brewster's an Kobaltzlas durch eine solche Annahme zu erklüren. Le Roux (1862) endlich beobachtete aufs deutlichste eine anomale l'olge der l'arben im Spectrum von Joddampfprismen, und veröffentlichte seine Entdeckung "un om ale: Dispersion", wie er sie bereits nannte, in angeschenen Zeitschriften. alle diese Hinweise blieben ganzlich unbeachtet, bis Christiansen's Entdeckung der abnormen Farbenfolge im Spectrum einer alcoholischen Fuchsinlösung (1871) und fast gleichzeitig K und t'e glänzende Arbeiten (1871-1873) die Thatsuche unomaler Dispersion bei vielen Körpern, insbesondere den organischen Farbstoffen mit metallischer Oberflächenfarbe, erwiesen. Kundt entdeckte dabei den wichtigen Zusammenhang zwischen anomaler Dispersion und metallischer Absorption.

88. Der Experimentalforschung folgte die Theorie auf dem Pusse, Sellmeier (1892) ging von dem Gedanken eben dieses engen Zusammenhanges aus und begründete die moderne Theorie der Dispersion, indem er die If. Noumann-O'Brien'sche Idee einer zwischen Aether- und Körpertheilchen wirkenden, ihrer relativen Verschiebung proportionalen Kraft mit der Aunahme combinirte, dass die Körpertheilchen gewisser Eigenschwingungen um eine stabile Gleichgewichtalage fähig seien; letztere Vorstellung wurde wohl zuerst von Euler entwickelt.

Die daraus resultirende Dispersionsformel stellt die Verhältnisse im durchsichtigen Theile des Spectrums bis weit in das Gebiet anomaler Dispersion (Absorption) hinein sehr gut dar. Sie ergiebt aber für die Wellenlange der Eigenschwingung eine Unstetigkeit. Ferner enthält die Sellmeier'sche Theorie keine analytische Fassung des Absorptionsvorganges. Beide Nachtheile beseitigt Helmholtz [1875], indem er die Sellmeier'schen Bewegungsgleichungen erweitert durch Einführung einer der Bewegung der Körpertheilehen entgegenwirkenden Reibungskruft, die proportional der Geschwindigkeit der Körpertheilehen ist.

Mit den Arbeiten Sellmolor's und Helmholtz's ist der Form nach dasjenige Gleichungssystem begründet, das bis heute die Grundlage aller Dispersionstheorieen gebildet hat.") Normale und anomale Dispersion erscheinen darin als Specialfälle eines allgemeinen Gesetzes. Die Weiterbildung der Theorie auf elastischer Grundlage erfolgt insbesondere durch Lommel und Ketteler, unter Beibehaltung der Helmholtz'schen Gleichungsformen, aber abweichender Auffassung der Molecularkräfte. Ferner sucht Volgt die Theorie auf phänomenologischem Wege von unhaltbaren Vorstellungen zu säubern.

Nun folgt das siegreiche Vordrügen der electromagnetischen Lichttheorie. Zwar erweist sich die reine Maxwell'sche Theorie als ebenso unfähig zur Darstellung der Dispersionserscheinungen, wie die reine elastische Theorie. Sie bedarf also ebenfalls einer Erweiterung, und diese ergiebt sich leicht, indem man die Auschauungen Sellmeier's und Helmholtz's durch electromagnetische Bilder ausdrückt. Man fasst die ponderablen Theilehen als electromagnetische Resonatoren auf, sei es, dass man electromagnetische Schwingungen in der Substanz der Molecüle aunimmt (Kolaçek [1887], Drude), sei es, dass man die electrisch geladenen Molecüle selber schwingen lässt (Helmholtz [1893], Reiff, Drude). Mit letzterer Auschauung treten wir in die neueste Phase der Entwicklung ein, in die Electronen theorie, für welche das Phitmenen der Dispersion von ungehenrer Bedeutung ist. Consequent sind die Auschauungen der Electronentheorie auf die Dispersion angewandt worden von Lorentz [1892] und Planck [1902].

89. Ans der Entwickelung der Theorie haben wir nur die Hauptpunkte herausgegriffen; zahlreiche Arbeiten von geringerer Bedeutung werden wir erst später kennen lernen. Ebenso verfahren wir bei der nun folgenden historischen Darstellung der Experimentalarbeiten.

An Kundt schliessen sich die Arbeiten Kotteler's und seiner Schüler über Farbstoffösungen. Die Dispersionseurven dieser Medien werden experimentell bestimmt und mit guten Erfolge zur Prüfung der Theorie verwandt. Die Untersachungen haben aber eine empfindliche Lücke, da es nicht gelingt, im interessantesten Theile der Curven, nämlich im Gebiete starker Absorption, Messungen anzustellen. Nan folgen Kundt's [1891] bedeutende Arbeiten über die Dispersion der Metalle mit Hülfe sehr spitzer auch in Gebieten

i) Neuerdings ist ein gans Shnileher Austs Maxwoll's aus dem Jahre 1860 aufgefunden worden, der aber gänzlich unbezehtet gebliehen ist und auf die Entwicklung der Theorie keinen Einfluss ausgeübt hat.

starker Absorption genügend durchsichtiger Prismen. Pflüger [1805]; gelingt die Herstellung ebensolcher Prismen aus fes ten Furbstoffen, und damit die directe experimentelle Bestimmung der Dispersionscurve dieser Körper im ganzen Gebiete anomaler Dispersion, und die Prüfung der Theorie in ihrer modernen Form.

Um die weitere Ausbildung von Methoden zur Messung der Dispersion stark absorbirender Körper haben sich im Zeitraum nuch 1871 zahlreiche Forscher verdient gemacht, deren Arbeiten wir später kennen lernen werden.

Für den durchsichtigen Theil des Spectrums ninmt die Dispersionsformel aller Theorieen seit Sellmeier dieselbe einfache Gestalt an. Die Prüfung dieser Formel hält gleichen Schritt mit der experimentellen Erschliessung des Ultraroth und Ultraviolett, und liefert in den Händen von Ketteler, und nach 1893 von Rubens, Carvallo, Paschen, Martens n. A. ausgezeichnete Erfolge.

Erwähnen wir schliesslich die Deutung von Sonnenphänomenen mittelst anomaler Dispersion durch Julius (1001], so haben wir die Hamptpunkte der Entwickelung kennen geleint. Alles weitere bleibt der folgenden Special-darstellung überlassen.

00. In dieser beginnen wir, was die experimentelle Seite der Sacho betrifft, mit der Entdeckung der anomalen Dispersion. Die Methoden zur Messnug der Brechungsindices und damit der Dispersion im durchsichtigen Theile des Spectrums (normale Dispersion) sind in mehreren Kapiteln der vorhergehenden Bände dieses Buches ausführlich besprochen und werden darum als bekannt vorausgesetzt. Infolgedessen wird die Besprechung der experimentellen Forschungen auf dem Gebiete anomaler Dispersion in diesem Kapitel den größesten Raum einnehmen, wenngleich diese Erschelnung ja nur ein Specialfall des allgemeinen Dispersionsgesetzes ist.

Der Besprechung der ersten experimentellen Arbeiten über anomale Dispersion lassen wir eine Darstellung der Dispersionstheorieen folgen. Wir behandeln darin die älteren, vor Sellmeier erschienenen Theorieen nur in gedrängter Kürze, entsprechend ihrer heute nur noch historischen Bedeutung, — die übrigen so ausführlich, wie der Raum es zulässt.

Dann folgen die experimentellen Arbeiten zur Prüfung der Theorie a) im Absorptionsgebiet, b) im durchsichtigen Theile des Spectrums, und hierauf im letzten Kapitel vermischte spätere Arbeiten, in denen vereinzolte Beobachtungen anomaler Dispersion, Messungsmethoden an festen Körpurn Flüssigkeiten und Dämpfen, sowie verwandte Erscheinungen besprochen werden.

Das Problem der Dispersion bildet nur einen kleinen Ausschnitt der Theorie der Lichtbewegung in ponderablen Körpern; ihre Erscheinungen stehen in enger Verwandschaft zu andern Phänomenen mit ganz oder theilweise gleichen Ursachen. Es ist darum nicht unnöttig, ausdrücklich zu bemerken, dass wir im Folgenden nur die Dispersion für sich, losgelöst von allen verwandten Erscheinungen betrachten. Wir beschränken uns ferner auf die Dispersionsvorgänge in iso tropon, homogenen, ruhenden Körpern, und auf die Annahme reiner Sinusform der Lichtwellen. Wir schließen also die compliciteren Vorgänge in Krystallen und in bewegten Körpern aus, sowie diejenigen Betrachtungen, die mit der Aenderung der Schwingungsform der Strahlung in dispergirenden Körpern zusammenhängen.

II. Die Entdeckung der anomalen Dispersion.

01. Die erste Beobachtung anomaler Dispersion stammt von Brewster!) im Jahre 1881. Er studiert die elliptische Polarisation des von Metallen reflectirten Lichtes, stellt das Gesetz auf:

Brochungsindex - tang (Hampteinfallswinkel), und findet nach diesem Gesetze beim Silber

für rothes Licht $\nu = 3.800$ für blaues Licht $\nu = 2.824$

Die Ordnung der Brechbarkeit ist also, wie er ausdrücklich sagt, umgekehrt. Es gelingt ihm aber weder eine Erklärung für diese Anomalie aufzufinden, noch ahnt er ihre Bedentung. Hat er doch in Gesprächen mit Talbot?) die Möglichkeit bezweifelt, dass ein Spectrum "theilweise umgekehrt sein oder in sich zurückkehren könne".

Wir wissen heute, dass das Brewster'sche Gesetz falsch ist, und dass die so bestimmten Brechungsindices sehr welt von der Wahrheit abweichen. Gleichwohl ist Brewster's Beobachtung insofern richtig, als der Gang des Haupteinfallswinkels mit der Wellenlange nahezu derselbe ist, wie der des Brechungsindex.

02. Der nächste, der anomale Dispersion zwar nicht beobachtet, aber sie als möglich hinstellt, und sogar eine anomale Dispersionseurve aufzeichnet, ist O'Brien (1844).³) Es ist sohr sonderbar, dass die Arbeiten dieses Physikers vollständig der Vergessenheit anheim fallen konnten, trotzdem sie in einer so verbreiteten Zeitschrift wie dem Philosophical Magazine mit nicht missenverstehender Titelangabe erschienen sind, und trotzdem seine in der Einleitung erwähnte Polomik mit anderen Physikern über die Theorie der Dispersion sich durch mehrere Jahrgünge dieser Zeitschrift hinzieht. O'Brien hat nicht nur fast gleichzeitig mit F. Neu mann diejenige Theorie der Dispersion durchsichtiger Körper gegeben, die man heute mit den Namen Briot's und Ketteler's

¹⁾ D. Browster, On the phenomena and laws of olliptic polarization, as exhibited in the action of metals upon light. Phil. Trans. 1880 p. 287—820; Pogg. Ann. 21 p. 210—275 (1881).

²⁾ Vergl. 105,

⁸⁾ Vergi. 1110.

verknüpft; er hat auch als erster, freilich ohne die Bedeutung seines Schrittes zu ahnen, eine Theorie¹) verfasst, welche die Dispersion und Absorption aus denselben Grundannahmen ableitet und völlig identisch ist mit der nach Entdeckung der anomalen Dispersion von O. E. Meyer²) zur Erklürung eben dieses Phänomens gegebenen Theorie. Wir werden später darunf zurückkommen. Hier interessirt uns aus dieser Abhandlung der merkwirdige Umstand, dass O'Brien zwar zu einer die anomale Dispersion einschliessenden Dispersionsformal gelangt, dass er aber diesen Umstand gar nicht erwühnt, sondern seine Formel durch Nebenannahmen dem Gang normaler Dispersion anpasst.

Trotzdem giebt er in einem späteren Abschnitt derselben Abhandlung aus anderen und falschen Annahmen die Möglichkeit anomaler Dispersion zu. Diese Verkettung der Umstände verauschanlicht deutlich die grossen Schwierigkeiten bei der Auffindung von heutzutage sehr einfach erscheinenden Zusammenhängen. Wir wollen kurz darauf eingehen.

O'Brien hat, wie erwähnt, in seiner Abhandlung eine Theorie des Zusammenhanges zwischen Absorption und Dispersion gegeben. Er greift nur zurück auf ein Experiment Brewster's, das von diesem folgendermassen in seiner "Optik") beschrieben und völlig falsch gedentet wird: "Man betrachte ein mit Prisma und Linse entworfenes Spectrum durch ein Stück blauen Glases (gemeint ist zweifelles Kobaltglas), wie es zu Fingernäpfen gebruucht wird." Das Spectrum hat Brewster vorher als aus den sieben Farben roth, orungu, gelb, grün, blau, indigo, violett bestehend beschrieben, die zwar nicht zeharf getreunt seien, deren Breite man aber nach den Messungen von Newton und Fraunhofer wenigstens ungefähr angeben könne.

Man bemerkt nun durch das blaue Glas Folgendes: "es wird absorbirt der mittlere Theil des Roth, das ganze Orange, ein grosser Theil des Grün, ferner ein grosser Theil des Blau, nur sehr weuig vom Violett. Das so gut wie gur nicht absorbirte Gelb ist in Breite gewachsen. Es nimmt jetzt einem Theil ein, der vorher, als man das Spectrum ohne blaues Glas betrachtete, von einem Stück des Orange, und auf der anderen Seite von einem Stück des Grün bedeckt war" (diese Beobachtung ist natürlich eine Tauschung). "Darans folgt (wenn man mit Brewster annimmt, dass das Spectrum in Wirklichkeit nur aus drei Farben roth, gelb und blau bestehe), dass das blaue Glas dasjenige rothe Licht absorbirt hat, welches vorher, mit dem gelben Licht gemischt, den Eindruck des Orange erweckte, und ebenso dasjenige blaue Licht, welches vorher, mit dem Gelb gemischt, den Eindruck des Grün erweckte. Wir haben darum durch das Mittel der Absorption grünes Licht in blaues und gelbes, und Orange in Roth und Gelb zerlegt, was wir nach dem bekannten Versuche New-

¹⁾ Vergl. § 185.

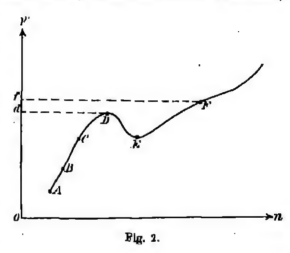
²⁾ Vergt. § 105.

³⁾ The Calrinat Cyclopaedia. Option, by D. Brewster. London (1888).

ton's mittelst eines Prismas nicht fertig bekommen. Daraus folgt dann wieder, dass die zwei verschiedenen Farben, welche die Mischfarbe ergeben, von gleicher Brechbarkeit sein müssen. Also ist die Behauptung Newton's, dass Licht verschiedener Farbe immer verschieden brechbar sel, nicht richtig."

Wir haben Brewster's Worte, well historisch interessunt, in freier Uebersetzung hierher gesetzt. Wir wissen houte, dass seine letzte Behauptung, wenngleich aus falschen Annahmen gefolgert, für anomal dispergirende Körper richtig ist. O'Brien greift nun diese Behauptung auf. Er zeigt zuerst, wie man bei bekannter Dispersionsformel r = f(n) (n die Schwingungszuhl) eine Dispersionscurve zeichnen könne, indem man die n als Abscissen,

die v als Ordinaton einea rechtwinkligen Coordinatensystems ouftrage. Er zeichnet als Beispiel eine mit wachsender Schwingungszahl anstelgende Curve, die wir heute eine Curve normaler Dispersion nennen würden. Um nun die vermeintliche Brewster'sche Entdeckung auch ohne Zuhülfenahme der Browster'schen Dreifarbentheorie zn erklaren (das ist der Sinn seiner Ansführungen, die wir im Folgenden in kurzerer und mo-



derner Sprache wieder geben wollen), brancht man nur anzunehmen, dass die Dispersionscurve der Prismensubstanz eine eigenartige Form habe, etwa wie die Fig. 2 sie zeigt. Wir nehmen bei Zeichnung dieser Figur an, dass zu jeder Schwingungszahl eine bestimmte Farbennuance gehöre, und dass die Farbe mit wachsendem n der Ablichen Annahme entsprechend von Roth Aber Orunge in Gelb übergehe. Nun soll das Gebiet von A bis E dem Roth angehören, bei E soll das Orange, bei Fdas Gelb beginnen. Dann ist ohne weiteres klar, dass in dem durch ein Prisma dieser Substanz entworfenen Spectrum die auf der Strecke CDE liegenden Farben sich überdecken werden, und dass also an dieser Stelle des Spectrums eine Mischung von Roth und Orange entstehen wird. Wenn man nun weiter annimmt, dass des blane Glas das Licht von den Wellenlangen B bis C (mittlerer Theil des Roth), and D bis F (Stück von dem librighleibenden Roth und des ganze Orango) absorbire, so folgt ohne weiteres, dass das Spectrum folgenden Anblick bieten wird: von A bis B reines Roth, dann Absorptionsstreifen bis C, hierauf wieder reines Roth von C bis D, dann ein schmaler Absorptionsstreif entsprechend der kleinen Erhebung von F über D (Ordinatenstück df), und hierauf reines Gelb.

Das ist eine vollständig klare und einwandsfreie Darstellung einer anomalen Dispersionscurve! Merkwürdig ist dann wieder die Bemerkung O'Brien's, er hoffe zeigen zu können, dass eine ebensolche Furbenmischung eintreten könne bei Verwendung eines Gitters statt eines Prismas. Wenn wir nun noch erwähnen, dass Radicke fiber diese Arbeit O'Brien's in den Fortschritten der Physik von 1846, pag. 592 klar und ausführlich referirt lat, so ist es sehr verwunderlich, dass sie vollständig vergessen werden konnte.

- 98. Zu Shnlichen Resultaten wie Brewster gelangen bei ihren Studien fiber die Reflexion der Metalle Jamiu 1), Beer 2), Eisenlohr 3), Quincke 4). Van der Willigen 3) beobachtet am Indige und Blutstein sogar eine Zu- und Wiederabnahme des Haupteinfallswinkels.
- Nun folgt die unbeachtet gebliebene, directe Beobachtung von Le Roux 9. In der Absicht, die Abhängigkeit der Brechung von den andern physikalischen Elgenschaften eines Körpers zu studiren, untersacht er die Dispersion verschiedener Substanzen in gasformigem Zustande, darunter auch Joddampf in Hohlprismen aus Porzellan mit Glasfenstern. Er findet beträchtliche Grösse der Dispersion. Von einem hellerlenchteten Spalt werden zwei Bilder entworfen, ein blanes und ein rothes (die grünen und gelben Strahlen sind absorbiert). Die Reihenfolge dieser Bilder ist aber umgekehrt, wie diejenige im gewöhnlichen Spectrum. Genaucre Messungen werden vorsprochen, aber nicht geliefert, und die Entdeckung bleibt unbeachtet bis zu ihrer Wiederauffindung durch Ohristiansen und Kundt um 1870.
- 05. In einer kurzen Notiz theilt Christiansen 7 mit, dass eine alcoholische Fuchsinlösung in einem sehr spitzen Prisma ganz abnorme Brechungsverhältnisse zeige. Man sehe die Farben in der Ordnung: Violett, Roth, Gelb, wo das letzte am meisten abgelenkt sei. Als Brechungsindices giebt er an:

3) F. Hisenlohr, Ueber des Verhältniss der Schwingungerichtung des Lichts zur Po-

larisationsebene. Pogg. Ann. 104, p. 887-846 (1558).

5) V. S. M. van der Willigen, De constanten van resectio. Veral, K. Ak. d. Wot. 13.

p. 48-58 (1862). Pogg. Ann. 117. p. 464-478 (1862).

J. Jamin, Mémoire sur la couleur des métaux. C. R. 25 p. 714-710 (1847); Ann. chim. et phys. (3), 22. p. 811-327 (1848); Pogg. Ann. 74. p. 528-542 (1848).

A Beer, Herleitung der allgemeinen Cauchy'schen Reflexionaformeln für durchsichtige und undurchsichtige Kürper; Tabelle der Brechungsindices und Absorptionscoofficienten der verschiedenfarbigen Lichts in den Motallen. Pogg. Ann. 69. p. 402—410 (1858).

⁴⁾ G. Quincke, Ueber die optischen Eigenschaften der Motallo. Pogg. Ann. 110. p. 558-388 (1863). Berl. Ber. 1863. p. 115. Ann. chim. et phys. (3) 69. p. 121 (1863). Ueber die Brechungsexponenten der Metalle. ibid. p. 599-604 (1864).

⁶⁾ F. P. Le Roux, Recharches sur les indices de réfraction de quelques motalloides et métaux à l'état de vapeur. O. R. 51. p. 171-172 (1860). Dispersion anomaie de la vapeur d'iode. O. R. 55. p. 127-129 (1862); Pogg. Ann. 117. p. 659-660 (1862).

⁷⁾ C. Christiansen, Ueber die Brechungsverhältnisse einer weingelatigen Lösung des Fucksins. Pogg. Ann. 141. p. 479—480 (1870); Phil Mag. (4) 41. p. 244 (1871); Ann. ohim. ot phys. (4) 25. p. 218—214 (1872).

Fraunhofersche Liu	ie r
\boldsymbol{B}	1,450
C	1.502
$oldsymbol{D}$	1.501
$oldsymbol{F}$	1.312
\boldsymbol{G}	1.285
H	1.315

Am einfachsten und schönsten zeigten sieh die Consequenzen davon, wenn man die Hypotenusenfläche eines rechtwinkligen Prismas mit der Lösung befeuchte und die Totalreflexion zu beobachten suche. Man sehe dann, statt einer deutlichen Grenze der Totalreflexion, unter allen Einfallswinkeln farbiges Licht.

96. Unabhängig von seinen Vorgängern hatte Kundt¹) sich seit Jahren mit dem Problem der Dispersion beschäftigt. Er nahm an, dass ihr Gang bei den durchsichtigen Körpern (mit abnehmender Wellenlänge zunehmendes 2), nur der specielle Fall eines allgemeinen Gesetzes sei, dass der Brechungsindex im Allgemeinen in den Körpern bellebig mit der Wellenlänge zu- oder abnehmen, ja sogar kleiner als 1 werden könne. Seine Arbeiten, mit denen er nunmehr in den Gang der Dinge eingreift, sind ein Muster scharfsinnigen physikalischen Donkens, klarer und vorständlicher Darstellung. Er verfolgt das Problem mit der ihm eigenen Energie bis in die Aussersten, den damaligen Hälfsmitteln experimentell zugänglichen Consequenzen und stellt Grandgesetze auf, die ein festes Fundament für die Entwickelung der Theorie gebildet haben.

In seiner ersten Arbeit ist gloich die Einleitung ein Beweis dafür, wie tief er das Problem erfasst hat. Kundt geht aus von den Erscheinungen der Metallreflexion, die nach den Formeln von Cauchy, Beer und Eisenlehr, und den Versuchen von Jamin und Quincke für einzelne Metalle Brechungsindices kleiner als 1, also Lichtgeschwindigkeiten grüsser als im reinen Aether, und einen umgekehrten Gang der Dispersion wie bei den durchsichtigen Körper ergeben hatten.

Zwischen den durchsichtigen Körpern und den Metallen steht nun eine eigentümliche Klasse von Medien, die sich für einzelne Farben als durchsichtige, für andere als metallisch undurchsichtige verhalten und an der Oberfläche farbigen metallischen Glanz zeigen. Solche sog, "Körper mit Oberflächenfarben" sind insbesondere die meisten Anillnfarbstoffe. Hai din ger hatte erwiesen, dass das durch diese Medien durchgelassene Licht nahezu complementär zu dem von der Oberfläche reflectirten, d. h. zu der Oberflächenfarbe sei. Diese Körper zeigen also für diejenigen Strahlen, die sie stark absorbieren, ein starkes Reflexionsvermögen 3) und ausserdem deutliche elliptische Polarisation des reflectirten Lichtes-

2) Vgl. dasu \$. 351 und 882.

¹⁾ A. Kundt, Ueber die anomale Dispersion der Körper mit Oberifiehenfarben. Pogg. Ann. 142. p. 168—171 (1871). 143. p. 140—152, 250—200 (1871). 144. p. 128—187 (1872); Archives sa phys. et nat. (2) 40. p. 188—100 (1871). Ann. chim. et phys. (4) 25. p. 404 410, 418—421 (1872); Verb. Phys. Med. Ges. Warsburg 2. p. 100—107 (1872). Ueber anomale Discreten. Pogg. (Ann. 145, p. 67—80, 164—166 (1872). Verb. Phys. med. Ges. Warsburg 2. p. 170—178 (1872)

Vielleicht sind sie darum Körper mit dem oben vermutheten allgemeinsten Gang der Dispersion. Denn wenn man die Cauch y'schen Formeln der Metallreflexion auf diejenigen Partien des Spectrums anwendet, für die die Körper sich wie Metalle verhalten, so gelangt man zum Schluss, dass für diese Gebiete die Brechungsindices sehr gross, oder < 1, und jedenfalls sehr verschieden von denen der andern Gebiete sein müssen.

Wenn man nun diese Farbstoffe in irgend einem Lösungsmittel auflöst, so steht zu erwarten, dass ihre Eigenschaften, insbesondere ihre vernnthete "unonnde Dispersion", mit denen des Lösungsmittels sich combiniren und in abgeschwächter Form bestehen bleiben werden.

97. Kundt's frühere Versuche, diese anomale Dispardon der Lösungen durch Interferenzerscheinungen nachzuweisen, hatten wegen unvollkommener Apparate keinen Erfolg. Christiansen's Methode, nümlich directe prismutische Beobachtung der Disparsion, verschafft ihm aber nunmehr volle Bestätigung seiner Ansichten. Eine Reihe von Anflinfurben, Indigo, übermungansaures Kall, — sämmtlich Körper mit Oberflächenfurben — zeigen anomale Farbenfolgen im Spectrum, wenn man das Licht durch ein mit der Lösung des Stoffes gefülltes Hohlprisma gehen lässt. Alle brechen das rothe Licht stürker als das blaue, und bei denjenigen, deren Oberflächenfurbe vornehmlich Grünist, und in deren Spectrum das Grün trotz der Absorption noch deutlich erkunnt werden kann, ist es am wenigsten abgelenkt. Die Farbenfolge ist also Grün-Blau-Roth, statt Roth-Grün-Blau.

Die Untersuchungsmethode ist die folgende: Auf ein Stückchen Spiegelglas bringt man einen Tropfen der sehr concentrirten Lüsung und drückt auf diesen, unter einem Winkel von ca. 25°, die scharfe Kante eines gloich breiten Stückchens Spiegelglas. Nur die dünne, in die Kanten sich capillar hinoinziehende, ausserste Kante des entstehenden Flüssigkeitsprismas ist durchsichtig genug.

Zu bestimmten Schlüssen über die Dispersionsverhältnisse der Substanzen im festen Zustande reichen die Beobachtungen nicht aus. Anzunehmen ist, dass bei den Körpern, die in Lösung des Grün am wenigsten ablenken, der Brechungsindex für Grün im festen Zustand kleiner als 1 sei.

Jedenfalls ist durch die Versuche der Zusammenhang zwischen Oberflächenfarbe und anomaler Dispersion erwiesen. In einem Nachtrug zeigt Kundt, dess den untersuchten Substanzen, wenn man sie in dünnen Schichten auf Glasplatten auskrystallisiren lässt, noch eine besondere optische Eigenschaft, nämlich Dichroismus zukommt.

98. In einer zweiten und dritten Mittheilung nimmt Kundt zunstchst Stellung gegen v. Lang'), der die Erscheinungen nicht als anomale Dis-

¹⁾ V. v. Laug, Ueber die anomale Dispersion spitzer Prismen. Wien. Ber. 68. II. p. 658-660 (1871); Pogg. Ann. 148. p. 269-271 (1871); Ann. chim. et. phys. (4) 25. p. 410-411 (1872).

persion, sondern als herrührend von der mangelhaften Achromasie des Auges bezeichnet hatte. Dieser Einwand sei aber durch seine erste Mittheilung erledigt, da er nicht nur mit blossem Auge, sondern auch mit dem Fernrohr dasselbe beobachtet habe. Letztere Methode wird nun zu weiterem Studium der Erscheinung augewandt, indem man das Prisma auf dem Tisch eines Spectrometers anbringt. Der Spalt wird mit Sonnenlicht so hell erlenchtet, dass nicht nur die Schneide, sondern auch entferntere Stellen des Prismas benutzt, ja sogar die Schneide abgeblendet und dadurch jede von dieser herrührende Unregelmässigkeit (Bengung etc.) beseitigt werden kunn.

Es erglebt sich folgendes: die Anomalie nimmt mit der Concentration der Lösungen, wie erwartet, zu. Einzelne Farben sind ausserordentlich verlängert, so Roth beim Fuchsin und Grün beim Cyanin, was auf sohr starke Dispersion d. h. schnelle Variation des Brechungsindex, hindeutet. Die Fraunhoferschen Linien sind in diesen sohr auseinander gerissenen Theilen nicht mehr zu erkennen, und darum ist eine Messung bei bestimmter Wellenlänge des Lichtes nicht möglich. Einzelne Farben überdecken sich, und müssen durch Einschaltung absorbirender Glüser, die nur eine der Farben durchlassen, getreunt werden.

90. Nachdem auf diese Weise die Methode der Untersachung festgestellt ist, geht Kundt zu genaueren Messungen der Ablenkung der Struhlen über. Dabei ergiebt sich zunächst eine wichtige Erkenntniss. Es ist klar, dass der Körper im Gebiete metallischer Reflexion, wo die Strahlen stark reflectirt werden, eine dunkle Stelle im Spectrum zeigen wird, da ja die stark reflectirten Strahlen im durchgelassenen Licht stärker geschwächt erscheinen, als die schwich reflectirten. Wenn man nun die Dicke der durchstruhlten Lösung variirt, so findet man, dass die Schwärze dieser Stellen mit wachsender Dicke sehr schnell zunimmt. Ohne weiteres erhellt daraus: die Körper üben auf die Struhlen, die sie stark reflectiren, auch sehr starke Absorption aus. Wir dürfen also behaupten: Starke Absorption, starke Reflexion, anomale Brechung stehen im Zusammenhang, und dieser Zusammenhang muss bei Aufstellung einer Theorie berücksichtigt werden.

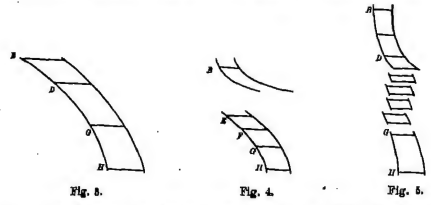
Die starke Absorption hat eine unerwünschte Wirkung: Die Strahlen werden nicht oder nur wenig durch die Prismen hindurch gelassen, und damit wird eine exacte Mossung der Brechungsaxponenten in diesem Gebiet schwierig oder unmöglich. Sie gelingt nur an den Ründern des Absorptions-Streifens, wo die Absorption noch nicht so stark ist. Besteht nun der ebeu erwühnte innere Zusammenhang zwischen Absorption und Brechung, so wird man an diesen Ründern, d. h. im Gebiete stark variirender Absorption, auch starke Variation des Brechungsindex erwarten nutssen. Und das ist in der That der Fall, wie wir sogleich zoigen werden.

100. Zunüchst besprechen wir die geistreiche (übrigens sehen von Frannhofer') angewandte) Methode Kundt's, nitmlich die der "gekreuzten

¹⁾ J. Fraunhofor, Neue Modification des Lichtes etc. Doukschriften der Münchner Academic. 6. p. 11 (1821).

Prismen". Man stelle den Collimatorspalt horizontal, und bringe auf dem Spectrometertischehen ein Prisma mit horizontaler brechender Kanta, oder besser ein gradsichtiges Prisma an. Man erhält im Fernrohr ein vertical stehendes Spectrum mit horizontalen Fraunhoferschen Linien. Bringt man nun zwischen Prisma und Fernrohrobjectiv ein zweites Prisma, dieses aber mit vortic aler Kante, so wird man offenbar ein schräges Spectrum (Fig. 3) erhalten, bei dem das Roth von den früheren Stellen am wenigsten, Blau am meisten abgelenkt ist. Je nach den Dispersionsverhältnissen der beiden Prismen ist dies Spectrum entweder gradlinig schräg, oder nach oben, oder nach unten convex.

101. Benutzt man nun aber als zweites Prisma ein solches aus anomal dispergirender Substanz, so bietet das Spectrum einen ganz anderen höchst eigentümlichen Anblick. (Fig. 4.) Wir schicken voraus, dass bei allen



nutersuchten Körpern der Absorptionsstreifen in der Mitte des Spectrums, also etwa im Gelb und in einem Theil des Grün liegt. Geht man nun von Strahlen grösserer Wellenlänge aus, so nimmt die Ablenkung bei Annüherung an den Absorptionsstreifen schnell zu, so dass das Roth oberhalb der Absorptionsbande in einen langen, fast horizontalen Streifen ausgezogen ist. Unterhalb der Absorptionsbande kommt ein ebensolcher langer grünlicher Streifen von Seite der geringeren Ablenkung hervor, bis im Blan die Ablenkung wieder ungefähr die normale Grösse erreicht hat. Dabei ist das ganze Blan weniger abgelenkt als das ganze Roth. Ist die Concentration der Lösung gering, so ist auch die Anomalie geringer, insofern das Blau mehr abgelenkt erscheint als das Roth; dabei nimmt aber doch noch die Ablenkung des Roth gegen den Streifen hin stark zu, und unterhalb des Streifens kommt das Grün schnell von Seite der geringeren Ablenkung hervor, so zwar, dass ein Theil der rothen Strahlen immer noch stärker abgelenkt ist als ein Theil der grünen.

Hat der Körper mehrere solche Absorptionsbänder, so zeigt sich bei jedem Bande dieselbe Anomalie, wie sie am besten aus der Figur 5 erhellt; nur ist der Unterschied auf beiden Selten des Straifens nicht so gross.

Ansser den schon erwähnten Körpern zeigen dieselben Anomalieen:

Lackmus, Chlorophylllösung, Blut, Magneslumplatineyanür, blaues Kobaltglas, Nun zeigt Kobaltglas durchaus keine Spur von Oberlitchenfarbe und Dichroismus, wohl aber starke Absorption. Daraus ersehen wir, dass es ganz wesentlich auf Absorption als eine Begleiterscheinung, oder gur Ursache der anomalen Dispersion ankommt, und somit können wir folgendes specifische Gesetz der anomalen Dispersion aussprechen.

Besitzt ein Körper einen starken Absorptionsstreifen, so wächst der Brechungsindex des Körpers stark, wenn man sich vom rothen Ende des Spectrums her, also mit abnehmender Wellenlänge, dem Streifen nähert. Nähert man sich dem Streifen vom violetten Ende, so nimmt der Brechungsindex rasch ab. Bei sehr starker Absorption kann das ganze rothe Ende des Spectrums stärker abgelenkt sein, als das ganze blaue. Bei schwächerer Absorption ist wenigstens ein Theil der rothen Partie (und zwar immer der dem Streifen zunächst liegende) stärker abgelenkt, als ein Theil der blauen Partie (von letzterer gleichfalls immer der dem Streifen zunächst liegende).

Es giebt nun noch Substanzen, die das genze blane Ende des Spectrums absorbiren, wie z. B. eine alcoholische Jodlösung. Ganz in Übereinstimmung mit obigem Gesetz zeigen diese Körper eine auffällig starke Zunahme des Brechungeindex gegen das blane Ende des Spectrums.

102. In einer vierten Mittheilung geht Kundt dazu über, die Brechungsindich einiger Substanzen numerisch zu bestimmen. De ihm Hohlprismen mit Thermometern nicht zur Verfügung stehen, führt er die Messungen bei möglichet gleichbleibender Zimmertemperatur, und mit Steinheilschen Hohlprismen aus. 1)|e letzteren werden mit der zu untersuchenden Lösung gefällt, und auf das Speatrometertischehen gestallt. Beleuchtet man den Spalt mit Sonnenlicht, und beobachtet das anomale Spectrum, so erkennt man in den sich überdeckenden Farben die Frannhoferschen Linien uur dann, wenn man die Farben durch Absorptionsgiftser sondert. Es ist infolgedessen practisch, statt der directon Messungsmethode diejenige der gekrenzten Prismen anzuwenden. Zu diesem Zweck wird ein Glaspriane mit horizontuler Kente vor dem Objektiv des Spectrometerfernrolus befestigt. Es ist mit diesem um die verticale Spoctromotorachse drehbar. Der Spalt liegt horizontal; quer fiber some Mitte ist ein Hanr gespannt. De das l'ernrohr auch um eine horizontale Achse drehber ist, kunn man auf die querliegenden Fraunhoferschen Linien des vertical stehenden Spectrums einstellen. Bringt man nun das Flüssigkeitsprisma mit verticaler Kante auf den Spectrometertisch, so erscheint dus Spectrum in der oben beschriebenen Gestalt. Dabei ist es in der Mitte durch eine dunkle Linie, das spectral ausgezogene Bild des Haares getheilt. Man stellt nun auf den Schnittpunkt Hearlinie-Fraunhoferlinie ein, dreht dann das Fernrohr und Flüssigkeitsprisma so, dass die Strahlen nach der anderen Seite, vom Nullpunkt aus gerechnet, abgelenkt werden, und stellt wieder ein. Die Halfte der Differenz

beider Ablesungen giebt die gesuchte Ablenkung vom Nullpunkt, und damit nach bekannten Methoden den Brechungsindex der betreffenden Fraunhoferlinie.

Diese Linien sind in den wenig oder schwach absorbirten Theilen des Spectrum sehr scharf, in den stärker absorbirten Theilen dagegen verwaschen, aus folgendem Grunde: Für die schwach absorbirten Struhlen ist das Flüssigkeitsprisma anch an seinen dickeren Stellen, in einiger Entfermog von der brechenden Kante, durchsichtig; die stark absorbirten Strahlen dagegen vermögen nur die dunnste Stelle des Prismas, numlich die ausserste scharfe Kaute zu durchdringen. Die dickeren Theile des Prismas wirken für sie wie ein undurchsichtiger Schirm, um somit dringt das Licht nur durch eine schmale Spalte hindurch, deren eine Seite durch die scharfe Kante des Hohlprismas, die andere durch die zunehmende Absorption der Flüssigkeit gebildet wird. An dieser Seite ist also der Spalt nicht scharf begrenzt, sondern verläuft allmählich, Der Spalt aber erzeugt Bengungsphänomene, die um so stärker sich geltend machen, je schmaler der Spalt, d. h. je grüsser die Absorption der betreffenden Strahlengattung ist. Eine leichte Ueberlegung zeigt, dass die Beugung keine scharfen Interferenzbanden hervorbringt, sondern nur bewirkt, dass des Spectralbild der betreffenden Strahlen verbreitert und an den Rindorn verwaschen erscheint.") Als Medien dienten alcoholische Lösungen von Cyanin und Fuchsin, sowie eine wässrige von übermangansaurem Kali. Um die Augmalie deutlich zu demonstriren, wurden auch die Brechungsindices des Lasungsmittels bestimmt, und die Differenzen gegen die der Lösung (erste Columne unter v) in der zweiten Columne unter da angegeben. Wir geben nur zwei Tabellen wieder, die erste für schwach concentrirtes, die zweite für stark concentrirtes Cyanin. Die Buchstaben bedeuten Fraunhoferlinien.

Tabelle 1.

Dispersion zweier Cyaninlösungen nach Kundt.

	1. Lösu	ng.		2. con	contrirte	ro I denng.
	,	4 a	Ţ		*	A a
4	1,8088	_	ľ	A	1,9782	-
4	1,8078	+ 42		a	1,8750	+ 120
\boldsymbol{B}	1,0691	+ 49	1	\boldsymbol{B}	1,8781	18n
σ	1,3714	+ 05	- 1	. 0	1,8831	+ 182
* E	1,8066	26	- 1	*E	1,8058	- 84
*6	1,8676	- 21	- Ł	ь	_	-
\boldsymbol{F}	1,8718	+ 1	Į!	F	1.8705	- 7
G	1,8757	+ 7		G	1,0779	+ 20
\boldsymbol{H}	1,8793	_		\boldsymbol{H}	1,8521	_

* zeigt Verwaschenheit der betreffenden Linie an. b liess sich für die 2. Lösung der starken Absorption halber überhaupt nicht einstellen. Der Gaug der τ , und noch mehr der Δa zeigt die anomale Dispersion, und der Vergleich

Für diese Strahlen ist somit die auflösende Kraft des Prismas ausserordentlich klein. (Bd. I. p. 810).

beider Tabellen die Zunahme der Anomalie mit der Concentration. Die Strahlen zwischen E und C sind völlig absorbiet, und damit eine Messung innerhalb des Absorptionsstreifens unmöglich.

103. Achnliche Resultate liefert eine alcoholische Fuchsinksung. Nur ist die Anomalie hier sehr viel stärker ausgeprägt, entsprechend der sehr starken Absorption des Fuchsins im Gebiete zwischen D und F. Auch hier lässt sich keine Entscheidung füllen, wie die Dispersionseurve im Gebiete der Absorption verläuft. Kundt lässt daher die Frage offen, ob der Brechungsindex innerhalb des Streifens mit abnehmender Wellenläuge continuirlich von grossen zu kleinen Werthen übergehe, oder ob er einen Sprung erleide, oder ob gar den absorbirten Strahlen überhaupt kein bestimmter Brechungsindex zukomme, sie vielmehr in eigenthämlicher Weise zerstreut würden.

Was diese Frage betrifft, so war vor Kundt schon Christiansen ') welter gekommen. Wir gehen daher letzt zu einer Besprechung von dessen zweiter Arbeit über. Christiansen hatte aus seinen Versuchen über die Totalreflexion an der mit Fuchsinlösung befeuchteten Hypotenuse eines Glasprismas rightig auf anomale Dispersion geschlossen. Zahlenmässige Bestimmungen nimmt or vor an Hohlprismen mit einem brechenden Winkel von nur ungafähr einem Grad. Diese stellt er sich her, indem or Glasplatten durch eine Schraubenvorrichtung in die gewünschte geneigte Lage zu einander bringt und einen Tropfen der Lösung durch capillare Anziehung in den keilfermigen Zwischenraum aufsaugen lässt. Die Flässigkeitsschicht der Prismen ist sehr dun; die Absorption übt darum einen weniger störenden Einfinss aus, wie bel den grossen Winkeln Kundt's. Dagegen sind die Messangen mit so grossen Fehlern behaftet (bis zu 5 Eintheiten der zweiten Decimale), dass Kundt sie nicht als Beweis gelten lüsst. Christiansen findet nümlich einen stetigen Verlauf der Dispersionscurve im Absorptionsstreifen, und eine stetige Zunahme der Anomalie mit wachsonder Concentration, wie aus der folgenden Tabelle und der Fig. 6 augenfällig hervorgeht.

Tabolle 2. Dispersion von Fuchsinlösungen nach Christiansen.

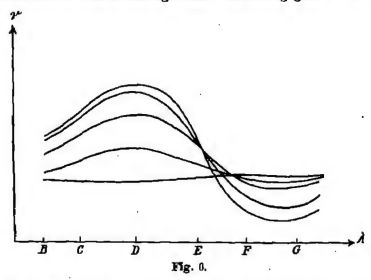
Fraunhofer- Linio	18,8 % Fuchsin	17 % Fnchsin	8 % Fuchsin	2,5 % Fuelwin
R	1,450	1,426		1,894
a	1,502	1,493	1,456	_
\boldsymbol{D}	1,561	1,648	1,802	1,410
$D \not \sim E$	1,490	1,492	1,450	~
b	1,812	1,844	1,872	1,070
G	1,265	1,722	1,354	1,007
Н	1,012	1,844	1,072	1,878

¹⁾ C. Christianson. Unbor die Brechungsveriultnisse des Fuchsins. Pogy. Ann. 149. p. 250—258 (1871). Ann. chim. et phys. (4) 25. p. 400—405 (1872). — C. Christianson. Zur Farbonzerstrouung des Fuchsins. Pogg. Ann. 148. p. 154—155 (1872).

Wir wollen hier gleich bemerken, dass Christiansen's Ergebniss durch spätere genauere Messungen bestätigt worden ist. Die Dispersionseurve verläuft stetig im Absorptionsstreifen.

104. Ohristiansen macht noch einige weitere interessante Bemerkungen. Dass verschiedene stark gefärbte Körper keine Oberfischenfarbe zeigen, beruht häufig auf ungeeigneten Untersuchungsmethoden.

Nimmt man solche Körper z. B in feinem Pulver, streut das Pulver auf matt schwarzes Papier, giesst darüber Terpentinöl, und legt über das Gauxe ein Prisma, dessen untere Seite durch Oel befeuchtet wird, so tritt, wenigstems in einzelnen Fällen, eine schöne Metallfarbe hervor. Ferner zeigen Platten von festem Fuchsin, in verschiedene Oele gebracht, grosse Verschiedenheiten der Oberflächenfarbe. Die Erklärung dieser Erscheinung giebt Christiansen



nicht. Sie ist die folgende: Die Intensität E des reflectiven Lichtes hängt nach den Formeln der Metallreslexion ab sowohl vom Brechungsindex wie vom Extinctionsindex. Diese beiden Grössen aber variiren bei stark absorbirenden Körpern mit dem Einfallswinkel (vergl. § 132). Ferner hängt E ab von der Natur des angrenzenden durchsichtigen Mediums. Die Dispersion des letzteren ändert sich nur wenig mit der Wellenlänge, die des anomal dispergirenden Mediums aber in gewissen Spectralbezirken sehr schnell. Die Folge dieser Umstände ist der Wechsel der Oberstächenfarbe sowohl mit dem Einfallswinkel, wie mit der Natur (d. h. mit den Brechungsverhältnissen) des angrenzenden Mediums 1).

Die von der Theorie geforderte Abhängigkeit der Brechung vom Einfallswinkel sucht Kundt bereits nachzuweisen, indessen mit negativem Resultat. Der Brechungsindex der C-Linie für eine Fuchsiniösung, mit Prismen von 45° und 25° brechendem Winkel gemessen, ist nicht merklich verschieden.

¹⁾ Näheres darüber: B. Walter, Die Oberflächen oder Schillerferben. Braunschweig 1505.

Wir werden später sehen, dass es mit vervollkommeten Mitteln dennoch gelingt, diese Abhängigkeit nachzuweisen.

105. Veranlasst durch Christiansen's und Kundt's Arbeiten beschreibt Talbot') ein Experiment, des er schon vor dreisig Jahren angestellt, aber nicht veröffentlicht habe. Er brachte einen Tropfen der Lösung eines Chromsalzes zwischen zwei Glasplatten. Nach einiger Zeit hatten sich darin kleine Krystalle gebildet, die als Prismen wirkten. Jedes erzeugte zwei entgegengesetzt polarisirte Spectren, deren eines anomal war. Das Experiment war indessen sehr schwierig, die Krystalle lösten sich infolge der Würme der Hand oder des Auges sehr schnell wieder auf, und darum sah er von einer Veröffentlichung ab. Brewster, dem er von der Sache erzählte, vermuthete eine Tänschung, da er nicht an die Möglichkeit dieses anomalen Verhaltens glaubte (vgl. §. 91).

Tait) stellt die Frage, ob die Erscheinung nicht ähnlich wie die Uebercorrection eines achromatischen Systems gedeutet werden könne. Man könne
Le Roux's Resultat erhalten, wenn man z. B. ein Hohlprisma mit einer
Mischung von zwei Gasen fülle, deren eines stärker, das zweite weniger breche
als Luft, während das zweite zugleich geringer dispergire als das erste. Er
beschreibt, dass er Versuche mit Flüssigkeitsgemischen gemacht habe, die in
der That Resultate, wie diejenigen Le Roux's, Christiansen's und Kundt's
ergeben hätten.

Soret*) erleichtert die Beobachtung durch einen Kunstgriff. Er stellt das mit alcoholischer Fuchsinlösung gefüllte Hohlprisma in einen Trog mit parallelen Glasplatten, und füllt diesen Trog mit reinem Alcohol. Ohne weiteres ist klar, dass der gesammte Alcohol, den wir nunmehr als Schicht mit parallelen Wänden auffassen, keine Dispersion hervorbringt. Es bleibt nur die Dispersion der Fuchsintheilehen, die, wie wir uns verstellen mögen, in prismatischer Anhäufung in dem Alcohol schwimmen. Infolgedessen ist das Spectrum nicht durch die Dispersion des Alcohols modificirt, und die Erscheinung lässt sich nicht allein reiner, sondern auch, wie der Versuch zeigt, mit ziemlich verdünnten Lösungen sehr gut beobachten.

Sirks) bestimmt die Dispersion des amorphen Selens, indem er es zwischen Glasplatten in dünner Schicht schmilzt, und eine Interferenzmethode anwendet. Es gelingt ihm in gleicher Weise Euchsin zu schmelzen, und in demjenigen Theil des Both, für den das Fuchsin gut durchlässig ist, die folgenden Brechungsindices zu bestimmen:

H. F. Talbot, Note on some anomalous spectra, Edinb. Proc. 7. p. 408—410 (1871).
 P. G. Tait, On anomalous spectra, obda. 7. p. 410—412 (1871).

⁸⁾ J. L. Soret, Ueber die anomale Dispersion chriger Substanson. Pogg. Ann. 148-p. 825—827 (1871); Arch. sel. phys. et nat. (2) 40. p. 280—288 (1871); 44. p. 81—84 (1872); Ann. chim. et phys. (4) 25. p. 412—415 (1872); Phil. Mag. (4) 44. p. 1005—800 (1872).

⁴⁾ J. L. Sirks, Ueber die Hefraction und Dispersion der Sciens. Pogg. Ann. 146. p. 420-430 (1871); Ann. chim. ot phys. (4) 28. p. 280-287 (1872).

$$v_A = 2,10$$

 $v_a = 2,18$
 $v_b = 2,30$
 $v_a = 2,44$

Die Zahlen stimmen ziemlich gut mit den späteren, exacteren Messnugen Pflüger's i) überein. Man ersieht aus ihnen die hohen Werthe und das schnelle Anwachsen der Dispersionscurve bei Annäherung an den kurz hinter $\mathcal C$ beginnenden Absorptionsstreifen.

106. Wernicke³) hat als erster die Absorption des festen Puchsins zu messen versucht, indem er zwei verschieden dicke Schichten des Farkstoffs aus alcoholischer Lösung auf eine Glasplatte niederschlug, und die eine Schicht vor die obere, die andere vor die untere Spalthälfte eines Vierord trechen Spectrophometers brachte. In bekannter Weise kann man dann die der Dickendifferenz der Farbstoffschichten entsprechende Absorption ermitteln. Leider hat Wernicke diese Dickendifferenz nicht in absolutem Werth bestimmt. Aus seinen Zahlen geht darum nur das An- und Abschwellen der Absorption beim Durchgang durch den Absorptionsstreifen hervor.

Wernicke hat dann weiter eine, auf diesen Absorptionsmessungen bernhende Methode zur Bestimmung der Brechungsindices des festen Fuchsins innerhalb des Absorptionsstreifens angewandt. Diese Methode ist freilich principiell falsch. Sie beruht auf der Voraussetzung, dass der Brechungsindex stark absorbirender Körper sich nicht so erheblich mit dem Einfallswinkel Andere, um die Resultate der Messung sehr zu fälschen. Diese Annahme Wernicke's ist aber, wie wir später sehen werden, unrichtig, und damit werden seine quantitativen Resultate werthlos. Wohl aber hat Wernicke durch seine Arbeiten das Resultat Christiansen's, den stetigen Verlauf der Dispersionscurve innerhalb der Absorptionsstreifen, bestätigt.

Seine Methode besteht darin, die Absorption der Fuchsinschichten zu messen einmal bei senkrechtem, ein zweites Mal bei schiefem Auffall des Lichtes. Im ersteren Falle ist der Weg des Lichtes innerhalb der Fuchsinschicht gleicht der Schichtdicke d. Im zweiten Falle ist er $\frac{d}{\cos r}$, wo r der unbekannte Winkel ist, den der Strahl nach sener Brechung innerhalb der Fuchsinschicht mit dem Einfallslot macht. Wenn nun der Brechungsindex r nur in zu verwachlässigender Weise vom Einfallswinkel abhängt (und dies ist eben nicht richtig), dann gilt die Beziehung:

und dann kann man r und damit τ in einfacher Weise aus den Absorptionen bei senkrechter und schlefer Incidens berechnen.

¹⁾ Vgl. 8 289.

²⁾ W. Wernicke, Ueber die Absorption und Brechung des Lichtes in metallisch undurchsichtigen Körpern. Berl. Ber. 1874 p. 728—787; Pogg. Ann. 155, p. 67—95 (1875).

Die so bestimmte Dispersionscurve hat mm in der That innerhalb des Absorptionsstreifens einen stetigen Verlauf, von ganz derselben Form, wie bei Christiansen (Fig. 3). Aber die Absolutwerthe des Brechungsindex sind aus den oben angegebenen Gründen unrichtig, und sollen darum nicht wiedergegeben werden.

Wernicke hat weiter den Versuch genucht, ein Frisum aus festem Fuchsin herzustellen, — wio, das giebt er nicht au (vernuthlich durch Eindampfen der Lösung in einem sehr spitzen Hohlprisma). Er kounte an demselben Messungen im Roth und Blau anstellen. Die erhaltenen Werthe zeigen anomale Dispersion, insefern die ν für Roth sehr viel grösser sind, als für Blau. Sie sind aber unrichtig, und zwar erheblich zu klein, da das Frisma, wie Hr. Wernicke dem Verfasser mittheilte, noch Sparen von Alcohol enthielt.

107. Die am Eingung dieses Kapitels erwähnte Methode, die Dispersion metallisch reflectirender Körper aus den Constanten der elliptischen Polarisation zu berechnen, haben im Zeitraume bis 1883 E. Wiedemann, Lundquist und Merkel in principiell richtiger Weise augewandt. Ihre Resultate sind indessen mit erheblichen Fehlern behaftet. Wir kommen später darauf zurück.

108. Zwei Methoden zur Beobachtung der Erzeheinung geben Osnobischin und Mach!) au.

Die erste ist eine Interferenzmethode. Man lasse den einen zweier interferirender Strahlen durch eine Fuchsinschicht oder Lösung hindurchtreten, wobei man sorge, dass der andere Strahl durch irgend ein Mittel, das keinen neuen Gangunterschied hervorbringt, genügend geschwächt werde, um gegenüber dem in Fuchsin geschwächten nicht zu stark zu sein. Betrachtet man dam das Interferenzspectrum, so erkennt man unmittelbar den anonmlen Gang der Verzögerung in der Fuchsinschicht.

Die zweite Methode ist eine Modification der Totalroffexionsmethode. Betrachtet man einen horizontalen Licht-Spalt durch ein total reflectirendes Prisma von verticaler brechender Kante, und löst die Spaite durch ein Prisma mit horizontaler brechender Kante auf, so erscheint das Spectrum durch eine schiefe, dem Newton'schen "blauen Bogen" entsprechende Grenz-curve in einen dunkleren und helleren Theil zerschnitten. Benetzt man nun die reflectirende Fläche mit Fuchsinlösung, so besteht die Grenzeurve aus zwei von einander getrenuten Acsten. Dieselben Curven erhält man auch, soweit die Absorption nicht hinderlich ist, im durchgelassenen Licht.

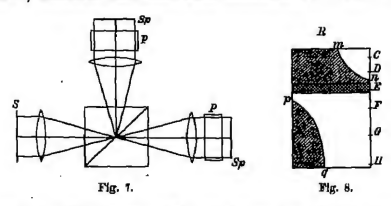
Wir erwähnen schon hier eine spätere Vervollkommnung der Methode durch Mach und Arbes²). Die von dem Lichtspult⁸ (Figur 7) kommenden Strahlen werden durch eine Liuse jauf der Hypotenusenlitche einer Combination . von zwei totalreflectirenden Prismen concentrirt, die reflectirten und durch-

G. v. Osnobischin u. E. Much, Versuche über anomale Dispersion mit Hilfe der Interferens. Carl's Report. II. p. 178—180 (1875); Wien. Ans. 12. p. 51—53, 82—83 (1975).

E. Mach und J. Arbes, Ehrige Vermeho fiber totale Heffexion and anomale Dispersion. Wied. Ann. 27, p. 436—444 (1886); Wien. Ber. 92, IL p. 416—426 (1885).

gelassenen Strahlen durch Linsen und Prismen P zu zwei reellen Spectron S_P senkrecht zur Zeichnungsebene ausgebreitet, die man auf einen Schirm projieiren und bequem demonstriren kann. Bringt man eine Fuchsinlösung zwischen die beiden totalreflectirenden Prismen, so zeigt das reflectirte Spectrum die Helligkeitsvertheilung der Fig. 8, mit der Curve mnpq der Totalreflexion. Für den ganz dunklen (in Wirklichkeit verwaschenen) Streifon bei der Spectrallinie E wird wegen Gleichheit der Brechungsindices des Glasses und der Fuchsinlösung überhaupt kein Licht reflectirt. Das durchgelassene Spectrum zeigt dieselbe Erscheinung in umgekehrter Helligkeitsvertheilung, aber durch Absorption ein wenig verändert.

100. Gegen die Kundt'sche Auffassung der Erscheinung sind später noch einige Angriffe gerichtet worden, die wir kurz erwähnen wollen. de Klercker!) beobachtet nach einer etwas modificirten Soret'schen Methode.



Er nimmt zwei Hohlprismen, gefüllt mit Alcohol, von gleichem brechenden Winkel, die er in entgegengesetztem Sinn auf dem Spectrometertisch aufbant. Es findet dann keine Ablenkung des Strahls statt. Fügt man aber zu dem einen Prisma Fuchsin, und vergrüssert die Concentration allmühlich, so sieht man ein Spectrum entstehen, dessen blauer Theil seine Lage und Breite mit wachsender Concentration unverändert beibehält, während der rothe und gelbe, in der normalen Reihenfolge der Farben, sich erstens immer mehr verbreitert, und zweitens immer weiter von dem blauen Theil abrückt, so duss ein dunkler Zwischenraum entsteht.

Die Erklärung soll die sein, dass die letztere Strahlenpartie von den Fuchsintheilehen in ihrer Geschwindigkeit verzögert wird, während der undere Theil des Spectrums keinerlei Einwirkung erleidet. Das Spectrum wird also aussinandergerissen.

Die Arbeit ist nur ein Beweis dafür, zu welchen Fehlern man durch die voreilige Interpretation eines mit mangelhaften Hülfsmitteln und ohne Controllversuche angestellten Experimentes gelangen kann.

de Klereker, Sur le spectre anomale de la lumière, C. B. 89. p. 784-786 (1670).
 Ak. Handl. Bihang, Stockholm 5, Nr. 20 (1878-1880).

Anch v. Langt) hat noch im Jahro 1881 ein zweites Mal das Auftreton anomaler Dispersion in Frage gestellt. Er misst die Brechungsindices einer, wie er sagt, "concentrirten" Cyaninlösung mittelst der totalreflectrometrischen und einer Interferenz-Methode, und erhält dabei eine deutliche Anomalie für die Wellenläugen in unmittelbarer Nitho der Absorption, dagegen für das Roth kleinere Werte des rals für das Blan. Anstatt nun aber darans den richtigen Schluss zu ziehen, dass seine Concentration eben noch nicht gross genug war, um die Anomalie in ausgeprägter Form (ganzes Both stärker abgelenkt als Blau) zu zeigen, wiederholt er seine Behauptung, die rothen Strahlen würden nicht stürker gebrochen, als die blauen, und das entgegongesetzte Resultat Kundt's und Anderer sei der "Mangelhaftigkeit der spectralen Methode" zuzuschreiben.

Pulfrich hat diese Behanptung sehr hübsch dadurch widerlegt, dass er die v. Lang'sche Lösung als zu wenig concentrirt nachweist, und zeigt, wie die Zahlen sehr gut in den Rahmen seiner eigenen Beobuchtungen über das Verhalten verschieden concentrirter Lösungen hineinpasson, ja sogur das Ketteler'sche Dispersionsgesetz befriedigen. Die Pulfrich'sche Abhandlung steht im Zusammenhang mit Arbeiten zur Prüfung der Dispersionsformein, die wir später noch zu besprechen haben. Uebrigens hatte auch Kundta) schon gesagt: Als anomale Dispersion ist nicht nur der Fall zu betrachten, wo die Anomalie so weit geht, dass das blaue Licht weniger gebrochen wird uls das rothe, sondern wenn nur überhaupt ein Strahl längerer Wellenlänge stürker gebrochen wird, als ein solcher von kurzerer.

ZWEITER ABSCHNITT.

Theorien der Dispersion.

Bezeichnungen dieses Abschnittes:

- Fortplianzungerichtung des Lichtstrahls.
- Schwingungsdauer des Lichtes.
- Brechungsindex.
- * Extinctionsindex (Definition \$ 181).
- μ Masse des Asthers Im Einheitsvolum
- Elasticititsconstante des Acthers
- z-coordinate der Aotherverschlebung
- Amplitude der Aotherschwingung
- Lichtgesehwindigkeit im frehm Aother
- Lichtwellsulance in freien Action

¹⁾ V. v. Lang. Bestimmung des Brechungsquotienten einer concentrirten Cyaninkaung. Wion, Bor. 84, p. 301-882, (1882),

²⁾ C. Pulfrich, Entgegnung and die Abhandlung des Herra. V. v. Lang: Bestimunng des Brochungequotienten einer concontricten Cyaninlisung. Wied. Ann. 16. p. 855-845. 1882); (vergl. auch G. Sieben, Untersuchung über die anomale Dispersion des Lichtes in concentrirten, alcoholischen Cynninicanngen, mit Rücksleht auf die hierauf bestigliche Ariselt des Harrn V. v. Lang; Carl. Rep. 18. p. 787-747 (1882).

⁸⁾ A. Kundt, Pogg. Ann. 149. p. 200 (1871).

144	Masse der Körpertheilehen (Molecule, Electronen) im Einheitsvolum	
Œ	a-Coordinate der Vorschiebung der Körpurtheilehen	
A	Amplitude der Schwingung der Körperthollehen	
đ	Phasendifforaus der Behwingungen der Körpertheilehen gegen die Astherschwingungen	ponderable
Tm	Elgenschwingungsdauer der Körperthelichen	Materia.
)	Wellenlange dieser Rigenschwingung, gewossen in Aether, definirt durch $2_m - c_s r_m$	
$ au_{\mu}$	Schwingungsdauer des Maximums der Absorption	
	Lichtgeschwindigkeit im ponderablen Medium.	1
1	Lightwellenlinge	
X	«Componente der electrischen Kraft.	
\boldsymbol{L}	, magnetischen Kraft.	
X	, electrischen Verschiebung $\left(\mathcal{Z} = \frac{\pi X}{4\pi}\right)$.	
8	, des magnetischen Moments $\left(2 - \frac{\mu}{4\pi} \frac{L}{\pi}\right)$.	
H	der Dichte des Gesammtstromes (Verschiebungs- plus	Leitmigs- plus
	Convection mitrom).	
n_I	der Dichte des Leitungestromes (11, == o X).	
8	Dielectricitätssonstanto.	
	Magnetisirungsconstante.	

L Mechanische Theorieen.

Specifische Leitfähigkeit.

a. Einleitung.

110. Hand in Hand mit den im vorigen Abschnitt besprochenen ersten experimentellen Arbeiten über anomale Dispersion gehen die Bemülnungen, eine theoretische Begründung des Phänomens zu liefern. Wir besprechen zie in möglichst historischer Reihenfolge¹).

Die Zahl der Theorieen ist Legion. Wir können aber die Bemorkung nicht unterdrücken, dass die auf eine klare und verständliche Darstellung verwendete Sorgfalt bei vielen Autoren leider nur im umgekehrten Verhältniss zu der Zahl und Länge der Abhandlungen steht. Ihr Studium ist aus diesem Grunde recht mühsem und unerfreulich.

Zur Vereinfachung des Problems wollen wir im folgenden alle zu betrachtenden Körper als homogen und isotrop voranssetzen. Wir wollen ferner nur ebene, polarisirte Wellen annehmen, die sich nach der s-Achse fortpflauzen. Die Verschiebung der schwingenden Theilchen erfolge im Richtung der x-Achse; sie werde für Aether mit 5 beseichnet. Nennen wir c die Elasticitätsconstante (Scherungsmodulus), μ die Dichtigkeit des roinen

¹⁾ Vgl. an dieser Darstellung die folgenden ausummenfassenden Arbeiten: de St. Venant, Sur les diverses manières de présenter la théorie des ondes lumineuses. Ann. chim. et phys. (4) 25. p. 235—281 (1872); P. Drude, in wieweit gentigen die bisherigen Lichttheorie des Anforderunges der practischen Physik? Gött. Nachr. p. 566—112 (1802); R. Carvallo, for les théories et formules de dispension. Bapp. prés. au congrès intern. de Physique II. p. 175—100. Paris 1900; A. Breuer, Uebersichtliche Darstellung der math. Theorieon über die Dispersion des Lichtes. I. Hannover 1890. II. Erfurt 1891.

Aethers, so lautet die Differentialgielchung einer solchen Wellenbewegnug im reinen Aether:

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial x^2} = e \frac{\partial^2 \xi}{\partial x^2}. \tag{1}$$

Darin steht links die Kruft pro Volumeinheit, die der Asther vermöge der ihm ortheilten Beschleunigung erleidet, rechts dieselbe Kraft, gemessen durch die elastische Deformation des Asthers.

Ein particulares Integral der Gleichung ist:

$$\xi = \Re \sin \frac{2\pi}{\tau} \left(t - \frac{s}{c_0} \right). \tag{1a}$$

Es stellt eine ebene, polarisirte Lichtwelle dar, die sich mit der Geschwindigkeit

$$c_{\bullet} = \sqrt{\frac{\epsilon}{r}} \tag{2}$$

der positiven s-Achse entlang bewegt. A bedeutet die Amplitude der schwingenden Aethertheilchen, z die Schwingungsdauer. Setzen wir die Wellenlänge

$$\lambda = c_{\bullet} \tau, \tag{3}$$

so können wir (1a) auch schreiben:

$$\xi = \Re \sin 2 \pi \left(\frac{t}{\tau} - \frac{\pi}{\lambda}\right). \tag{4}$$

Die Erfahrung ergiebt nun, dass die Geschwindigkeit c. im reinen Aether für alle Wellenlängen dieselbe ist. Man schliesst dies in bekannter Weise aus dem Fehlen jeglicher characteristischen Erscheinung, die das Licht der Fixsterne oder Planeten bei einer vorhandenen Verschiedenheit von c. für verschiedene Farben darbleten müsste.

In den durchsichtigen Körpern, die wir uns als ein Gemisch von Acther und Materie vorstellen, ist die Geschwindigkeit und damit die Wellenlange nach dem bekannten Fouchult'schen Versuch erstlich kleiner als im reinen Aether (Weltenraum oder Vacuum), und zweitens abhängig von der Wellenlange. Nennen wir:

e die Lichtgeschwindigkeit im Kürper

I die Wellenlange im Korper,

so helset das Verhaltnis:

$$\frac{r_0}{s} = \frac{\lambda}{t} = v \tag{5}$$

der Brechungsindex des Körpers, und Gleichung (4) schreibt sich für den Körper:

$$\xi = \Re \sin 2 \pi \epsilon \left(\frac{t}{\tau} - \frac{z}{l}\right) = \Re \sin 2 \pi \epsilon \left(\frac{t}{\tau} - r \frac{z}{\lambda}\right).$$
 (6)

111. Die Abhängigkeit des e von der Wellenlänge nennt man "Dispersion". Und zwar lehrt die Erfahrung, dass in durcheichtigen Körpern e mit abnehmender Wellenlänge λ abnimmt. Also nimmt ν mit abnehmendem λ zu. Dies Verhalten stellen wir graphisch dar, indem wir die λ als Abseissen,

die 7 als Ordinaten eines rechtwinkligen Coordinaten systems auftruf Curve 7—f(l), die sogenannte "Disparsionscurve", kehrt für all sichtigen Körper im Gebiete des sichtbaren Spectrums ihre convenach unten. Mit abnehmendem 1, also im Gebiet des Ultraviolette nimmt die Krümmung zu. Mit zunehmendem 2, im Ultraroth, weed Krümmung durch einen, im allgemeinen im Ultraroth liegenden Westhindurch, das Vorzeichen. Als Beispiel geben wir die Disparsionset den §§ 258—207, Fig. 33 und 36. Es sei ausdrücklich bemerkt, durch des vorlgen Jahrhunderts, zur Zeit des Erscheinens der erst retischen Arbeiten über Disparsion, nur die Verhältnisse im sicht bet unterm, d. h. also nur eine nach unten convexe Form der Curve beleu

Die elastische Theorie weiss nun die geringere L'ortpflanzungere digkeit in durchsichtigen Medien sehr einfach zu erklären. Sie 11¹ dass der Aether in den Medien entweder eine geringere Elasticitätt mann), oder eine grössere Dichte μ (Fresnel) habe, wie im Well Aus Gleichung (2) folgt dann ohne weiteres $c < c_n$

Bei beiden Annahmen ergiebt sich aber kein e Verschieden ist für verschiedene Wellenlängen, d. h. die Erscheinungen der Dispannen in der einfachen, elastischen Theorie nicht enthalten.

112. Um sie darzustellen, ist man darum genöthigt, Nebenannun machen, und es liegt offenbar nahe, der ponderablen Materie Einflusst Aethervorgänge zuzuschreiben. An eine Betheiligung der gewöhnlichtischen Kräfte der Materie darf man freilich kaum denken, wenn geringe Geschwindigkeit der durch diese bewirkten Schallwellen mit die geschwindigkeit vergleicht. Die gewöhnlichen elastischen Kräfte wot immer bezogen auf Volumelemente, die gross sind im Vergleich zur Wesphäre der Molecule, die also eine grosse Anzahl von Moleculen er und innerhalb deren die Materie als continuirlich vertheilt angenomment kann. Wir werden darum schliessen dürfen, dass wir bei einer Die der Dispersion zu kleineren Grossenordnungen hinabsteigen und event Einzelwirkungen der Molecule berücksichtigen müssen.

In diesem Sinne ist das Problem nun in der That von Anfang gemest worden. Aeltere Antoren, wie Canchy, Neumann, Brichhaben sich indessen nicht entschließen können die Bewegung (Icarablen Molecule zu berücksichtigen. Sie beschräuken sich vielmehre den Einfinss der Molecule durch Zusatzglieder in der Schwingungsser des Aethers darzustellen, oder wann sie eine besondere Gleichung für dit rablen Molecule aufstellen, sie nicht zu integriren, sondern durch die Averschwindend kleiner Amplituden ihrer Mitbewegung aus der Schaffen.

Die Grundlage ihrer Theorie bildet also nur eine Gleichung 1), in Zukunft (einem Vorschlage Drude's folgend) die Hauptgle i

¹⁾ bezw. in aligemeinen Falle (Kugelwelle) ein Gleichungetripel.

nennen wollen. Das Resultat ist dann eine Dispersionsformel, die sich den vor Entdeckung der anomalen Dispersion bekannten Erscheinungen befriedigend anpasst.

Einen etwas freieren Standpunkt vertreten nur O'Brien und Boussinesq, indem sie die Molecule mit sehr kleiner Amplitude in gleicher Phase mit dem Aether mitschwingen lassen. Erst Sellmeier hat auch die Beschränkung in Bezug auf die Phase fallen lassen, und damit die Darstellung der anomalen Dispersion ermöglicht. Seine Theorie läuft im Princip darauf hinaus, den Körpertheilehen die Möglichkeit von Eigenschwingungen und damit unter Umständen grosser Amplituden zuzugestehen, und somit für sie eine zweite, zu integrirende Differentialgleichung aufzustellen, ein Gedanke, der dann von Helmholtz erweitert worden ist.

Helmholtz hat dasjenige System von nunmehr zwei Hauptgleichungen aufgestellt, das für die weitere Entwickelung der Theorie vorbildlich geworden ist. Die nach Helmholtz erschienenen Theorieen verfolgen
mit wenigen Ausnahmen das Ziel, das Helmholtz'sche Gleichungssystem
(wie wir sehen werden eine erweiterte Gleichung elastischer Schwingungen von
Typus [1] combinirt mit der Gleichung einer gedämpften Pendelschwingung) je
nach der besonderen Art der Grundvorstellungen, — seien sie elastischer oder
electromagnetischer Natur, — umzuformen.

Wir wollen nun in dem folgenden Abschnitt in gedrängter Kürze diejenigen Theorieen betrachten, die den Fall anomaler Dispersion nicht einschliessen. Sie sind mit wenigen Ausnahmen vor Sellmeier's Arbeiten erschienen, und beanspruchen kaum mehr als historisches Interesse. Mit Sellmeier beginnt dann die Gruppe der modernen, den Fall anomaler Dispersion einschliessenden Theorieen, die wir ausführlicher behandeln werden.

b. Acltere Theorieen, die den Fall anomaler Dispersion nicht einschliessen.

118. Young ') scheint als erster die Idee ausgesprochen zu haben, dass die Geschwindigkeit des Lichtes innerhalb eines ponderablen Körpers modificirt werde durch die Schwingungen der ponderablen Atome. Er hat die Idee aber nicht welter ausgeführt. Challis '2) versucht, ausgehend von dieser Bemerkung Young's, und unter der Annahme longitudinaler Aetherschwingungen, eine Theorie aufzustellen, aus der insbesondere bemerkenswerth ist, dass dem Aether innerhalb des Mediums dieselbe Dichte zugeschrieben wird, wie im Weltenraum. Gleichzeitig, ungefähr 1829, beginnen die Arbeiten von Cauch y '2),

¹⁾ Th. Young, A course of loctures on untural philosophy and the mechanical arts. Bd. 2, p. 628. Louden 1907.

²⁾ J. Challis, An Attempt to explain theoretically the different refrangibility of the rays of light, according to the hypothesis of undulations. Phil. Mag. (2). 8. p. 189—174 (1880).

8) A. Cauchy, Mémoire sur le mouvement d'un système de molécules qui s'attirent

ou so repousseat à de très petites distances, et sur la théorie de la lumière. Mém. Ac. Sci. 8, p. 114—110 (1880). Mémoire sur la théorie de la lumière. Mém. Ac. Sci. 10, p. 295—810,

die einen vorläufigen Abschluss finden in dem ausfährlichen "Memoire sur la dispersion de la lumière" von 1836.

Theorie von Cauchy.

stellter Ueberlegung. Die elastische Kraft $e^{\frac{\partial^2 E}{\partial x^2}}$ auf der rechten Seite von (1) wird in der Elasticitätstheorie abgeleitet unter der Voraussetzung, dass die Wirkungssphäre der, aus Wechselwirkungen zwischen den Moleculen des elastischen Mediums hervorgehenden elastischen Krafte klein sei gegen die Wellenlänge. Um zu einer Dispersionstheorie zu gelangen, lässt Cauch y diese Voraussetzung fallen. Er ninmt an, dass im Aether innerhalb des Körpers die Wirkungssphäre der Aethermolecule vergleichbar sei mit der Wellenlänge des Lichtes. Dann müssen bei der Herleitung der einstischen Kraft auch die höheren Differentialquotienten von ξ nach x berücksichtigt werden, und dies führt zu der Schwingungsgleichung:

$$\mu \frac{\partial^{4} \xi}{\partial t^{2}} = e \frac{\partial^{4} \xi}{\partial x^{2}} + B' \frac{\partial^{4} \xi}{\partial x^{2}} + B'' \frac{\partial^{4} \xi}{\partial x^{2}} + \cdots$$
 (7)

deren Coefficienten rasch an Grösse abnehmen,

Wir integriren diese Gleichung mittelst des Ausdrucks

$$\xi = \Re \sin 2\pi \left(\frac{t}{r} - \frac{s}{l}\right)$$

Werden hieraus die Differentialquotienten gebildet und in (7) eingesetzt, so ergiebt sich als Bedingungsgleichung zwischen den Constanten:

$$-\mu \frac{(2\pi)^2}{r^4} = -e^{\frac{(2\pi)^2}{l^4}} + B' \frac{(2\pi)^4}{l^4} = B'' \frac{(2\pi)^6}{l^6} + \cdots$$
 (8)

oder, da $\frac{l}{\tau} - c$, und $\frac{c}{c_*} - \frac{1}{\tau}$, und unter Einführung neuer Contanten, die

Canchy'sche Dispersionsformel:

$$\frac{1}{r^2} - A + \frac{B}{l^2} + \frac{O}{l^1} + \frac{D}{l^5} + \cdots$$
 (0)

Darin ist B und D negativ.

^{(1881),} Ferussio Bull. Sci. Math. 13. p. 415—427 (1880); O. R. 2. p. 207—208 (1886); Porg. Ann. 39. p. 48—65 (1888); Taylor Scient. Mem. 3. p. 264—280 (1848). Lettres sur la théorie mathématique de la lumière. O. R. 2. p. 182—185, 207—209, 427—428, 485—488 (1886). Mémoire sur les mouvements infiniments petits des systèmes de molécules sollicitées par des forces d'attractions on de repulsion mutuelle. O. R. 8 p. 505—522, 580—507, 059—078, 710—781, 767—778 (1880). Mémoire sur les mouvements infiniment petits de deux systèmes de molécules qui se pénètrent mutuellement. O. R. 8. p. 507—508, 779—783, 811—827 (1890)) Mémoire sur les lois de la dispersion plane et de la dispersion circulaire dans les milieux isophanes. C. R. 15. p. 1076—1096 (1842). Sur les vibrations d'un double système de molécules et de l'ôther emtenu dans un corps cristallisée. O. R. 29. p. 728—729 (1849). Note sur les vibrations transversales de l'éther et sur la dispersion des couleurs. O R. 81. p. 842—848 (1850). Insbesondere: Mémoire sur la dispersion de la lumière, Prague 1886.

¹⁾ A. J. Fresnel, Usber des Licht. Pogg. Ann. 19. p. 216 (1828).

Die Formel ist nicht bequem, da r nach der Gleichung $r = \frac{1}{l}$ noch in l steckt. Unter der Annahme, dass die Coefficienten A, B, C... rasch an Grösse abnehmen, lässt sich aus (9) durch Umkehrung der Reihe ableiten: 9

$$z^2 = a + \frac{b}{1^2} + \frac{a}{1^4} + \cdots, \tag{10}^2$$

oder auch:

$$7 = a' + \frac{b'}{2^{n}} + \frac{c'}{2^{n}} + \cdots$$
 (11) 3)

worin die Coefficienten gleichfalls rasch an Grösse abuehmen.

Der Vergleich mit Fraunhofer'schen Werthen der Brechungsindices für durchsichtige Medien schien Canchy zu zeigen, dass zwei Gieder der Beihe genügten, um die Dispersion im sichtbaren Spectrum, wo die Curve convex nach unten ist, ganz gut darzustellen.

Gegen diese Annahme von Cauchy lässt sich ein schwerwiegender Einwand erheben. Wenn die Wirkungssphäre der Aethermolectile innerhalb des Körpers vergleichbar sein soll mit der Wellenlänge, so müsste man schliessen, dass auch der Aether des Weltenraumes, in dem die Wellenlänge nur wenig größer ist als im Körper, Dispersion zeigen müsste. Das ist aber nicht der Fail.

Ferner betrachtet Cauchy den Aether innerhalb eines homogenen Körpers selbst als homogen. Hiergegen lässt sich der Einwand erheben, dass der Aether um die Körpermolecule herum atmosphärenartig verdichtet sein konnte. Cauchy dehnt darum später die Betrachtungen auf ein aus Aetherund Körpermoleculen bestehendes Doppelmedium aus, das sich wie ein einheitliches Medium verhalten soll.). Die periodischen Ungleichmässigkeiten in der Vertheilung des Aethers, hervorgerufen durch Kräfte seitens der Körpermolecule, werden durch Bildung von Mittelwerthen beseitigt, und es ergieht sich dieselbe Dispersionsformel.

115. Wir sehen, dass Cauchy in seinen ersten Arbeiten noch keinen dir ecten Einfluss der Körpertheilden auf die Bewegung des Aethers annimmt. Es entspinnt sich nun in den Jahren 1835—1845 insbesondere unter englischen Forschern eine lebhafte Discussion über das Problem der Dispersion,

¹⁾ Zur bequemeren Vergleichung sehreiben wir auch die Coefficienten aller später absuleitenden Dispersionsformeln von ähnlicher Art mit den Coefficienten A, B, C, etc., wenn darin die Wellenlänge I auftritt, n, b, c, etc., wenn darin die Wellenlänge 1 auftritt, ohne Rücksicht auf die physikalische Bedeutung der Coefficienten.

²⁾ F. Neumann, Vorlesung über Elasticitit. p. 288. Leipzig 1885.

⁸⁾ Vergl. A. Boer, Einleitung in die höhere Optik. p. 208. Braunschweig 1892. F. Verdet, Wellentheorie des Idehtes. Deutsch von Exner. Braunschweig. 1881. II. p. 22.

⁴⁾ Weitere Untersuchungen sind in den Jahren 1835—1888 insbesondere angestellt worden von Baden-Powell, und swar an einer Formel, die Baden-Powell unter Benutzung der ersten Veröffentlichungen Oauch y's abgeleitet hatte. Vergl. pag. 276.

⁵⁾ Vergl. auch O. J. Broch, Bosondero Gesotze der Wellenbowegung. Doves Rep. d. Phys. 7. p. 1-110 (1846).

in der die Frage über solche Kräfte zwischen Aether und Materie eine grosso Rolle apielt, der Cauchy'sche Ansatz aber im allgemeinen nicht verlassen, sondern nur in anderer, theilweise eleganterer Form wiedergegeben wird. Insbesondere sind zu nennen Baden-Powell, Tovey, Kelland, Earnshaw und O'Brien. Alle diese Forscher behandeln das Problem der Molecularkräfte im engen Auschluss an die Erscheinungen der Dispersion und zum Zwecke der Anwendung auf diese. Neben ihnen stehen andere, welche die Molecularkräfte für sich zum Gegenstand ihres Studiums machen. Auf diese kann hier nicht Bezug genommen werden.

Zu nennen ist ferner und in allererster Linie F. Neumann, der indesson an der Polemik keinerlei Antheil nimmt. Er veröffentlicht seine Ideen in einer kurzen Randbemerkung zu einer Arbeit über Doppelbrechung, und trägt sie im übrigen im Colleg vor. Sie sind infolgedessen erst im Jahre 1885 im vollen Umfange mit der Herausgabe der Neumann'schen Vorlesungen bekannt geworden.

Es ist sehr merkwürdig, dass viele dieser Abhandlungen in spiltoren, dasselbe Gebiet behandelnden Arbeiten sowohl, wie in zusammenfussenden Werken fast gar nicht erwähnt werden, und somit so ziemlich vorgessen zu sein scheinen, trotzdem in ihnen zahlreiche Ideen, die man heute mit dem Namen anderer Forscher in Zusammenhang bringt, theils vollständig ausgeführt, theils im Keime enthalten sind. Das gilt insbesondere von der sogenannten Briot'schen Kraft, die schon von F. Neumann und O'Brien ausführlich behandelt worden ist. Ferner hat F. Neumann bereits die heute sogenannte Ketteler'sche oder Briot'sche Dispersionsformel gekannt. Ausser auf die Neumann'schen Ausführungen machen wir gerade auf O'Brien aufmerksam, den man fast nirgends citirt findet, der sich abor auszeichnet sowohl durch scharfsinnige Conceptionen, wie durch sehr elegante und klare mathematische Darstellung. Dass er als erster die Möglichkeit anomaier Dispersion erwähnt hat, wissen wir schon. Man wird aber erstaunt sein zu hören, dass auch die viel gitirte Mever'sche Theorie der anomalen Dispersion bereits von diesem Forscher entwickelt worden ist. Wir kommen auf diese Dinge im einzelnen zurück, wenn wir nunmehr zu einer kurzen Characteristik der verschiedenen Arbeiten dieser Enoche fibergehen.

Baden-Powell¹) entwickelt ans den ersten Arbeiten Cauchy's eine Dispersionsformel:

¹⁾ Baden-Powell, An abstract of the essential principles of M. Cauchy's view of the undulatory theory, leading to an explanation of the dispersion of light; with remarks, 1701. Mag. (3) 6. p. 18—25, 107—115, 199—195, 202—267, 874 (1985); Further observations on M. Cauchy's theory on the dispersion of light, ebd. (8) 8. p. 24—28. On the theory of dispersion. (8) 8. p. 112—114. On the formula of the dispersion of light derived from M. (Auchy's theory. (8) 8. p. 204—211. Further Observations etc. ebd. (8) 8. p. 805—809, p. 418. simuth. 1886. Remarks on the formula of the dispersion of light, ebd. (8) 9. p. 116—110. On the dispersion of light, ebd. (8) 9. p. 116—110. On the dispersion of light, ebd. (8) 9. p. 116—110.

$$\frac{1}{\nu} = C \frac{\sin \pi \frac{D}{I}}{\pi \varepsilon \frac{D}{I}}, \tag{12}$$

die er an den Messungen Fraunhofer's, Rudberg's und seinen eigenen Messungen mit ziemlichem Erfolg prüft. Sie lüsst sich mit einiger Annüherung auf die Form $\frac{1}{a} = a - \frac{b}{B}$ bringen.

Tovey') behandelt das Problem in Unkenntniss der Cauchy'schen Originalarbeiten, aber auf Grund der ihm bekannten Cauchy'schen Ideen, und gelangt zu der Differentialgleichung (7) und damit zur Cauchy'schen Formel.

Kelland³) geht ebenfalls von Canchy'schen Ideen aus, sowie von der Annahme gewisser symmetrischer Constellation der Atome. Er gelangt zu der Cauchy'schen Dispersionsformel.

Earnshaws) polemisirt gegen die Annahme von der Wellenlänge vergleichbaren Abständen der Molectile, die nothwendig zu Dispersion im freien Aether führe, und nicht mit der Transversalität der Wellen vereinbar sei. Ferner zeigt er, dass eine von Kelland angenommene, dem Newton'schen Gesetz folgende Molecularkraft unmöglich sei, da sie zu instabilen Verhültnissen führe. Er stellt darum schlieselich die Behauptung auf, dass die Annahme indirecter Einflüsse der ponderablen Molecule nicht zu einer Dispersionstheorie führen könne, dass man vielnicht directe Wechselwirkungs-Kräfte zwischen Materie und Aether annehmen müsse.

of the dispersion of light. Phil. Trans. (1830) p. 240—254; ibd. (1880) p. 17—20; ibd. (1807), p. 10—84; ib. (1838) p. 07—72. Versuch sur Aufstellung chur Theorie der Dispersion des Lichten. Pogg. Ann. 87.p. 852—800 (1856). Remarks on the theory of the dispersion of light as connected with polarisation. Phil. Trans. p. 253 (1868); p. 157 (1840). On some points in the theory of the dispersion of light, Phil. Mag. (3) 14. A general red elementary view of the undulatory theory as applied to the dispersion of light, Lendon 1841. On the dispersion of light, Rep. Brit. Ass. 11. (1841). Comparison of some recently determined refractive indices with theory, Proc. Rey. Soc. 10. p. 100 (1860).

¹⁾ John Tovoy, On the relation between the velocity and length of a wave, in the undulatory theory of light. Phil. Mag. (6) 8. p. 7—12. Further resourches in the undulatory theory of light, ib. (3) 8. p. 270—272. p. 600—500. (8) 9. p. 420—420 (1886).

²⁾ P. Kelland, On the dispersion of light, as explained by the hypothesis of finite intervals. Cambr. Trans. 6. p. 153—185. On the motion of a system of particles, considered with reference to the phonomena of sound and heat ib, 6. H. p. 285—280 (1838). On molecular equilibrium, ib, 7. I. p. 25—61 (1830). Remarks on a paper by Mr. O'llician relative to the application of the undulatory theory to the explanation of dispersion. Pull. Mag. (3) 20. p. 873—878. Reply to some Objections against the theory of molecular action according to Nowtons law. Phil. Mag. (8) 21 (1842), p. 124, 202, 260, 422 ib, 21. p. 110, 104. Professor Kalland's vindication of himself against the charges of the Rev. O'Brion ib, 21. p. 844—848 (1842).

⁸⁾ S. Earnshaw, On the nature of molecular forces which regulate the constitution of the luminiferous action. Cambr. Trans. 7. I. p. 07—112 (1842). On the theory of the dispersion of light. Phil. Mag. (8) 20. p. 804—310 (1842). On the motion of luminous waves in an elastic medium, consisting of a system of detached particles, separated by finite intervals in p. 870—878, (3) 21. p. 40—50 (1842). On the theory of the dispersion of light ib.

Theorie von O'Brien.

116. O'Brien') entwickelt die Cauchy'sche Differentialgleichung in sehr eleganter Weise und führt etwas später als F. Neumann, dem hierfür die Priorität gebührt, aber in Unkenntniss der Neumann'schen Arbeit (vgl. weiter unten), eine dir ect zwischen Aether- und Körpermolecülen wirkende Kraft der Wechselwirkung ein, die er ebenso wie Neumann proportional der relativen Verschiebung der Aether- und Körpertheilehen setzt. Setzen wir die Verschiebung eines Körpertheilehens x, die Proportionalitätsconstante C, so würde die Kraft ausgedrückt werden durch

$$C(x-\xi). \tag{13}$$

Offenbar müssen wir diese Kraft auf der rechten Seite der Gleichung (1) addiren, und erhalten somit die Bewegungsgleichung?) für den Aether:

$$\mu \frac{\partial^a \xi}{\partial F} = e \frac{\partial^a \xi}{\partial x^2} + O(x - \xi) . \tag{14}$$

Von den ponderablen Moleculen nehmen wir an, dass ihre Bewegung einer der Aethergleichung ganz analogen gehorcht. Wir müssen dann aber die Kraft der Wechselwirkung (dem Princip von Wirkung und Gegenwirkung entsprechend) auf der rechten Seite mit dem entgegengesetzten Zeichen uddiren, wie in (14). Somit erhalten wir die Bewegungsgleichung der Molecule (m die Dichtigkeit der Molecule, e' eine neue Constante):

$$m\frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = e^{t}\frac{\partial^2 x}{\partial x^2} - C(x - \xi). \tag{15}$$

Zunüchst nimmt O'Brien an, dass die Molecule vollständig in Ruhe bleiben. Dies ist zulässig, wenn man ihre Masse im Vergleich zu der Masse der Aethermolecule als sehr gross betrachtet. Dann ist x=0, (15) füllt weg und (14) reducht sich auf:

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = e \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = C \xi . \tag{10}$$

Wir integriren mittelst des Schwingungsausdrucks:

$$\xi = \pi \sin 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \frac{s}{l}\right)$$

p. 217—219. On the theory of molecular action according to Newtons law. ib. p. 340—34: Reply to Professor Kalland's defence of the Newtonian law of molecular action. ib. p. 437—44. A Reply to Professor Kalland's letter of november 1842, ib. (8) 23, p. 22—24 (1848).

¹⁾ M. O'Brien, On the propagation of luminous waves in the interior of transpared media, Phil. Mag. (8) 20. p. 201—216 (1842). Cambr. Trans. 7. p. 307—430 (1842). A reply some observations of Professor Kelland in the Philosophical Magazine for May 1842. i p. 484—487. Some additional remarks upon a communication of Professor Kelland ib. (3) 2 p. 842—844 (1842). A reply to Professor Kelland's observations. ib. (8) 29, p. 21—21 (1843).

²⁾ O'Brien vernachlänigt darin absichtlich die höheren Differentialquotienten d Cauchy'schen Theorie, da ihm diese wegen des Fehlens von Dispersion im Woltenwau unwahrscheinlich erscheint, und er ausserdem nur untersuchen will, wolchen Effect die Ei fahrung des Gliedes O(x-3) für sich allein habe.

und erhalten dadurch aus (16) die Bedingungsgleichung:

$$\frac{\mu(2\pi)^2}{\tau^2} = \frac{\epsilon(2\pi)^2}{t^2} + C. \tag{17}$$

Setzen wir $\frac{l}{r} - c$, $\frac{c_0}{c} - \nu$, und führen neue Constante ein, so bekommen wir die Dispersionsformel:

$$\frac{1}{2} - A + E l^2, \tag{18}$$

die man durch Einführung von $\lambda - r l$ und mit neuen Constanten auch schreiben kann:

$$r^2 - a - e \lambda^2. \tag{19}$$

Man sieht, sagt O'Brien, dass man Dispersion auch erhalten kann, ohne von der Annahme Cauchy's Gebrauch zu machen. O'Brien vergleicht die Formel (19) aber nicht mit der Erfahrung. Enst Briot, der diese Ableitung 21 Jahre später wieder auffindet, ohne O'Brien's und Neumann's Arbeiten zu kennen, meint, dass die Formel nicht der Erfahrung entspreche, und verwirft sie darum. In Wirklichkeit gilt die Formel, wie wir später sehen werden, in einem begrenzten Theil des Spectrums im Ultraroth.

O'Brien geht aber noch einen Schritt weiter. Er nimmt nunmehr an, dass die Bewegung der Molecule nicht gleich Null sei, und er ist damit der erste, und (ausser Boussinesq) bis Sellmeier der einzige, der zwei getrennte Bewegungsgleichungen für Aether und Molecule aufstellt und zu integriren versucht. Er kommt damit so nahe an die Auffassung Sellmeier's heran, dass es wohl der Mühe werth ist, seine Entwickelungen ausführlicher zu behandeln.

(14) und (15) stellen offenbar zwei getrennte Wellensysteme dar, dus erstere im Acther mit der Geschwindigkeit c, das zweite in der Materie mit einer im allgemeinen anderen Geschwindigkeit sich fortbewegend. Wir machen nun die Hypothese, dass die Körpertheilchen mit derselben Schwingungsdauer oscilliren, wie die sie erregenden Aethertheilchen, von dem Aether also wie leichte Theilchen von einer Flüssigkeit mit hin- und hergeführt werden. Dies setzt die Fähigkeit der Körpertheilchen voraus, mit beliebigen Schwingungsdauern zu oscilliren. Dann ist jedenfalls die Geschwindigkeit und Wellenlunge der beiden Wellensysteme die gleiche. Die Auflösung der Gleichung lüsst sich nun sehr elegant in folgender Form machen: nach den Grundsätzen der Wellenbewegung muss jedenfalls gelten:

$$\frac{\partial^{\alpha} \xi}{\partial t^{\alpha}} = c^{\alpha} \frac{\partial^{\alpha} \xi}{\partial t^{\alpha}} : \frac{\partial^{\alpha} \omega}{\partial t^{\alpha}} = c^{\alpha} \frac{\partial^{\alpha} \omega}{\partial t^{\alpha}}; \qquad (20)$$

¹⁾ Bot dieser Auffassungsweise muss man sich natürlich vorstellen, dass die gewühnlichen elastischen Kräfte der Materie, von desen die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Schallweilen abhängt, von gänzlich anderer Natur sind, als die durch e $\partial^2 \omega / \partial z^2$ characteristrien. Dies ergiebt eine grosse Schwierigkeit sowohl für die O'Brien'sche, wie für die Shuliche Boussinesq'sche Darstellung (vergl. § 153).

Damit schreiben sich (14) und (15)

$$(\mu \, o^2 - e) \, \frac{\partial^2 \, \xi}{\partial \, x^2} - C \, (x - \xi) = 0 \tag{21}$$

$$(m e^2 - \epsilon) \frac{\partial^2 x}{\partial x^2} + C(x - \xi) = 0$$
 (22)

Wir integriren mittelst der Ausdrücke:

$$\xi = \Re \sin 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \frac{s}{t}\right)$$

$$x = A \sin 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \frac{s}{t}\right), \tag{23}$$

wo A die Amplitude der Molectischwingungen bedeutet. Addiren wie (21) und (22), so folgt;

$$(\mu c^{2} - c) \frac{\partial^{n} k}{\partial s^{n}} + (m c^{n} - c') \frac{\partial^{n} w}{\partial s^{n}} - o.$$
 (24)

Werden die Differentialquotienten aus (23) gebildet und in (24) eingewitzt, so ergiebt sich das Verhältnis der Amplituden:

$$\frac{\mathcal{H}}{A} = -\frac{m\sigma^0 - \epsilon'}{\mu \sigma^1 - \epsilon}.$$
 (25)

Damit erhalt man dann aus (21):

$$\frac{4 \pi^2}{l^3} = \frac{l}{m \sigma^2 - n} + \frac{l}{m \sigma^3 - n}, \tag{20}$$

also eine Dispersionsformel in Gestalt einer Beziehung zwischen t und c.

Wir nehmen nun weiter der Allgemeinheit wegen an, dass das Mullum verschiedene Sorten von Molecillen mit verschiedenen Constanten m_1, m_2, \ldots $\epsilon_1, \epsilon_2, \ldots$ enthalte. Dann bekommt die Dispersionsformel die Gestalt:

$$\frac{4\pi^{2}}{l^{2}} = \frac{C}{\mu \sigma^{2} - c} + \frac{C}{8\pi \sigma^{2} - c} + \frac{C}{9\pi \sigma^{2} - c} + \cdots = \sum_{\sigma} \frac{C'}{\sigma^{2} - K}, \qquad (27)$$

wo wir in der Summe neue Constanten eingeführt haben.

Den Beweis hierfür verspricht O'Brien zu geben, ist aber auf die Sachenicht mehr zurückgekommen. Der Beweis muss in einer Form geführt werden, die wir noch kennen lernen werden, und die in der Dispersionstheorie seit Sellmeier allgemein üblich geworden ist. Der Leser wird später selbst ermessen können, wie nahe O'Brien der modernen Anschauung gekommen ist. Er brauchte nur noch den Schritt zu thun, den Moleculen eine Eigenschwingungsdaner zu geben, die eigentlich eine Consequenz seiner übrigen Anschauungen sein würde, um die Sellmeier'sche Dispersionstheorie zu erhalten.

Die vorstehenden Rechnungen hat O'Brien auf Grund der Annulume durchgeführt, dass die Aether- und Körpermolecüle derart symmetrisch vertheilt sind, dass beide Molecülarten in nahezu gleicher Anzahl vorhanden sind. Mun kann aber, so sagt er, auch annehmen, dass die Aethermolecüle in ungehenur viel grösserer Anzahl vorhanden sind, wobel sie sich dann atmosphärenurtig

um die ponderablen Molecule verdichten würden. Die Durchführung dieser Idee würde die Coefficienten der Differentialgleichung (1) periodisch variabel machen. Er verspricht die Mittheilung seiner Rechnungen für diesen Fall, hat dies aber nicht ausgeführt. Später hat dann Briot diese Annahme unabhängig von O'Brien und in Anlehnung an ähnliche Ideen Cauchy's zur Grundlage seiner Dispersionstheorio genommen.

Theorie von F. Neumann.

117. Die oben erwühnte kurze Notiz über diese Theorie¹) aus dem Jahre 1841 enthält die Annahme einer, der relativen Verschiebung der Aether- gegen die Körpermolecüle proportionelen Kraft, und vernachlässigt die Verschiebung der Körpermolecüle. Neumann gelangt infolgedessen zu derselben Formel, wie ein Jahr später O'Brien. In seinen Vorlesungen hat er den Gedanken erweitert, indem er nicht von der einfachen Formel (1), sondern von der bis zur vierten Potenz fortgeführten Reihe (7) ausgeht. Er erhält somit für Aether und Materie die beiden Differentialgleichungen:

$$\mu \frac{\partial^2 k}{\partial t^2} = + C(x - \xi) + c \frac{\partial^2 k}{\partial x^2} + B' \frac{\partial^2 k}{\partial x^2}, \tag{28}$$

$$m\frac{\partial^{3}x}{\partial x^{3}} = -C(x-\xi) + e^{i\frac{\partial^{3}x}{\partial x^{3}}} + B_{i}^{i\frac{\partial^{3}x}{\partial x^{3}}}.$$
 (20)

Zur Vereinfachung nimmt er nummehr an, dass die Kraft der Wechselwirkung zwischen Aether und Materie sehr klein sei gegen die Kraft, welche die Körper-Molecüle auf einander ausüben, und dass ferner die Masse eines Aethertheilehens klein sei gegen die eines Körpermolecüls.

Dann darf man schliessen, dass bei den Verschiebungen der Aethertheilehen die penderablen Theilehen so wenig mitbewegt werden, dass wir ihre Verschiebung α gegen ξ vernachlässigen können.

Wir integriren nunmehr die aus (28) folgende "Hauptgleichung";

$$\mu \frac{\partial^4 \xi}{\partial t^2} = -C \xi + c \frac{\partial^2 \xi}{\partial x^2} + B' \frac{\partial^4 \xi}{\partial x^3}$$
 (30)

mittelst des Ausdrucks:

$$\xi = \Re \sin 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \frac{s}{t}\right).$$

Das ergiebt als Bedingungsgleichung zwischen den Constanten:

$$-\mu \frac{(2\pi)^3}{l^3} = -C - c \frac{(2\pi)^3}{l^3} + B' \frac{(2\pi)^3}{l^4}$$
 (31)

oder da $\frac{l}{r} = \sigma$, and $\frac{\sigma}{\sigma_{\alpha}} = \frac{1}{\nu}$ and unter Einführung neuer Constanten:

$$\frac{1}{r^2} = EP + A = \frac{B}{P},\tag{32}$$

F. Neumann, Die Gesetze der Doppelbrechung des Lichts. Abh. der Berl. Acad. 1841. vorüff. 1845. p. 1.—254. Vorlesungen über Theorie der Einstieltüt. Leipzig 1835. Berl. Ber. 1841. p. 581—868. Pogg. Ann. 54. p. 449—476 (1841).

worin B negativ sein muss. Neumann schreibt diese Gleichung dann in folgender Form:

 $\left(1 - \frac{\sigma^2}{4\pi^2 \mu}\right) = \left(\frac{\epsilon}{\mu} - \frac{B'}{\mu} \frac{4\pi^2}{l^2}\right) \frac{1}{\sigma^2}.$ (33)

Multipliciren wir beide Seiten mit e_s , bedenken, dass $\frac{e_s^2}{e^2} = r^2$ ist, und dass

man angenähert setzen kann $c = \sqrt{\frac{c}{\mu}}$, also $l^a = \frac{c}{\mu} \tau^a$, so folgt die Dispersionsformel:

$$\nu^{2} = \frac{\left(1 - \frac{C \tau^{3}}{4 \pi^{3} \mu}\right)}{\left(\frac{c}{\mu} - \frac{B'}{c} \cdot \frac{4\pi^{3}}{\tau^{3}}\right)} c_{o}^{2}. \tag{34}$$

Nimmt man, was Neumann andeutet, aus der Cauchy'schen Reihe noch das Glied mit der sechsten Potenz hinein, so orhält man:

$$\frac{1}{v^3} - B l^2 + A - \frac{B}{l^3} - \frac{C}{l^3}$$

Diese Formel') wurde früher vielfach als von Briot herrührend citirt, was indessen nicht richtig ist. Vielmehr ist sie in Ahnlicher Form (mit 1) später zuerst von Redtenbacher, in der Form (35) von C. Neumann, und endlich von Ketteler aus der Verschnelzung mehrerer Annahmen Briot's (die mit den F. Neumann'schen identische Differentialgleichungen liefern) von neuem abgeleitet worden. Sie hat grosse Bedeutung erlangt, da sie, wie gleichfalls Ketteler nachgewiesen hat, am besten von allen Ahnlichen Formeln die Dispersion durchsichtiger Körper darzustellen verung. Wir machen ausdrücklich darauf aufmerksam, dass sie nur des von der Kraft C5 herrührende Glied EP, nicht etwa auch weitere Glieder mit steigenden positiven Potenzon von 1 enthalt. Die Bedeutung dieses Umstandes besprechen wir später. Aus der Form der Herleitung geht hervor, dass man beliebige weitere Glieder Tech. hinzufügen kann.

In seinen Vorlesungen hat Neumann Zweifel geäussert, ob die Saches sich wirklich so einfach, wie hier angenommen, verhalte. Denn die ponderablen Theilchen dürften nicht, wie bei dieser Herleitung, als Massenpunkte angesehen werden. Man misse ferner annehmen, dass sich um die ponderablen Theilchen herum Aetheratmosphären*) von grösserer Dichtigkeit bildeten, und wenn man viellsicht auch berechtigt sei, die Verschiebung der ponderablen Theilchen selbst zu vernachlässigen, so dürfe dies doch nicht für die Aetheratmosphären gelten. Aus der Verschiebung dieser Aetheratmosphären könne man dann vielleicht die Erscheinungen der Phosphorescenz und Fluorescenz erklüren.

¹⁾ In der Form (35) ist die Constante O der Theorie sufolge negativ. Wir siehen es vor, diese häufig wiederkehrende Formel stete mit negativem Zelehen vor dem Glied U/l' su schreiben, da die Constante O in praxi als positiv gofunden wird.

²⁾ Vergl. dazu O'Brien's Ideen. § 116.

Theorie von Redtenbacher.

118. Redtenbacher 1) denkt sich die ponderablen Molecüle von verdichteten Aetherhüllen umgeben. Der schwere Kern mit seiner Hülle heisst dann eine Dynamide, und der Aether hat infolgedessen innerhalb des Körpers eine periodisch varlirende Dichte. Er erweitert nun die Cauchy'sche Gleichung, indem er zwischen dem Kern der Dynamide und ihrer Hülle eine der Verschiebung 5 des Aethers proportionale Kraft und ausserdem einen statischen Einfluss der umgebenden Dynamiden annimmt.

Er gelangt dann zu der Dispersionsgleichung:

$$\frac{1}{a^2} = a + b \ \lambda^a + \frac{b}{2^a} \,, \tag{36}$$

die sich von der Formel (32) dadurch unterscheldet, dass in ihr 1 statt 1 steht.

Theorie von Christoffel.

119. Dieser unterzieht die Constanten und die Umkehrbarkeit der Cauch y'schen Formel (9) einer kritischen Betrachtung, und gelangt dabei zu der Dispersionsformel (τ_a und λ_a positive Constante):

$$\left(\frac{r_o}{\nu}\right)^4 - 2 \left(\frac{r_o}{\nu}\right)^2 + \left(\frac{\lambda_o}{\lambda}\right)^2 = 0, \tag{37}$$

die identisch ist mit der Cauchy'schen Reihe, wenn darin nur die beiden orsten Glieder berücksichtigt werden, also mit

$$\frac{1}{\nu^i} = A + \frac{B}{F},\tag{38}$$

wo B als negativ and nicht als sehr klein gegen A vorausgesetzt wird.

Unter physikalisch zulässigen Annahmen für das Vorzeichen der Wurzeln erhält man aus (37) die Form:

$$\nu = \frac{\nu_{o} \sqrt{2}}{\sqrt{1 + \frac{\lambda_{o}}{\lambda}} + \sqrt{1 - \frac{\lambda_{o}}{\lambda}}}.$$
 (30)

Theorie von C. Neumann.

120. In seiner Schrift: Die magnetische Drehung der Polarisationsebene hat C. Neumann³) den Aether innerhalb eines Mediums nicht als ein aus frei beweglichen Theilchen bestehendes System, sondern als ein der Bedingung der Incompressibilität unterworfenes betrachtet, oder gemmer: der Aether soll

¹⁾ J. F. Redtenbacher, Das Dynamidensystem. Mannheim 1857.

E. Christoffel, Ueber die Dispersion des Lichtes. Berlin. Ber. 1801. p. 000-021.
 Pogg. Ann. 117. p. 27-45 (1862). Ann. chim. et phys. (8), 45. p. 870 (1801). Pogg. Ann. 124.
 p. 55-00 (1805).

O. Nonmanu. Die magnetische Drehung der Polarisationsebene des Lichtes. Halle 1808.

so schwachen Kräften gegenüber, wie sie in einer Lichtwelle auftreten, als inkompressibel zu betrachten sein. Dagegen sollen die viel stärkeren, von den ponderablen Molecülen ausgeübten Kräfte im Stande sein, den Acther um die Molecüle herum zu verdichten. Er erhält auf Grund dieser Voraussotzungen die Differentialgleichung:

$$\mu \frac{\partial^{3} \xi}{\partial s^{2}} = O \xi + e \frac{\partial^{3} \xi}{\partial s^{3}} + B' \frac{\partial^{3} \xi}{\partial s^{3}} + B'' \frac{\partial^{3} \xi}{\partial s^{3}} + \cdots$$
 (40)

and darans die Dispersionsformel (35) 1):

$$\frac{1}{r^2} - El^2 + A - \frac{B}{l^4} - \frac{0}{l^4} - \cdots$$

Theorie von Briot-

121. Briot?) hat (wie O'Brien) an der Cauchy'schen Theorie auszusetzen, dass sie nothwendiger Weise Dispersion im freien Aether anzeige. Da diese nicht nachgewiesen sei, müsse man nach anderen Ursachen der Dispersion suchen, und diese böten sich dar in directen Einflüssen der ponderablen Molecule auf den Aether. Briot setzt diesen Einflüsse zunüchst (wie C. Nonmann und O'Brien) proportional der relativen Verschiebung der Körper gegen die Aethermolecule. Die Verschiebung der Körpermolecule dürfe man bei durchsichtigen Körpern vernachlässigen. Denn die Erfahrung lehre, dass in diesen nur sehr wenig Energie des eindringenden Lichtes auf die punderablen Molecule übergehe (Erwärmung des Körpers). Unter dieser Voraussetzung gelangt er zu derselben Formel wie O'Brien und F. Neumann:

oder $\frac{1}{a^2} = A + El^4. \tag{41}$

Da diese der Erfahrung wiederspreche'), sucht er nach einem andern Einfluss der ponderablen Molecule. Nach einem Gedanken von Cauchy und ähnlich wie O'Brien) stellt er die Annahme auf, der Aether sei um die ponderablen Molecule herum atmosphärenartig verdichtet. Die Dichtigkeit des Aethers wird dann, wenn man von einem Molecul zum andern übergeht, ubund zunehmen. Sie ist somit im Innern des Körpers mit der Richtung periodisch variabel, und man muss darum in der Gleichung

$$\frac{\partial^{3} k}{\partial t^{3}} = \frac{e}{\mu} \frac{\partial^{3} k}{\partial x^{3}}$$

 $\frac{e}{\mu}$ mit s periodisch variabel betrachten. Der Abstand der Moleculo wird als klein gegen die Wellenlänge angenommen, und das Medium kann als

¹⁾ Vergi, Anm. 1) and pag. 280.

²⁾ Ch. Briot, Resis sur la théorie mathématique de la lumière. Paris, 1904. Denterbyon Klinkerfuez. Leipzig 1967. Sur la dispersion de la lumière. C. R. 67. p. 886 - 868 (1868). Vergl. such R. A. Mees, Ueber die von Ch. Briot aufgestellte Dispersionatiumrie. Pogg. Ann. 184. p. 118—145 (1868). Nach Mees ist die Briot'scho Theorie bei Krystallem sicht auwendher.

⁸⁾ Vergl. pag. 277.

isotrop betrachtet werden, da die Periodicität nach allen Richtungen hin die gleiche ist.

Unter Ueberwindung grosser mathematischer Schwierigkeiten gelangt Briot zu einer der Christoffel'schen (37) Illulichen Formel:

$$\left(\frac{r_o}{r}\right)^4 - \left(\frac{r_o}{r}\right)^8 + \frac{1}{4}\left(\frac{\lambda_o}{\lambda}\right)^8 = 0, \tag{42}$$

die identisch ist mit der zweigliedrigen Cauchy'schen

$$\frac{1}{v^2} - \Lambda + \frac{B}{l^2}.$$

122. Spater hat dann Ketteler') die beiden Briot'schen Annahmen vereinigt, und unter Erweiterung des Ansatzes die F. Nonmann'sche Hauptgleichung (30) mit beliebig vielen Gliedern erhalten, die zu der Dispersionsformel (35):

$$\frac{1}{a^3} - E l^2 + A - \frac{B}{B} - \frac{C}{B} - \cdots \tag{35}$$

führt²). Da Ketteler das Verdienst gebührt, zuerst nachdrücklich auf die Bedeutung dieser Formel hingewiesen, und sie mit der Erfahrung verglichen zu haben, so sind wir wohl berechtigt, sie in Zukunft die Noumann-Kettelor'sche zu nennen.

123. Eine auf der Annahme periodischer Aethervertheilung bernhende Theorie, hat gleichfalls von Cauchy's Ideen ausgehend, Eisenlohr') gegeben. Er gelangt zu Cauchy's Formel mit nur zwei Gliedern.

Dasselbe gilt von einer Theorie, die nach Angaben von Ricour und Carvallo) schon Senarmont in seinen Vorlesungen 1860 gegeben haben soll. Carvallo zeigt, dass sie zu der Formel:

$$\lambda \sin h \frac{\tau}{1} = k \tag{43}$$

(h und k Constante) führt, die der von Baden-Powell sehr Ahnlich ist, die aber der Prüfung nicht Stund hült.

Sarraus) geht von derselben Annahme aus wie Briot, will aber nur

¹⁾ E. Ketteler, Usbar den Einfluss der ponderablen Molecule auf die Dispersion des Lichtes und über die Bedeutung der Constanten der Dispersionsformeln. Pogg. Ann. 140. p. 1—52, 177—219 (1870). Theoretische Optik. p. 20, und 555: Braunschweig 1885. Berl. Ber. (1870) p. 192—189; Ann. chim. et phys. 25, p. 221—220 (1872).

²⁾ Vorgi. Ann. 1) anf pag. 280.

Fr. Elsonlohr, Ueber die Erklürung der Farbenzerstrenung und des Verbaltonen des Lichtes in Krystalien. Pogg. Ann. 109. p. 215—244 (1880).

⁴⁾ E. Carvallo, Réseaux moleculaires et dispersion. J. de Phys. (8) 10. p. 542-546 (1901).

⁵⁾ E. Sarran, Mémoires sur la propagation et la polarisation de la lumière dans les cristaux. C. R. 60. p. 1174—1177 (1805). Lieuv. J. de mathematique, 12. p. 1—46 (1807); 10. p. 59—110 (1858). Vgl. hierau: St. Vonant, Sur les diverses manières de présenter la théoris des ondes luminouses. Ann. chim. et phys. (4) 25. p. 535—381 (1872). El Carvallo, Ann. denorm. (5) 7. Suppl. 8. (1890). C. R. 2. p. 451, 521 (1801). J. de Phys. (2) 10. p. 55 (1801). II. Poincaré, Math. Theorie des Lichtes, Berlin 1894.

die Dichtigkeit, nicht auch die Elasticität des Aethers variabel setzen, was physikalisch nicht verständlich ist.

Renard') schlägt vor, in der Briot'schen Theorie die ponderablen Molecule nicht als unbewegt, sondern an der Bewegung theilnehmend zu denken, entwickelt aber seine Ideen nicht weiter.

Theorie von Lorens.

124. Obwohl viel später als die hier behandelten Arbeiten erschieuen, betrachten wir die Lorenz'sche Theorie?) an dieser Stelle, da sie sich auf Arbeiten über die Theorie des Lichtes von demselben Verfasser aus dem Jahren 1863 und 1864 stützt. Lorens ist ein Gegner jeglicher Molecularhypothese. Er schlägt darum vor, von der elestischen Schwingungsgleichung, der Incompressibflitätsbedingung (wodurch longitudinale Wellen ausgeschlossun werden), und den Fresnel'schen Brechungs- und Reflexionsformeln als durch die Erfahrung gegeben auszugehen, und dann auf phänomenologischem Wegu durch rein mathematische Erweiterung zu Gleichungen zu gelangen, die auch die Erscheinungen der Disperaion etc. darzustellen vermügen. Von der Betruchtung eines isotropen Mittels schreitet er fort zu einem heterogenen, dus er sich aus parallelen Schichten bestehend denkt. Um schlieselich die Dispersion zu erhalten, stellt er sich die Atome des Körners als Punkte vor, uni welche sich bis zu einer gewissen Entfernung der Aether in concentrischen Schichten lagert. Die Geschwindigkeit des Lichtes ist nach dem Uebergang über die Grenzschicht von Schicht zu Schicht variabel, innerhalb jeder Schicht aber constant. Ausserhalb einer gewissen Entfernung vom Atom, die kleiner angenommen wird als die Halfte der mittleren Entfernung zweier Nachlauatome, ist die Geschwindigkeit des Lichtes gleich der im leeren Raum. Die sehr umständliche und lange Rechnung ergiebt die Dispersionaformel:

$$\frac{r^{a}-rb}{r^{a}+2rb}\cdot\frac{1}{d}=\frac{a}{l^{a}}+\frac{b}{l^{a}}+\cdots$$
 (14)

In dieser ist , der Brechungsinder für unendlich lange Wellen, d die Dichtigkeit. Die Formel enthält zugleich das Lorentz-Lorenz'sche Gesuiz (vgl. § 184) fiber den Zusammenhang swischen v und der Dichte.

125. Challis) lahnt sich an die Anschauungen der Hydrodynamik an, und betrachtet die Atome als Kugeln von gegen die Wellenlänge kleinem Rudlus,

wave-lengths and corresponding refracting indices, ib. (4) 88, p. 268-261 (1869).

N. A. Benard, Sur la théorie de la dispersion de la lumière. O. B. 64. p. 857 —858 (1847). 2) L. Lorenz, Ueber die Theorieen des Lichten. Pogg. Anu. 118. p. 111-144 (1808). ib. 121. p. 579-500 (1864). Phil. Mag. (4) 28, p. 409-425 (1864). Skand. Naturforsk. Fork. 9. p. 225-240 (1885), Farbespredningens Theori, Vidensk, Selsk, Skr. (6) 2, p. 167-162. Thuorio der Dispersion. Wied. Ann. 20. p. 1-21 (1882).

⁸⁾ J. Challis, Researches in hydrodynamics with reference to a theory of the dispursion of light. Phil. Mag. (4) 27. p. 452-467. ib. 28. p. 489-503 (1864). Comparison of a theory of dispersion of light on the hypothesis of undulations with Ditscheiner's determinations of

enthalten in dem als continuirliche l'lüssigkeit gedachten Aether. Dieser soll innerhalb des Mediums dieselbe Dichte haben wie im Weltenraum. Die Verringerung der Geschwindigkeit des Lichtes wird bewirkt durch den verzögernden Einfluss der Reilexionen, welche die Aetherbewegung an den Atomen erleidet. Unter Benutzung der gewöhnlichen hydrodynamischen Gleichungen erhält man dann als Dispersionsformel:

$$(\nu^2-1)^2-(\nu^2-1)A+\frac{\nu^2-1}{2^2}B+C=0, \tag{45}$$

wo die A, B, C Constante bedeuten. Sie lasst sich auch schreiben:

$$\nu^2 + \frac{A}{v^2} + \frac{B}{1^2} = C, \tag{40}$$

stimmt aber nicht gut mit der Erfahrung.

Mathien 1) erweitert die Cauchy'sche Theorie für einschsige Krystalle. Auch Ricour 2) hat sich mit diesem Problem beschäftigt. Jablouski 3) voreinigt zu demselben Zweck die Annahmen Cauchy's und Briot's.

Schranf) entwickelt aus der Annahme, dass nicht der Acthor, sondern die ponderablen Molecule die Trager der Lichtbewegung seien, unter Anwendung des Princips der lebendigen Kraft die Dispersionsformel:

$$r^2 - 1 + \frac{b}{7a}, (47)$$

Theorie von Boussinesq.

126. Diese Theorie) ist die letzte vor Entdeckung der anomaien Dispersion erschienene. Sie geht aus von der Vorstellung von Wechselwirkungskräften zwischen Aether und Moleculen, lässt aber die physikalische Natur dieser Kräfte unbestimmt, und begnügt sich damit, ihre Resultante in unbestimmter Form in die Gleichungen einzuführen. Dies Verfahren würde man heute als phänomenologisch bezeichnen.

Der Ansatz von Boussinesq hat viel Achnlichkeit mit dem F. Neumann'schen und O'Brien'schen. Wir nennen die Kruft der Wechselwirkung F und schreiben die Bewegungsgleichung für den Acther (der nach Boussinesq innerhalb des Körpers dieselbe Elasticität und Dichte haben soll wie im Weltenraum):

R. Mathiau, Mémoire sur la dispersion de la lumbre. C. R. 59, p. 885—886, 1804.
 Llouv. Journ. (2) 11, p. 40—102 (1866). Ann. chlm. et phys. 10, p. 128—180 (1867).

Th. Bicour, Sur sa dispersion do la lumière. (Extrait per l'auteur.) C. R. 69. p. 1231

—1238 (1809). 70. p. 115—110 (1870).

E. Jablonski, Recherches sur l'action de la matière pondérable sur l'éther. Resal. J. (3), 10, p. 147—180, 020—305 (1884). Fortschr. H. p. 5 (1884).

⁴⁾ A. Schrauf, Die Refructionstiquivalents und optischen Atomachlen der Grundstoffe. Wien. Ber. 59, IL p. 170—213 (1895). Pogg. Ann. 127, p. 344—847 (1860); Phil. Mag. (4) 31, p. 483—484 (1860).

⁵⁾ J. Boussinosq, Théorie nouvelle des ondes immineuses. C. A. 65. p. 285—289 (1807). Lienville Journ. (2) 18. p. 818—880, 425—438 (1878). Sur les principes de la théorie des ondes lumineuses. Lionv. Journ. (2) 18. p. 861—800 (1878). Exposé synthétique des Principes d'une Théorie nouvelle des ondes lumineuses. Ann. chim. et phys. (4) 80. p. 589—564 (1878).

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial E} = e \frac{\partial^2 \xi}{\partial z^2} + F. \tag{48}$$

Einer ganz analogen Gleichung sollen die ponderablen Moleculo gehorchen. Boussinese betrachtet aber ihre Verschiebung x als so klein im Vergleich zur Verschiebung der Aethermolecule, dass man die zwischen den ponderablen Moleculen geweckten elastischen Krüfte, d. h. das Glied c' $\frac{\partial^2 x}{\partial z^2}$ völlig vernachlässigen könne. Dann lässt sich die Bewegungsgleichung der Molecule offenbar schreiben:

 $m\frac{\partial^2 \omega}{\partial B} = -F. \tag{49}$

Addiren wir nun (48) und (49), so bekommen wir die eigentliche Hauptgleichung der Boussinesq'schen Theorie:

$$\mu \frac{\partial^2 k}{\partial t^2} + m \frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = e \frac{\partial^2 k}{\partial x^2}. \tag{50}$$

Dass wir in dieser Gleichung das zweite Glied links nicht gegen das erste vernachlässigen, hat seinen Grund darin, dass x hier mit dem im Vergleich zu μ sehr grossen m multiplielrt auftritt.

Zur näheren Bestimmung des Problems brauchen wir nun offenbar noch eine zweite Gleichung, vermittelst deren wir x durch ξ ausdrücken. Zu diesem Zwecke gehen wir aus von folgender Vorstellung. Die Verschiebungen x der ponderablen Molectile sollen nach unsrer obigen Festsetzung gar nicht von der gegenseitigen Einwirkung der andern Körpermolectile abhängen. Sie richten sich somit nur nach den Bewegungen der Aethertheilchen, und werden von diesen hin- und herbewegt wie leichte Theilchen von einer Flüssigkeit.) Sie haben somit dieselbe Phase und Periode wie die der Aethertheilchen, und wir können sie darum, und zugleich ihrer Kleinheit wegen, als lineare Functionen mit constanten Coefficienten der ξ und ihrer graden Differentialquotienten des Ortes betrachten. Wir setzen infolgedessen:

$$x = B \xi + B' \frac{\partial^n \xi}{\partial x^n} + B'' \frac{\partial^n \xi}{\partial x^n} + \cdots$$
 (51)

Wenn wir diese beiden Gleichungen mittelst

$$\xi - \Re \sin 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \frac{s}{l}\right)$$

auflösen, so bekommen wir die Dispersionsformel:

$$r^2 = A + \frac{B}{B} + \frac{O}{B} + \cdots$$
 (52)

oder

$$\frac{1}{r^2} = a' + \frac{b'}{l^2} + \frac{o' r^2}{l^4} + \frac{d' r^4}{l^4} + \cdots$$
 (53)

Boussinesq') hat spater eine Erweiterung dieser Theorio durch Ein-

¹⁾ Vgl. die Ahnliche Auffregung O'Brien's und die Fusenote auf p. 277.

²⁾ J. Bounsinesq, Introduction naturelle des tarmes proportionalles aux déplacement de l'éther (ou termes de Briot) dans les équations de mouvement des ondes luminements. C. R. 117, p. 80 – 86 (1895).

führung der F. Neumann'schen Kraft $C \xi$ vorgenommen, und damit auch ein Glied El^z erhalten.

127. Von neueren, nach Sellmeier erschlenenen Theorieen sind folgende zu erwähnen.

Pearson¹) führt die Annahme ein, die elestischen Kräfte hingen auch von den Geschwindigkeiten der Molecule ab. Er bekommt dabei eine Dispersionsformel, die den Fall anomaler Dispersion nicht einschliesst.

Jaerisch") sucht besondere Lösungen der gewöhnlichen Elasticitätsgleichungen, wobei dann die Bedingungen zwischen den Constanten zu den gewünschten Dispersionsformeln führen. Er übersicht, dass dies zu gewissen physikalisch unmöglichen Consequenzen führt.

Grusinzeff') entwickelt eine Theorie auf Grundlage der Einwirkung der ponderablen Theile auf den Aether, die für durchsichtige Körper zu der Neumann-Ketteler'schen Formel, und für absorbirende Körper, deren Absorptionscoefficient K ist, zu der Formel:

$$r^{2} - K^{2} - 1 = -e \lambda^{2} + a + \frac{b}{\lambda^{2}} + \frac{a}{\lambda^{2}} + \cdots$$
 (54)

Von einigen weiteren, nicht erwähnenswerten, weil höchst abstrusen Theorieen wollen wir unten) nur die Titel bringen.

filhrt

Endlich sei hingewiesen auf die Theorie von Volgt, der in ühnlicher, aber wohl noch allgemeinerer Weise als Boussinesq auf phänomenologischem Wege zu einer Darstellung der Dispersion gelangt. Es erscheint uns indessen zweckmässiger, die Volgt'sche Theorie an anderer Stelle (§ 160) zu besprechen.

Die Theorie von Queencville, die von der Ausicht ausgeht, ein akustischer Ton oder eine Lichtfarbe sei characterisirt durch Schwingungsdauer und Auzahl der Schwingungen pro Secunde, und auf Grund dieser Ausicht den übrigen Lichttheorieen fundamentale Irrthümer vorwirft, haben wir nicht zu enträttisch vermocht.

128. Wir beenden die Besprochung der den Fall anomaler Dispersion nicht einschließenden Theorieen mit einer kurzen Zusammenfassung ihrer characteristischen Grundzüge. Wir haben gesehen, dass sie fast sämtlich ausgehen von nur einer, von uns als "Hauptgleichung" bezeichneten Disserstinigleichung für die Schwingungsbewegung des Aethers. Sie gewinnen diese aus der ur-

¹⁾ K. Poarson, On the generalised equations of clasticity, and their application to the wave theory of light. Proc. Lond. Math. Soc. 20. p. 207—850 (1889).

P. Jacrisch, Dispersionstheorie. Hamb. Mittelly. der mnth. Gesellsch. Hamburg p. 59

–00, 1984. Vgl. Fortschr. p. 30 (1884).

⁸⁾ A. Grusinseff, Ueber Doppelbrochung in Verbindung mit Dispersion. Schuliten (Sapiski) der Charcow, Univ. (1882) II. p. 8-82. Nach dem Referat in den Fertschu. p. 85 (1884).

⁴⁾ R. Hunt, On the dispersion of light. Amer. Journ. (2) 7. p. 304 (1840). Referret in den Fortschr. (1840). p. 147.

M. Ponton, On certain laws of chromatic dispersion. Phil. Mag. (4) 10. p. 165-180, 208-271, 864-880, 487-448, ib. 20. p. 258-202. 18.

⁵⁾ M. G. Quesnoville, Théorie neuvelle de la dispersion. Paris 1901.

springlichen, die Dispersion nicht enthaltenden Schwingungsgleichung (1) durch Hinzufügung von Gliedern, welche die höheren Differentialgleichungen der Verschiebung nach den Coordinaten enthalten. Sie gelangen dadurch im allgemeinen zu Dispersionsformeln, die das reciproke Quadrat des Brechungsindex (oder das Quadrat der Fortpflanzungsgeschwindigkeit im Medium) in Form einer nach negativen, geraden Potenzen der inneren Wellenlänge I fortschreitenden Reihe mit unbestimmten Coefficienten ausdrücken. Bei Einführung einer zwischen Aether und ponderabler Materie wirkenden, der relativen Verschiebung beider proportionalen Kraft tritt auch noch ein, und nur ein Glied mit I² hinzu.

Diese Formeln stellen den Dispersionsverlauf durchsichtiger Körper in einiger Annäherung befriedigend¹) dar. Sie versagen jedoch völlig, wenn man sie auf einem anomal dispergirenden Kürper anwenden will. Die Entdeckung dieser Körper nöthigte daher zu durchaus neuen Annahmen, zu deren Besprechung wir nunmehr übergehen.

e) Begründung der modernen Theorie der Dispersion durch Sellmeier unter Berlicksichtigung des Zusammenhanges zwischen anomaler Dispersion und Absorption. Vorbemerkungen.

129. Schon Kundt hat die Ursachen der anomalen Dispersion für principiell dieselben gehalten, wie die der normalen. Er ging so weit, beide nur als Specialfälle eines allgemeineren Gesetzes aufzufassen, und glaubte den Schlüssel der Erklärung des Phänomens in dem engen Zusammenhang zwischen Absorption und anomaler Dispersion zu finden.

Wenn wir diese Idee beibehalten wollen, so müssen wir zunächst bedonken, dass ein "durchsichtiger" Körper, d. h. ein solcher, der die Strahlen vom Roth bis zum Violett nahezu ungeschwächt durchlässt, sehr wohl für andere Aetherwellen "undurchsichtig" sein kann. Er kann also im Ultraroth oder Ultraviolett ebensolche Absorptionsstreifen besitzen, wie Fuchsin sie im Grün zeigt. Wir könnten darum vermuthen, dass für solche "durchsichtige" Körper zwar im sichtbaren Spectrum, wo wir uns in grosser Entfernung von diesen ultrarothen oder ultravioletten Absorptionsstreifen besinden, der Gang der Dispersion der "normale" sei. Dagegen könnte in der Nähe jener ultrarothen oder ultravioletten Streifen die Anomalie gerade so auftreten, wie für Fuchsin in der Nähe des Absorptionsstreifens im Grün.

Es fragt sich nun, welche Nebenannahmen man machen muss, um die elastische Theorie dieser Auffassung anzupassen. Den entscheidenden Schritt hierzu hat 1872 Sellmeier (Zollinspector bei Berlin) gethan. Er geht, freilich unabhängig von Kundt, aus von der Annahme eines Zusammenhanges zwischen Absorption und anomaler Dispersion. Schon vor Sellmeier hatte man die Absorption dadurch erklärt, dass beim Durchgang des Lichtes die

¹⁾ Vergl. \$. 247 ff.

Molecüle des Körpers ins Mitschwingen') gerieten, dass dadurch der Lichtbewegung ein Theil ihrer lebeudigen Kraft entzogen und in andere Energieformen übergeführt würde, und somit das Licht nach dem Durchgang durch den Körper geschwächt erscheinen müsse.

Sellmeier betrachtet nun dies Mitschwingen der Molectile auch als die Ursache der Dispersion. Während die älteren Theorieen, wie wir gesehen haben, zwar eine Einwirkung der Körpertheilehen auf den Aether voraussetzen, aber ihre Verschiebung entweder vollständig vernachlässigen, oder als in Phase mit den Aetherschwingungen betruchten, nimmt Sellmeier die Möglichkeit von Eigenschwingungen der Molectile des Körpers an. Diejenigen Lichtwellen, deren Schwingungsdauer mit der der Molectile ganz oder nahezu übereinstimmt, erregen die Molectile nach dem Princip der Resonanz zu besonders heftigem Mitschwingen, wodurch sowohl starke Absorption als auch anomale Dispersion dieser Wellen hervorgerufen wird. Dagegen bewirken alle übrigen Schwingungen nur schwaches Mitschwingen (erzwungene Schwingungen), und dementsprechend schwache, kaum merkliche Absorption und normale Dispersion.

180. Dieser Gedanke hat ungemein befruchtend gewirkt. Um ihn analytisch zu fassen, bildet man (wie O'Brien, F. Neumann und Boussinesq) sowohl eine Differentialgleichung für die Aetherbewegung, wie für die Molecülschwingungen. Man geht also aus von zwei zu integrirenden "Hauptgleichungen". Am klarsten entwickelt ist dieser Grundgedanke in den nach Sellmeier erschienenen Theorieen, insbesondere der Helmholtzischen. Das Verständniss für die späteren Einzelbesprechungen wird wesentlich gefürdert, wenn wir das allgemeine Schema des Ansatzes schon hier entwickeln.

Man bildet zunächst eine Differentialgleichung für die Aetherschwingungen im Innern des Mediums, ausgehend von Gleichung (1), die wir noch einmal auschreiben:

$$\mu \frac{\partial^{n} k}{\partial t^{n}} = e \frac{\partial^{n} k}{\partial t^{n}}. \tag{1}$$

Darin können μ und e eventuell andere Werte als im freien Aether haben. Diese Gleichung erweitert man (wie F. Neumann, O'Brien und Boussinese) durch eine Kraft F der Wechselwirkung zwischen Aether und Molecülen. Im Gegensatz zu Boussinese ortheilt man aber dieser Kraft eine bestimmte physikalische Bedeutung, die sich aus den Grundannahmen über die Molecularkräfte ergiebt. Bezeichnet man die Verschiebung der Aether- und Körpertheilehen wieder resp. mit ξ und x, so kann diese Kraft³) irgend eine Function

¹⁾ G. G. Stokes, The change of refrangibility of light. Phil. Trans. 1852, II, p. 468—562 (1852); anch Pogg. Ann. Ergusbd. 4. p. 177—845 (1854); siche p. 822 ff. Durch Stösse der schwingenden Molecule wird die dem Licht entsogene Energie nuch Stokes in Willems umgesetzt.

Yergl. hieren W. Volgt, Theorie des Lichtes für vollkommen durchsichtige Media.
 Wied. Ann. 19. p. 878-908 (1898).

der relativen Verschiebung (x-5), oder ihrer Differentialquotienten nach t bis zur dritten Ordnung sein. Wir lassen die Form der Function in dieser allgemeinen Uebersicht zunächst unbestimmt, und drücken die Kraft nur durch F aus; bei Besprechung der einzelnen Theorieen werden wir die verschiedenen Formen für F erörtern. Wir erhalten dann als Schwingungsgleichung für den Aether, d. h. als "erste Hauptgleichung":

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^3} = e \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^3} + F. \tag{55 n}$$

Als zweite Hauptgleichung bilden wir die Differentialgleichung der Molectilschwingungen. Dabei stellt man sich vor, dass das Molectil (oder eventuell Theilo des Molectils) Schwingungen um eine feste Ruhelage ausführen könne, nach der es mit einer der Entfernung aus der Ruhelage proportionalen Kraft hingezogen werde. Wir wenden also die bekannte Pendelgleichung an. Sei die Masse des Molectils bezogen auf die Volumeinheit (Dichte) gleich m^1), die Proportionalitätsconstante gleich h, dann lautet die Pendelgleichung:

$$m\frac{\partial^{n}x}{\partial E^{n}} = -hx. ag{50}$$

Darin kann man bekanntlich setzen:

$$h = \frac{4\pi^2 n}{\tau_{10}^{-1}}, (57)$$

wo s, die Schwingungsdauer des Pendels, also hier die Eigenschwingungsdauer des Moleculs bedeutet.

Diese Gleichung muss ebenfalls erweitert werden, da nach unserer Hypothese noch andere Kräfte, als die durch hx ausgedrückte, auf das Molecul wirken. Und zwar wirkt erstens die Kräft F der Wechselwirkung zwischen Aether- und Körpertheilchen; sie ist nach dem Reactionsprincip für das Molecul entgegengesetzt gleich der auf den Aether ausgeübten. Wir müssen also rechts den Ausdruck — F addiren. Zweitens wirkt auf das Molecul eine Kräft, durch welche die Absorption hervorgerufen wird. Wie man sich diese Kräft vorstellt, ob als eine Art Reibung oder dergl., das werden wir später sehen. Jedenfalls ist diese Kräft ebenso wie F irgend eine Function F von x, ξ und ihren Differentialquotienten, und da sie der Bewegung des Moleculs entgegen wirkt, müssen wir sie rechts mit negativom Zeichen addiren. Wir bekommen also als Schwingungsgleichung des Moleculs die folgende "zweite Hauptgleichung":

$$m\frac{\partial^2 x}{\partial \bar{x}} - hx - F - F. \tag{55 b}$$

Das in h steckende a bedeutet darin diejenige Eigenschwingungsdauer, die das Molecul haben wurde, wenn die Krafte h
und F' nicht darauf wirkten.

¹⁾ m braucht nicht identisch so sein mit der Dichte des Gemmutkörpers.

Die beiden Hauptgleichungen lassen sich nun integriren durch Ausdrücke, welche die Verschiebungen x und ξ in Form gedäumpfter Schwingungen darstellen. Denn die Lichtbewegung wird dadurch gedäumpft, dass sie kinetische Energie an die Molecüle abgiebt, die Molecülbewegung wird gedämpft durch die Kraft F^{ε} . Ferner müssen wir bedenken, dass es sich bei den Molecülschwingungen um sogenannte erwungene Schwingungen handelt, die im allgemeinen einen Phasenunterschied gegen die erregenden Schwingungen (in diesem Falle also gegen die Aetherschwingungen) haben.

181. Da die Hauptgleichungen homogen und linear sind, kann man ihre Integrale sowohl in reeller, wie in complexer Form anschreiben. In letzterem Fall gestaltet sich die Rechnung sehr bequem.

Wir besprechen zunächst die reellen Formeln. Als solche schreibt man am bequemsten:

$$\xi = 2t \cdot e^{-ks} \cos \left[2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \nu \frac{s}{\lambda} \right) \right] \tag{58a}$$

$$x = A \cdot e^{-ks} \cos \left[2\pi \left(\frac{t}{r} - r \frac{s}{\lambda} \right) - A \right]. \tag{58b}$$

Darin bedeutet:

A die Amplitude der Moleculschwingungen;

d den Phasenunterschied zwischen Molecül- und Aetherschwingungen;

& die Absorptionsconstante (Definition weiter unten).

Die Bedeutung der übrigen Buchstaben ist dieselbe wie bisher.

Nun bilden wir aus (58 s, 58 b) die Differentialquotienten nach t und z_r und setzen in (55 a, 55 b) ein. Dadurch verwandeln sich (55) in Bedingungsgleichungen zwischen den Constanten, und diese Bedingungsgleichungen sind die gesuchten Beziehungen zwischen den r, k, $\frac{\pi}{\lambda}$ und Δ einerseits, der Wellenlange λ andererseits. Sie zerfallen leicht in 4 Gleichungen, welche diese 4 Grössen als Functionen von λ und von den Molecularconstanten derstellen. Man nennt dann speciall die beiden Gleichungen, die uns r und k als Function von λ geben, die "Dispersionsformeln".

Dabei ist nun Folgendes zu bemerken: wir haben gesehen, dass das Absorptionsvermögen von ausserordentlicher Grösse, und zwar von der Grössenordnung der "metallischen" Absorption sein muss, wenn es die Dispersionsvergünge merklich beeinflussen soll. Unter metallischer Absorption versteht man im allgemeinen eine solche, die schon auf der Strecke von wenigen Lichtwellenlängen die Energie der Lichtbewegung fast völlig vernichtet. Aus diesem Grund und zur Vereinfachung der Rechnung empfichtt es sich, statt der Absorptionsconstanten & den "Extinctionsindex" z einzuführen. z ist definirt durch die Festsetzung, dass die Amplitude der Lichtschwingung innerhalb des Mediums beim Durcheilen einer Schicht von der Dicke einer Wellenlänge & (gemessen im Aetheri) auf den Betrag e — 2m z geschwächt wird. Nun ist die Intensität gleich dem Quadrat der Amplitude. Also wird die

Intensität auf $e^{-4\pi z}$ geschwächt. Beim Durcheilen einer beliebigen Dicku d (gemessen in Wellenlängen λ) wird dann die Intensität geschwächt auf $e^{-4\pi z}$.

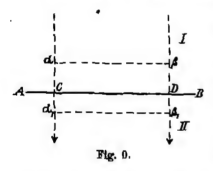
Die Beziehung von z zu der Absorptionsconstanten k ist die folgende: Nach der Definition von k wird die Amplitude der Schwingung durch die Dicke d auf $e^{-k\,d}$ geschwächt, die Intensität also auf $e^{-2\,k\,d}$.

Setzen wir

so folgt $e^{-\frac{4\pi nd}{\hbar}} = e^{-2kd},$ $e^{-\frac{2k}{2\pi}}.$ (51)

Practisch gemessen wird nun immer die Schwächung der Intensität. Man findet darum in der Litteratur häufig die Grösse 2k als Absorptions-

constants K bezeichnet, und dementsprechend $\varkappa = \frac{1k}{4\pi}$ definirt i).



132. Eine zweite, sehr wichtige liemerkung ist die folgende. Wenn wir die
Brechung und die Absorption (also das r
und z) eines stark absorbirenden Körpers
experimentell auf irgend eine Weise hestimmen, — einmal, wenn das benutzte Licht
in senkrechter Richtung die Grenzifächen
des Körpers trifft und verlüsst, — ein

andermal; wenn wir die Einfallswinkel beliebig wählen, dann werden wir finden, dass zu jedem Einfallswinkel besondere Werte von v und z gehören. v und z sind also scheinbar vom Einfallswinkel abhängig.

Diese merkwürdige Thatsache findet folgende Erklärung. Sei AB (Fig. 9) die Trennungsebene zwischen dem absorbirenden isotropen Medium H und dem durchsichtigen isotropen Medium I. Ein punktiert angedautetes paralleles Strahlenbündel (ebene Welle) dringe in der durch die Pfeile bezeichneten, zur Trennungsebene senkrechten Richtung in II ein. Dann sind

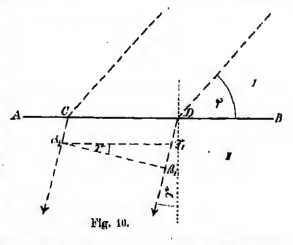
¹⁾ Eine Verständigung über einheitliche Bezeichnung dieser Grössen würe sohr würzeltenwerth. In der Litteratur kommen mehrere ganz ühnlich definirte Grössen unter Mindiohem Namen vor, so dass Missverständnisse sehr leicht sind. Man beobachte sorgfältig, oh die "innere" Wellenlänge I oder die Wellenlänge I im Aether gemeint ist. Volgt und Drude

definiren s. B. w durch die Pestsetsung e I. Dies w ist dann gleich dem unwrigen dividirt durch v. En hängt dies damit zusammen, dass man als Masss der Absorption unsch diejenige Schwächung wählen kann, welche der Lichtstrahl erleidet auf dem Woge, den er während der Zeitdauer einer Schwingung surfaklegt, des heinst also längs ehner Inneren Wellenlänge k (Vgl. Bd. III, p. 15.) Bei der Diskussion der Absorption einer Substauss au Hand ihrer w-Curve muss man sich vor Fehlern hüten. h. also die Schwächung des Lichts durch eine Platte, kann mit absehmender Wellenlänge wachsen, während wiretzedem absehment kann, wie aus einer Betrachtung der Gleichung (59) unmittelbar hervorgeht.

sowohl in I wie in II alle Ebenen gleicher Phase (Wellenebenen), wie z. B. $\alpha \beta$ und α, β_0 , senkrecht zur Strahlrichtung und damit parallel der Trennungsebene AB. Ferner herrscht sowohl in I wie in II auf einer solchen Wellenebene in allen Punkten die gleiche Amplitude. Zwar ist diese Amplitude in α, β , geringer, als in der Grenzebene AB, da der Strahl ja in II Absorption erfährt; aber da alle Punkte der Ebene α, β , dieselben Wege Ca, and $D\beta$, innerhalb des Körpers II zurückgelegt haben, ist die Amplitude für alle Punkte von α, β , die gleiche. Eben en gleicher Phase und gleicher Amplitude fallen also zusammen.

Ganz anders wird die Suche, wenn das Strahlenbundel unter dem Einfallswinkel q schief zur Grenzfläche unffällt (Pig. 10), und nach erfolgter Brechung

unter den Brechungswinkol r im Medium H weiter eilt. Zwar stehen in H die Ebenen gleicher Phase, wie a_i β_i , wiederum senkrechtzur Strahlrichtung. Gleiche Amplitude herrscht aber nicht auf ihnen, da die verschiedenen Punkte der Wellenebene vorschiedene Wege im H zurückgelegt haben. In Punkt β_i herrscht z. B. geringere Amplitude als in Punkt a_i , da Weg $D\beta_i$ grösser als Weg Ca_i ist.



Gleiche Amplitude herrscht offenbar nur in Ebenen parallel der Grenzebene, wie z. B. in Ebene $a_1 \gamma_n$. Die Ebenen gleicher Amplitude bilden also mit den Ebenen gleich er Phase einen Winkel gleich dem Brechungswinkel r.

Für ein so beschaffenes Strahlenbündel zeigt nun die Theorie der Absorption, dass die Geschwindigkeit und die Extinction, d. h. r und z innerhalb eines absorbirenden Mediams abhängen von eben diesem Winkel r. Bezeichnen wir die Specialwerthe für einen bestimmten Winkel r mit τ_r und z_r . Für den Winkel r=o, d. h. für Wellenebenen gleicher Phase und Amplitude sei r und z gesetzt. Dann hängen diese Worthe, wie zuerst Ketteler z0 gezeigt hat, zusammen durch die Gleichungen

$$v_{\mu}^{0} - x_{\mu}^{0} = v^{0} - x^{0}$$
 (60a)
 $v_{\mu} x_{\mu} \cos r = v x$. (60b)

¹⁾ E. Ketteler, Theor. Optik. p. 126. Brumschweig 1885. Vgl. unch: W. Wernicke, Unber die absoluten Phasmanderungen bei der Roflexion des Lichtes, und über die Theoris der Reflexion. Pogg. Ann. 159. p. 108—252 (1870); W. Volgt, Theorie der absorbirenden isotropen Medien, insbesondere Theorie der optischen Rigenschaften der Metalle. Wied. Ann. 28. p. 104—147 (1884). Ueber die Bestimmung der Brechungindiessabsorbirender Medien. Wied. Ann. 24. p. 144—150 (1886). R. Sissingh, On the theorie of reflection of light by imperfectly transparent bodies. Kon. Akad. v. Wetenschapen. Amsterdam 80. Sept. 1005, p. 877—887.

Ketteler nannt sie die Hauptgleichungen der Theorie absorbirender Medien.

Wir wollen nun bei allen folgenden Ueberlegungen nur solche Lichtbewegungen voraussetzen, bei denen die Wellenflächen gleicher Phase und gleicher Amplitude zusammenfallen. Bei dieser Festsetzung ist es ein zwar hänfig gebranchter, aber sehr missverständlicher Ausdruck, zu angen: » und z einer absorbirenden Substanz "hängen vom Einfallswinkel ab". Die » und z, die wir betrachten, sind vielmehr eindeutige Constanten des Mediums. Sie gelten aber nur für Lichtbewegungen von der soeben definirten Beschuffenheit. Solche Lichtbewegungen können wir nun in praxi in einem absorbirenden Medium nur dann erzeugen und studiren, wenn wir ein paralleles Strahlenbündel die Oberflächen eines absorbirenden Mediums senkrecht treffen lassen. Sobald wir dem Strahlenbündel eine schiefe Richtung zur Oberfläche geben, schinffen wir künstlich ganz audere Bedingungen, als wir vorausgesetzt haben, nämlich Wellenebenen stark varifrender Amplitude, und für diese gelten eben andere Gesetze. Für diese sind die », und », abhängig vom Winkel », d. h. also indirect ubhängig vom Einfallswinkel.

Wonn wir nun auch für unsere theoretischen Betrachtungen nur Wellenflächen gleicher Phase und Amplitude voraussetzen, so ist die Möglichkeit
von Wellenflächen varifrender Amplitude dennoch von practischer Bedeutung.
Solche Wellenbewegungen müssen nämlich auftreten, wenn wir Brechungsindices an einem Prisma aus absorbirender Substanz bestimmen wollen. Denn
bei einem Prisma muss von dem ein-, bezw. austretenden Lichtbündel mindestens
das eine schief zur Prismenfläche sein. Das Licht erhält also eine Wellenfläche varifrender Amplitude, und dieser Umstand muss bei der Berechnung
der Brechungsindices in Betracht gezogen werden. Wir kommen später
derauf zurück, und fahren nunmehr fort in der Besprechung der Integrationsmethoden unserer Hauptgleichungen.

188. Die Hauptgleichungen sind linear und homogen. Wir können darum, wie wir oben sagten, die Integration bequemer mittelst complexer Ausdrücke ausführen, und branchen erst am Schlusse der Rechnung wieder zu den reellen Grössen überzugehen.

Setzen wir z. B.

$$\xi = \frac{12\pi}{4} \left(\frac{t}{\tau} - u \frac{s}{\lambda} \right) \tag{61 a}$$

$$x = A' \cdot e^{\frac{i 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \pi \frac{\theta}{\lambda}\right)}.$$
 (61 b)

Darin ist it eine complexe Grösse, deren Bedeutung aus folgender Betrachtung hervorgeht. Wir setzen

$$\mathfrak{n} - a - bi \tag{02}$$

und fragen nach der physikalischen Bedeutung von α und b. Setzt man (62) in (61a) ein, so folgt:

 $\xi = \mathfrak{A}' \cdot e^{i2\pi \left(\frac{t}{\tau} - a\frac{\theta}{L} + ib\frac{\theta}{L}\right)}.$

Dann erhält man die physikalische Bedeutung von ξ , wenn man rechts den conjugirten Ausdruck addirt. Dies giebt:

$$\xi = \mathfrak{A}' \cdot \left\{ e^{-\frac{t}{\tau} - a\frac{x}{\lambda} + ib\frac{x}{\lambda}} + e^{-i2\pi\left(\frac{t}{\tau} - a\frac{x}{\lambda} - ib\frac{x}{\lambda}\right)} \right\} =$$

$$= 2\mathfrak{A}' \cdot e^{-\frac{2\pi b x}{\lambda}} \cdot \cos 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - a\frac{x}{\lambda}\right). \tag{63}$$

Vergleichen wir dies mit (58 a), unter Berücksichtigung von (59), so sehen wir, dass a gleich dem Brechungsindex ν , und b gleich dem Extinctionsindex κ ist.

das "komplexe Brechungsverhältniss". Ausserhalb des Absorptionsstreifens, wo \times gleich Null ist, ist u reell und identisch mit r. Im Absorptionsstreifen dagegen hat es die Form (04). Wenn wir nun die Rechnung im übrigen genau so ausführen wie oben, so erhalten wir schliesslich u und $\frac{A'}{R'}$ als complexe Functionen von λ .

Setzen wir nun in der complexen "Dispersionsformel" $u = f(\lambda)$ beiderseits die reellen und imaginären Theile gleich, so zerfällt die Formel in dieselben zwei reellen Dispersionsformeln, wie wir sie oben bereits mittelst der reellen Integrale erhalten haben.

Ebenso geht es mit $\frac{A'}{R'} = f(\lambda)$. Da dieser Ausdruck gleichfalls complex ist, setzen wir

 $\Delta' = \Delta (\cos \Delta + i \sin \Delta) \tag{05}$ $\Re' = \Re$

Die Formel zerfallt ebenfalls in zwei reelle Formeln, welche uns $\frac{A}{R}$ und Δ als Functionen von λ darstellen, und durch Vergleich mit den früheren Resultaten überzeugen wir uns, dass $\frac{A}{R}$ resp. Δ die Bedeutung des Amplitudenverhältnisses und der Phasendifferenz zwischen Molecul- und Actherschwingungen haben¹).

¹⁾ Zur Außtellung dieser imaginären Ausdrücke gelangt man auf demselben Wege, den Fre anel ging, als seine Reflexionsformeln für das Gebiet der Totalreflexion complexe Amplituden lieferten. Er deutete die Multiplication einer Amplitude mit V-1 als einem Phasensprung von 60°, und gab seinen in imaginärer Form auftretanden Resultaten auf diese Weise eine den Thatsachen entsprechende Deutung. Das Verfahren wurde dann später auf das Problem der Metallreflexion und im Zusammenhang damit auf das der anomalen Disporsion angewandt. Da die Lösung der Aufgabe ebensowehl vermittelst der reellen Ausdrücke (58) möglich ist, haben die complexen Grössen für uns nur den Zweck einer Vereinfachung der Rechnung. (Vergi, auch F. Lippich. Ueber die Fresnel'sche Interpretation der imaginären Grüssen. Prag. Ber. 1864. p. 75—80.)

184. Die verschiedenen Theorieen unterscheiden sich nun im wesentlichen durch ihre Annahme über die Molecularvorgunge, und damit durch die Form der Zusatzglieder F und F. Die resultirenden Dispersionsgleichungen siml sich indessen sehr ähnlich, und es ist bei ihrem complicirten Ban schwierig, experimentell zwischen ihnen zu entscheiden, solunge unsere Messungen sich nur auf ein eng begrenztes Gebiet des Spectrums (nämlich das sichtbare Spectrum und das nahe Ultraviolett und Ultraroth) beziehen.

Das gleiche gilt für diejenigen neueren Theorieen, die aus der Maxwellschen Theorie unter der Annahme hergeleitet sind, dass die Aetherschwingungen electromagnetische seien. Diese Theorieen haben die ülteren elastischen in den Hintergrund gedrängt, da sie verschiedene erhebliche Vorzüge allgemeiner Natur besitzen. Wir besprechen sie später, und gehen nunmehr über zur Einzeldarstellung, indem wir mit einigen vor Sellmeier erschienenen Theorieen beginnen, welche den Fall anomaler Dispersion gewissermanssen nubewusst" enthalten.

d) Mechanische Theoricon, die den Fall anomaler Dispersion einschliessen.

Theorie von O'Brien und O. H. Meyer.

185. Die ülteste, Absorption und anomale Dispersion einschliessende Theorie von O'Brien!) stammt merkwürdiger Weise sehen aus dem Jahre 1844, ist über bisher völlig unbeschtet geblieben, trotzdem sie in einer weitverbreiteten Zeitschrift veröffentlicht, und ausserdem identisch ist mit der 28 Jahre spilter erschienenen, bekannten und vieleitirten Theorie von O. E. Meyer. O'Brien hat freilich mit seiner Theorie nur zeigen wollen, wie man zugleich Dispersion und Absorption aus damals völlig neuen Grundannahmen ableiten könne. Er hat ferner gar nicht bemerkt, dass seine Theorie in Wirklichkeit anomale Dispersion giebt, wenigstens wenn man den unten zu besprechenden Coefficienten p als constant betrachtet.

O'Brien behandelt das Problem in sehr eleganter Weise für den allgemeinen Fall elliptischer (speciell circularer) Schwingungsform. Wir wollen die Darstellung im Interesse einheitlicher Behandlung für den Fall geradlinig polarieirten Lichtes vereinfachen. Wir haben damit zugleich die Theorie in der Meyer'schen Form.

O'Brien bemerkt einleitend, dass man zwei Arten von Kräften zwischen den ponderablen Molecilen und dem Aetherfluidum annehmen könne: erstens solche, die nur von der relativen Verschiebung beider Theile abhängen (diese

O. B. Meyer, Versuch einer Erklärung der anomalen Farbenserstremung. Pogg. Aus.

145. p. 80-86 (1872). Phil. Wag. (4) 43, p. 295-299 (1872).

¹⁾ M. O'Brien, On the propagation of waves in a resistant fluid; with a now explanation of the dispersion and absorption of light, and other optical phaenomena. Phil. Mag. (8) 25. p. 826—884. 521—528 (1844).

führen zu den von uns früher behandelten Theorieen); zweitens solche, die von der Natur des Widerstandes sind, den ponderable Körper bei ihrer Bewegung in Flüssigkeiten erfahren, und die von der Geschwindigkeit abhängen.

Eine solche Kraft (der Reibung) ninmt er nun auch als zwischen Aether und ponderabler Materie wirkend an, und setzt sie proportional der Geschwindigkeit der Aetherteilehen), also gleich

$$p = \frac{\partial \xi}{\partial I}$$
. (00)

Darin kann der Coefficient p möglicherweise von der Schwingungszahl abhängen. Wir wollen ihn aber zunächst als constant betrachten.

(66) intessen wir auf der rechten Selte der Schwingungsgleichung addiren, und zwar, da der Bewegung entgegenwirkend, mit dem negativen Zeichen. Wir bekommen somit die Hauptgleichung:

$$\mu \frac{\partial^{n} \xi}{\partial z^{n}} - c \frac{\partial^{n} \xi}{\partial z^{n}} - p \frac{\partial \xi}{\partial t}. \tag{117}$$

Wir integriren diese mittelst des Ausdrucks:

$$\xi = \Re \left(e^{-\frac{2\pi \pi z}{\hbar}} \cos 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - r \frac{z}{\lambda} \right) \right)$$

und bekommen dann eine Bedingungsgleichung, die leicht in die beiden folgenden zerfallt:

$$\frac{e}{\mu}\left(r^{2}-x^{2}\right)=c_{s}^{2};\quad \frac{e}{\mu}\,r\,x=\frac{p\,\theta_{o}}{4\,\pi}\,\lambda\,. \tag{68}$$

Wir erhalten daraus:

$$2 \, r^{2} - \frac{r}{e} \cdot c_{s}^{2} \cdot \left\{ \sqrt{1 + \frac{p^{2} \, l^{2}}{4 \, n^{2} \, c_{s}^{2}}} + 1 \right\}; \, 2 \, x^{2} - \frac{r}{e} \cdot c_{s}^{2} \cdot \left\{ \sqrt{1 + \frac{p^{2} \, l^{2}}{4 \, n^{2} \, c_{s}^{2}}} - 1 \right\} (60)$$

oder, nach Einführung der Absorptionsconstanten k durch (59):

$$2 k^{2} - \frac{n}{e} \cdot \frac{4 \pi^{2} \sigma_{e}^{2}}{k^{2}} \cdot \left\{ \sqrt{1 + \frac{p^{2} k^{2}}{4 \pi^{2} e_{e}^{-2}}} - 1 \right\} 2). \tag{70}$$

Wir sehen: * nimmt mit abnehmendem λ ab, d. h. wir erhalten anomale Dispersion, und nur diese. k nimmt mit abnehmendem λ zu. Den characteristischen Gang der anomalen Dispersion zu beiden Seiten des Absorptionsstreifens liefert die Formel freilich nicht, doch könnte sie für einige Metalle zutraffen. Aber für diese würde wieder das Gesetz der Zunahme von k mit abnehmendem λ nicht richtig sein, da solche Metalle im durchfallenden Licht roth erscheinen müssten (wie Meyer bemerkt). Die Theorie ist somit mit den Thatsachen nicht in Uebereinstimmung.

O'Brien nimmt ausserdem noch einen normal zur Bewegung wirkenden Widerstand an, der sich aber als unwesentlich horausstellt.

Wir haben hier den auf pag. 202, Anmerkung, erwihnten Fall, wo wir um hel der Diskussion des Ausdrucks für z vor Fehlern hüten müssen.

O'Brien stellt diese Erörterung freilich nicht an. Er betrachtet vielmehr das p von vornherein als abhängig von der Schwingungszahl n. Er zeigt dann, dass man setzen könne

$$p - C_1 - O_1 n^1 + C_4 n^4 - \cdots$$

was zu der Cauchy'schen Dispersionsformel führe

$$v^3 - a + \frac{b}{1!} + \frac{a}{1!} + \cdots$$

Somit lasse sich die Dispersion und zugleich die Absorption auch ohne die Canch y'schen Annahmen darstellen.

Meyer veröffentlicht genau dieselbe Theorie unabhängig von O'Brien im Jahre 1872, und zwar ausdrücklich als Theorie der damals gerade entdeckton anomalen Dispersion. Er betrachtet p von vornherein als constant. Strutt (Lord Rayleigh!), der etwas später als Meyer denselben Ansatz für Lichtbewegung in stark absorbirenden Medien giebt, hält dies für falsch, da man p mit k variabel annehmen müsse, und zwar so sehr variabel, dass die kleinen Aenderungen von k in dem Ausdruck für p dagegen verschwänden. Man könne also die anomale Dispersion durch diese Theorie nicht erklären. Dieser Tudel ist kaum berechtigt p ist nicht ein Masss für die allerdings mit k varifrende Absorption, sondern für die Reibung, und dass bei constantem p eine mit k varifrende Absorption herauskommen kann, zeigt ja Formel (70). Auch Helmheltz hat später den Reibungscoefficienten als Constante eingeführt.

Meyer nimmt als zweite Möglichkeit eine innere Reibung im Acther un, nach Art der inneren Reibung einer Flüssigkeit. Diese wäre auszudrücken durch ein Reibungsglied $+p'\frac{\partial^2 k}{\partial t \partial x^2}$, das indessen auch nur zu einer Dispersions und Absorptionsformel mit demselben Gang wie (89) führt.

Theorie von de Colnet d'Huart.

186. In dieser schon im Jahre 1864 erschienenen Theorie?) ist eine Dispersionsformel abgeleitet, die den Fall anomaler Dispersion enthält, ohne dass dies dam Verfasser selbst aufgefallen wäre. Er kommt dann später (1891) nuf die Sache noch einmal zurück.

Wir können auf die Ableitung der Formel bier nicht eingelien, die der Verfasser seine Theorie auf genzlich von allen bisherigen verschiedenen Aunahmen aufbaut. Er nimmt nicht den Aether, sondern die ponderablen Molucille selbst als Träger sowohl der Licht- wie der Warmebewegung an, wobsi die Lichtbewegung durch andere Theile der Molectile vermittelt wird, als die

¹⁾ L W. Strutt, On the reflection and refraction of light by intensely opaque matter. PMI. Mag. (4) 48, p. 822-887 (1872).

²⁾ de Colnet d'Huart, Nouvelle théorie mathématique de la chaleur et de l'oloutriché. Publications de la société des sciences naturelles du Grand Duché de Luxembourg (1804).

Resul d'une theorie mathématique de la lumière, de la chaleur, de l'únission et du l'aissurption des radiations calorifiques et lumineuses. Publications de l'Institut Royal Grand-l'acul de Luxembourg. 21. p. 125—280 (1891).

Warmebewegung. Infolgedessen vermag sich ein Theil der Bewegung der ersteren Theile auf die andern zu übertragen, was dann Absorption bedeutet. Die Lichtbewegung wird dargestellt durch Differentialgleichungen von der Form:

$$\frac{\partial^3 \xi}{\partial I^2} = a \frac{\partial^3 \xi}{\partial s^4} + b \frac{\partial^3 \xi}{\partial s^4}. \tag{71}$$

Daraus lüsst sich für die Fortpilanzungsgeschwindigkeit o die Beziehung ableiten:

$$c = \omega - \frac{2\pi^2 K^4}{\omega^{14}} + \frac{8K^4}{2\omega} H^4$$
 (72)

Hierin ist $H-f(\lambda)$ der Absorptionscoefficient. K und ω sind Constante. Wir sehen nun Folgendes. Lässt man das dritte, die Absorption enthaltende Glied fort, und dividirt durch c, so bekommt man die Cauch y'sche Formel mit zwei Gliedern. Behält man das dritte Glied bei, so wird mit abnehmendem λ zwar die Fortpflanzungsgeschwindigkeit c verkleinert (normale Dispersion); wenn aber zugleich mit abnehmendem λ das H witchst, so kann es möglich sein, dass der Einfluss des dritten Gliedes bei einer bestimmten Wellenlange überwiegt, und c infolgedessen mit abnehmendem λ zunimmt (anomale Dispersion). Die Abhängigkeit des H von λ wird durch besondere Gleichungen ausgedrückt.

Ansatz von Maxwell.

187. Ein völlig vergessener, ebenfalls vor Entdeckung der anomalen Dispersion veröffentlichter Ansatz¹) stammt von Maxwell aus dem Jahre 1869. Er ist als Examensaufgabe in einer schwer zugänglichen Zeitschrift erschienen, enthält nur die Differentialgleichungen und ihre Auflösung und schlieset mit der Aufforderung, diese Auflösung zu deuten. Wenn er auch in der Geschichte der Entwickelung der Theorie keine Rolle spielt, so sei doch ausdrücklich darauf hingewiesen, dass der Maxwell'sche Ansatz zu Dispersionsformeln führt, die sich mit den hente gültigen fast vollständig decken. Wir werden später darauf zurückkommen.

Endlich erwähnen wir noch eine Abhandlung von Puschl, 3 der die Phänomene der Brochung darauf zurückführen will, dass das Licht sich durch die Molecüle mit geringerer Geschwindigkeit bewege als in dem sie umgebenden Acther; ferner eine neuere Theorie von de Klercker³), die verdichtete Aetherhüllen um die Molecüle, und statt dieser zur Vereinfachung der mathematischen Behandlung eine Schichtstructur des Mediums annimmt, aber zu unbranchbaren Resultaten gelangt. de Klercker hat später die anomale Dispersion überhaupt gelengnet, und will ihre Erscheinungen als Fluorescenzphänomene deuten!

¹⁾ l'Attoraturangabe & 158.

O. Punchl, Ucber den Zusammenhang swischen Absorption und Brechung des Idehten Wiener Ber. 67. p. 8—11 (1878).

⁵⁾ C.E. de Klereker, Recherches sur la dispersion prismatique de la lumière. K. Sv. Vet. Ak. Handl. 7. 1—55 (1882). Fortschr. p. 38 (1882). C. R. 97. p. 705—708 (1888). Riectrician II. p. 555 (1868). Sur la dispersion anormale de la lumière. K. Sv. Vet. Ak. Handl. 22. (1), Nr. 8 (1880—87). Fortschr. p. 45 (1880).

Theorie von Sellmeier.

188. Sellmeier's Theorie 1) ist im Jahre 1871 erschienen. Wir wollen sie im Folgenden in möglichster Kürze, aber unter Beibehaltung der Sellmeier'schen Behandlungsweise wiedergeben. Diese ist infolge complicitor Annahmen sehr unübersichtlich, und lässt sich unter vereinfischten Annahmen kürzer und klarer, dem Scheme in § 130 entsprechend darstellen. Da dies indessen das Characteristische der Sellmeier'schen Auschauungen verwischen würde, ziehen wir es vor, der Originalabhandlung zu folgen und die abgekürzte Darstellung, auf die ein eiliger Leser hiermit verwiesen zu, am Schlusse (§ 144) zu bringen.

Sellmeier hatte seine Ideen schon seit Jahren concipirt und schon 1806 in Unkenntniss der Le Roux'schen Entdeckung und vor Kundt und Christiansen die Möglichkeit anomaler Dispersion voransgezugt, und sie an einer Fuchsinlösung gesucht. Dies Experiment war infolge unzureichender Hülfsmittel nicht geglückt, und so sah er von einer genauen Ausarbeitung und Publication seiner Ideen ab. Um so größer war, wie er schreibt, seine Frende an den Christiansen-Kundt'schen Beobachtungen, die ihn nunmehr zur Bekunntgabe seiner Theorie veranlassen.

Sellmeier geht, wie Boussinesq, von der Annahme aus, dass der Aether innerhalb des Körpers dieselbe Elasticität und Dichte besitze wie im Weltenraum. Die im Aether eingelagerten Körpertheilehen denkt er sich als Massenpunkte. Jedes Körpertheilehen soll von den übrigen Körpertheilehen des Systems, und dem ebenfalls als Aggregat von Pankten gedachten Auther eine von der Entfernung abhängige Einwirkung erfahren, und so in einem bestimmten Gleichgewichtsort erhalten werden. Die gegenseitige Entfernung der Körpertheilehen sei klein gegen die Länge der Lichtweile.

Dringt nun eine Aetherschwingung in den Körper ein, so werden auch die Körpertheilchen verschoben und gerathen ins Mitschwingen. Dabei müssen wir Folgendes bedenken: der Gleichgewichtsort jedes einzelnen Körpertheilchaus ist abhängig von der Lage aller anderen Theilchen, und da diese stimmtlich mitschwingen, so wird er bei diesen Schwingungen gleichfalls in Mitleidenschaft gezogen. Wir müssen also unterscheiden zwischen Schwingungen des Gleichgewichtsortes, und Schwingungen des Körpertheilchens selbst um seinen jeweiligen Gewichtsort. Als letzteren bezeichnen wir denjenigen Paukt, in dem das schwingende Körpertheilchen zur Rube kommen würde, wenn wir alle übrigen Theilchen in dem betreffenden Zeitmoment festhalten würden.

W. Sellmeier, Zur Erkikrung der abnormen Farbenfeige im Spectrum einiger Substanzen. Pogg. Ann. 148. p. 272-282 (1871). Ann. chim. et phys. 25. p. 421-422 (1872).
 Ueber die durch Astherschwingungen erregten Mitzehwingungen der Körpertheilehen, und deren Rückwirkung auf die ersteren, besenders zur Erkikrung der Dispersion und ihrer Anomalieen.
 Pogg. Ann. 145. p. 599-421. p. 520-548 (1872) 147. p. 886-408, p. 525-554 (1872).

Nun denke man sich weiter, dass jedes Körpertheilchen in Bezug auf seinen Gleichgewichtsort eine ganz bestimmte Eigenschwingungsdeuer habe, und dass diese Ligenschwingungsdauer für alle Körpertheilchen dieselbe sei. Wenn dem der Körper von Lichtwellen durchsetzt wird, deren Schwingungsdauer von der der Körpertheilchen sehr verschieden ist, so werden diese nur schwach mitschwingen. Wenn aber die Schwingungsdauer der Lichtwellen ganz oder nahezu mit der der Körpertheilchen übereinstimmt, so werden sie nach dem Princip der Resonanz in heftiges Mitschwingen geruten. Aus dem Zusammenwirken dieser Factoren entsteht die Dispersion, die im Gebiet der Resonanz zu anomaler Dispersion, begleitet von Absorption wird.

189. Aus der sehr umständlichen Entwickelung greifen wir nur die folgenden Hauptpunkte heraus, wobei wir nur die x-Coordinate behandeln.

Ein Körpertheilchen befindet sich im Ruhezustande in seinem Gleichgewichtsort. Nun drings eine Aetherschwingung

$$\xi = \Re \sin 2\pi \frac{t}{r} \tag{73}$$

in das Medium ein. Dann geräth der Gleichgewichtsort ins Mitschwingen, und Sellmeier sucht zunächst zu erweisen, dass diese Schwingungen eine der Aetherschwingung proportionale Amplitude A_a haben, mit ihr von gleicher Periode und Phase sind. Ist x_a die Verschiebung des Gleichgewichtsortes, so können wir also setzen

$$x_{\bullet} = A_{\bullet} \sin 2\pi \frac{t}{\pi},\tag{74}$$

0.77

ist.

Auch das Körpertheilchen wird in Schwingungen um seine jeweilige Gleichgewichtslage als Ruhelage versetzt, die, wie wir annehmen, den Pendelgesetzen gehorchen sollen. Dann können wir diese Schwingungen darstellen durch (z die Verschiebung der Körpertheilchen)

$$\frac{\partial^2 w}{\partial F} = -h'(w - x_o), \tag{70}$$

140

$$h' = \frac{4\pi^2}{r_{\rm s}^2} \tag{77}$$

ist, und τ_n die Eigenschwingungsdauer der Körpertheilchen bedoutet. Wir sagen damit aus, dass auf die Körpertheilchen eine Kraft wirkt (die Kraft F in § 130) proportional der Entfernung aus dem jeweiligen Gleichgewichtsort.

(74) in (76) eingesetzt giebt

$$\frac{\partial^{n} x}{\partial t^{2}} = -\frac{A \kappa^{2}}{2 \frac{\pi}{n}} \left(x - A_{n} \sin 2 \pi t \frac{t}{\tau} \right). \tag{78}$$

Dies ist die bakannte Gleichung einer erzwungenen Schwingung. Ihr Integral litest sich schreiben

$$x = \frac{\tau^2}{\tau^2 - \tau_0^2} \cdot A_o \cdot \sin 2\pi \frac{t}{\tau}, \tag{70}$$

WO

$$\frac{\tau^2}{\tau^2 - \tau_0^2} A_0 - A \tag{80}$$

die Amplitude des Körpertheilchens bedeutet, so dass wir auch schreiben können

$$x = A \sin 2\pi \frac{t}{r}. \tag{81}$$

Wir sehen: die Schwingungen des Körpertheilchens sind von gleicher Periode wie die des erregenden Lichtes. Aus (80) folgt: ihre Phase ist gleich der des Lichtes für $\tau > \tau_n$, und um π verschieden für $\tau < \tau_n$. Die Amplitude A der Schwingungen wird um so grösser, je mehr τ , die Schwingungsdauer des Lichtes, übereinstimmt mit τ_n , der Eigenschwingungsdauer der Körpertheilchen. Für $\tau = \tau_n$ wird der Ausdruck unbrauchbar, in ξ nicht unendlich gross werden darf. Wir nehmen für diesen Fall als Lösung von (78) das Integral:

 $x = -\pi \frac{t}{\tau_-} \cdot A_* \cos 2\pi \frac{t}{\tau_-}. \tag{82}$

(82) stellt also die Schwingungen des Körpertheilchens für $\tau = \tau_{-}$, d. h. im Centrum des Absorptionsstreifens dar. Sie sind um 🕆 verspätet gegen die (durch $+\sin 2\pi \frac{t}{\tau_{-}}$ ansgedrückten) Schwingungen des erregenden Lichten Nach (82) müsste nun die Amplitude der Körpertheilchen mit wachsender Zeit Um diesem Einwand zu begegnen, und um ins ungemessene wachsen. zugleich eine Erklärung für die Absorption zu geben, stellt Sellmoler folgende Ueberlegung an. Wir nehmen an, dass das Licht niemals aus einem continuirlichen Wellenzug bestehe, sondern aus einzelnen, durch die unregelmissigen Pulsationen der kleinsten Theile der Lichtquelle erzeugten, unregelmassig auf einander folgenden, durch Pausen getrennten Wellenreihen. Daum sieht man Folgendes ein: die Amplitude des Körpertheilchens wird, wenn es durch Licht von der Schwingungsdauer za erregt wird, nach (82) mit waalisenden t immer weiter anwachsen, bis endlich die Wellenreihe zu Ende ist, und eine Pause eintritt. In diesem Moment hat also die Amplitude des Körperthofichens ein Maximum erreicht. Seine Schwingungen werden während der Pause fortdauern, aber dadurch gedämpft werden, dass das Körpertheilchen seinerseits Aetherwellen erzeugt, die um 🚾 gegen die Schwingungen des Kürpurthelichens verspätet sind, und die nun als Fluorescenslicht in Erscheinung treten. Die Energie, welche das Körpertheilchen von der Wellenreihe unfgenommen hat, geht also während der Pause durch Ausstrahlung (Zerstreuung) verloren, und somit muss das Licht (bei millionenfacher Wiederholung dieses Vorganges in der Secunde), nach dem Durchgang durch den Körper geschwitcht erscheinen.

Diese Sellmeier'sche Erklärung des Absorptionsvorgunges hat auf den ersten Blick etwas ungemein bestechendes, insofern sie physikalisch annehmbar') ist im Gegensatz zu späteren Deutungen, die wir noch kennen lernen werden. Aber leider entspricht sie nicht den Thatsachen. Denn ein Fluorescenzlicht von der Stärke, wie diese Deutung voraussetzt, und von derselben Wellenlänge, wie die des erregenden Lichtes, wird bei absorbirenden Körpern nicht beobachtet. Wir beobachten vielmehr Erwärmung des Körpers, d. h. Uebergang der geordneten Bewegung des Lichtes in ungeordnete Molecularbewegung, und wir werden später sehen, welche ausserordentlichen Schwierigkeiten uns infolgedessen die Deutung des Absorptionsphänomens bereiten wird.

Wir müssen also die Sellmeier'sche lärklärung der Absorption als unbefriedigend bezeichnen. Sie wird es noch mehr, wenn wir bedenken, dass bei seinen Annahmen der Bereich der Absorption ein sehr schmaler sein müsste, während wir in Wirklichkeit sehr breite Absorptionsstreifen (wenigstens bei Flüssigkeiten und festen Körpern) beobachten. Um diese zu erklären, ergänzt Sellmeier seine Betrachtungen durch die Annahme einer "Nebenabsorption", welche für die der Periode zu benachbarten Schwingungsen auftreten soll, und zwar infolge einer Veränderlichkeit der Schwingungsellipse, die die Asthertheilchen in einem natürlichen Lichtstrahl durchlaufen müssen. Durch die Annahme verschiedener "rafractiver" und "absorptiver" Theilchen werden seine Betrachtungen dann noch komplicirter.

140. Während man somit nach Sellmeier die durch (82) dargestellten Schwingungen des Körpertheilchens als Ursache der Absorption auffassen kann, ist dies mit den durch (70) dargestellten nicht der Fall. Denn ihre Amplitude ist immer proportional der Amplitude des Aethers. Ist letztere am Schlusse einer Schwingungsreihe Null geworden, so ist auch die des Körpertheilchens Null. Letzteres behält also von der ihm ortheilten Energie nichts zurück, d. h. eine Absorption findet durch diese Schwingungen nicht statt. Wohl aber wird durch die Körpertheilchen die durch die Schwingungsbewegung zu bewältigende träge Masso vergrössert, und dies muss einen Einfluss auf die Geschwindigkeit der Wellenbewegung ausüben. Die durch Gleichung (79) dargestellten Schwingungen sind also die Ursache der Brechung und Dispersion.

Um dies einzusehen, denken wir uns einen Wellenzug \mathcal{W}_i im reinen Aether, von der Wellenlünge λ_i , der Schwingungsdaner ε_i , und der Maximalamplitude \mathfrak{A}_i . Jedes Aethertheilchen schwingt dann nach dem Gesetz

$$\xi = \mathfrak{A}_1 \sin 2\pi \frac{t}{\tau_1}. \tag{83}$$

Sei ferner $\mathfrak M$ die Masse des Aethertheilehens. Dann ist bekunntlich die potentielle Energie $\mathcal O_A$ des Aethertheilehens im Moment seiner grössten Verschiebung $\mathfrak U_i$ gleich

Man könnte den Einwand orheben, dass die Absorption von der Länge der Pause, und damit von der Natur der Lichtquelle abhängig sein müsse.

$$\boldsymbol{\sigma}_{A} = \frac{2\pi^{2}}{\pi^{1}} \cdot \mathfrak{M} \cdot \mathfrak{A}_{1}^{*}. \tag{84}$$

Da bei den Schwingungen im reinen Aether keinerlei Energieverlust stattfindet, so verwandelt sich diese potentielle Energie beim Zurückschwingen des Theilchens vollständig in kinetische Energie. Die kinetische Energie T_A im Moment, wo des Theilchen die Ruhelage passirt, würde also gleich \mathcal{O}_A sein.

Nun wollen wir uns einen ebensolchen Wellenzug W_1 , mit derselben Maximalamplitude \mathfrak{A}_1 und mit denselben λ_1 im Aether innerhalb des Körpers vorstellen. Wie bekannt, gehört innerhalb des Mediums zu einer Welle von derselben Länge wie im freien Aether eine andere Schwingungsdauer τ_2 als im freien Aether!). Sie ist, wenn τ den Brechungsindex des Mediums für die betreffende Wellenlänge bedeutet, gegeben durch die Brziehung

 $\tau_3 = \nu \tau_1. \tag{85}$

Da nun nach unsern Voraussetzungen die Dichte und die Einsticität des Aethers im Körper dieselbe sein soll wie im Weltenraum, so muss für unsern Wellenzug W_* im Körper die potentielle Energie eines Aethertheilehens in der Maximalamplitude dieselbe sein, wie für den Wellenzug W_* im freien Aether, d. h. gleich (84), und, nach Einführung von τ_* in (84), gleich:

$$\boldsymbol{\mathcal{O}}_{\underline{A}} = \boldsymbol{\nu}^{1} \cdot \frac{2\pi^{2}}{\tau_{1}^{-2}} \cdot \mathfrak{M} \cdot \mathfrak{A}_{1}^{-1}. \tag{80}$$

Andererseits ist aber das Gesetz der Schwingung innerhalb des Körpers gleich (83), wenn man darin τ_* statt τ_* setzt, also gleich

$$\xi = \mathfrak{A}_1 \cdot \sin 2\pi \, \frac{t}{\tau_0}. \tag{67}$$

Berechnen wir hieraus die kinetische Energie $T_{\scriptscriptstyle A}$ beim Durchgang durch die Rahelage:

$$T_A = \frac{2\pi^4}{\epsilon_1^4} \Re \Re_1^4, \tag{89}$$

so sehen wir (da ν immer > 1), dass T_A nicht, wie im freien Aether, gleich m_A , sondern kleiner ist.

Also findet innerhalb des Körpers ein Energieverlust statt, wenn das Aethertheilehen aus der Maximalverschiebung in die Ruhelage zurückschwingt — im Gegensatz zu dem gleichen Vorgang im freien Aether.

i) Um Missverständnisse zu vermeiden, sei hierzu Folgendes bemerkt: Sellmeier sagt nicht etwa, dass der Wallenzug, wenn er den Körper durcheile, dieselbe Wollonlänge, aber eine undere Schwingungsdauer als im freien Aether erhalte. Das würe physikalischen Unslun, aber Sellmeier ist thatsichlich in diesem Sinne missverstanden worden (vgl. Breuer, Dispersion des Lichtes, p. 85. Erfurt 1891). Vielmehr furdert Sellmeier auf, sich einem Wolkenzug, in einem Zeltmement fizirt, einmal im reinen Aether su denken, und sich ein zweitesmud dieselbe Verschiebungsconfiguration im Aether des Körpers versustellen. Diese letztere Lichtbewegung würde im Auge den Eindruck einer anderen Farbe als die erstere hervorrufen, und swar einer Farbe von grösserer Schwingungsdauer.

Die Fresnel'sche Theorie beseitigt diese Schwierigkeit, indem sie die Dichte des Aethers innerhalb des Körpers grösser als im leeren Raum annimmt. Bezeichne von nun ab W die Masse des in einem Einhelts-Volum leeren Raumes enthaltenen Aethers (die Dichte), wobei das Volum so klein sei, dass alle darin enthaltenen Aethertheilchen als in gleicher Phase schwingend gedacht werden können. Dann würe nach Fresnel im gleichen Körpervolum die Aethermasse W + W enthalten, wo W die Masse des "gebundenen" Aethers bedeutet. Die Gleichung (88) würde dann lauten

$$T_A = \frac{2\pi^2}{\pi^2} (\mathfrak{M} + \mathfrak{M}) \mathfrak{R}_1^*.$$

Dies gleich (80) gesetzt, würde ergeben, dass die brechende Kraft

oder auch gleich dem Verhaltniss der Dichtigkeiten sel.

Sellmeier hat aber die Voraussetzung gemacht, dass die Dichte des Aethers im Körper dieselbe sei wie im Weltenraum. Man muss darum annehmen, dass die Differenz der Energieen (86) minus (88), nämlich

$$(v^* - 1) \frac{2\pi^2}{r_*^*} \cdot 200 \cdot 20_1^* \tag{90}$$

dem Aether verloren gehe und dazu benutzt werde, die Körpertheilchen in Bewegung zu setzen!). Dann muss nach dem Energieprincip diese vom Aether während einer Schwingungsperiode verlorene Energie gleich der von den Körpertheilchen des Volums während derselben Zeit aufgenommenen Energie sein, und für diese letztere wollen wir einen Ausdruck finden.

Sei M die Masse eines Körpertheilchens, π_n seine Eigenschwingungsdauer A seine Maximulamplitude, A_n die seines Gleichgewichtsortes. Dann ist seine potentielle Energie zur Zeit seiner grössten Verschiebung

$$\Phi_{K} = \frac{2\pi^{2}}{r_{c}^{2}} M(A - A_{e})^{2}. \tag{91}$$

Seine kinetische Euergie beim Durchgang durch die momentane Ruhelage ist nach (81)

$$\frac{M}{2} \left(\frac{\partial \omega}{\partial t} \right)^{2} - T_{K} - \frac{2 \pi^{2}}{\tau^{2}} M A^{2}. \tag{02}$$

Die Differenz dieser Energieen (91) und (92) ist unter Benutzung von (80)

¹⁾ Wann wir den Körpertheilehen keine Eigenschwingungsdauer sugeschrieben hitten, sondern annehmen wellten, de würden vom Aether hin- und hergeführt (wie O'Brien, vgl. pag. 277), so könnten wir nunmahr die Körpertheilehen die Rolle des gebundenen Actions agleien lassen, und erhielten dann die brochende Kraft als des Verhältniss der iebendigen Kriffte der Körper- und Actherbewegung.

$$\frac{2\pi^2}{r^2} M A^2 - \frac{2\pi^2}{r^2} M (A - A_0)^2 = \frac{2\pi^2}{r^2} M \frac{r^2}{r^2 - r^2} A_0^2. \tag{03}$$

Sie ist jederzeit positiv, da, wenn $\tau > \tau_m$, Körpertheilchen und Gleichgewichtsort sich auf derselben Seite der Ruhelage befinden, wenn $\tau < \tau_m$, auf entgegengesetzten Seiten (vgl. pag. 302). Also hat das Körpertheilchen während des Zurückgehens in die momentane Ruhelage die Euergie (98) gewonnen. Bodeute M nunmehr die Masse der Körpertheilchen in dem oben betrachteten Einheitsvolum (die Körperdichte); dann ist (93) die von sämmtlichen Körpertheilchen des Volums gewonnene Energie. Nach dem Energieprincip soll diese gleich der vom Aether verlorenen, d. h. gleich (90) sein. So gewinnen wir die Gleichung (in (90): A statt M, und τ statt τ_n gesetzt):

$$r^{2} - 1 = \frac{M \cdot \frac{r^{2}}{\tau^{2} - \tau^{2}} A_{o}^{2}}{\cos \sigma r} . \tag{94}$$

Da nach (75) A und M einander proportional sind, können wir autzen

$$\frac{MA_0^n}{W^{n}} - \text{const.} - D. \tag{05}$$

Führen wir nun noch mittelst der Beziehungen

$$\lambda = c_{-}\tau; \ \lambda_{-} = c_{-}\tau_{-} \tag{96}$$

die Wellenlänge im freien Aether ein, so erhalten wir die Sellmeler'scho Dispersionsformel

$$p^{1} - 1 = \frac{D \lambda^{1}}{\lambda^{1} - \lambda_{n}^{1}}.$$
 (97)

Davin ist λ_n die Wellenlänge, welche der Eigenschwingungsdauer der Molecule entspricht, d. h. die Wellenlänge des Absorptionsstreifens.

Besprechung der Sellmeier'schen Dispersionsformel.

141. Wir wollen die Sellmeier'sche Formel nunmehr discutiren. Schreiben wir sie in der Form:

$$y^{2} - 1 = \frac{\frac{D}{L_{1}^{2}}}{\frac{1}{L_{2}^{2}} - \frac{1}{L^{2}}} \tag{98}$$

oger.

$$(r^{2}-1)\cdot\left(\frac{1}{l_{2}^{2}}-\frac{1}{l^{2}}\right)-\frac{D}{l_{2}^{2}}=\text{const.},$$
 (90)

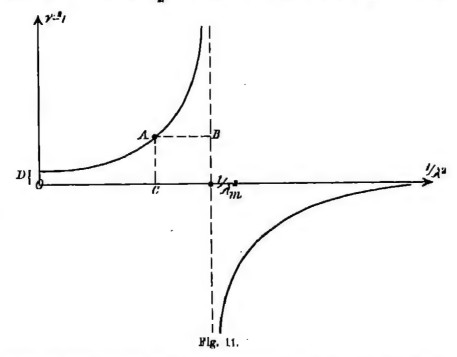
und nehmen r^2-1 als Ordinaten, $\frac{1}{\lambda^2}$ als Abscissen eines rechtwinkligen Coordinatensystems (Fig. 10). Die Curve ist eine Hyperbel, deren eine Asymptote die x- Achse, die andere Asymptote eine im Punkte $x-\frac{1}{\lambda_0^2}$ errichtete Senkrechte bildet. Denn für einen Punkt A ist das Product

Dispersion, 307

$$A C \cdot A B = (r^4 - 1) \cdot \left(\frac{1}{\lambda_n^4} - \frac{1}{\lambda^2}\right) = \text{constans}.$$

(Der Bequemlichkeit halber wurde die Hyperbel als gleichseitige gezeichnet.)

Wir sehen, wie die Curve r^2-1 für $\frac{1}{2^n}=0$, d. h. für $\lambda=\infty$, den Wert D hat. Von hier aus steigt sie mit zunehmendem $\frac{1}{2^n}$, d. h. mit abnehmender Wellenlänge, also vom Ultraroth aus, erst langsom, dann immer schneller an. Kurz vor $\frac{1}{\lambda_n^2}$, d. h. kurz vor dem durch λ_n characterisirten



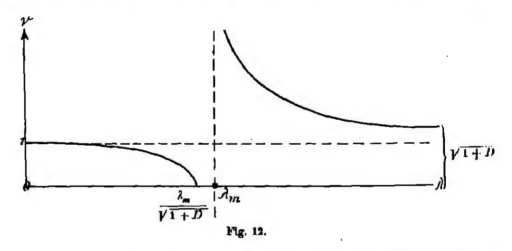
Absorptionsstreifen wächst sie ausscrordentlich stark an, um den Wert $+\infty$ zu erreichen. Von der underen Seite, vom Ultraviolett her, nimmt sie in derselben Weise gegen den Absorptionsstreifen ab bis auf $-\infty$. Innerhalb des Absorptionsstreifens erleidet sie eine unstetige Unterbrechung.

Demzufolge zeigt Fig. 12 die Gestalt der Dispersionseurve $v - f(\lambda)$, wobel selbstverständlich immer die positive Wurzel aus v^* genommen worden ist. Für $\lambda - \infty$ ist $v - v_{\infty} - \sqrt{1+D}$. Von hier, also vom Ultraroth aus, steigt der Brechungsindex bis auf $+\infty$ für $\lambda - \lambda_n$. Für $\lambda = 0$ ist $v - v_{\infty} - 1$. Von hier, also vom Ultraviolett aus, fällt der Brechungsindex und ist kleiner als 1, bis $\lambda - \frac{\lambda_n}{\sqrt{1+D}}$ wo er Null wird. v < 1 bedeutet Fortpflanzungsgeschwindigkeiten größer als im Weltenraum, die somit innerhalb der Körper auf der violetten Seite" eines Absorptionsstreifens nach der Theorie vorkommen

können.

Zwischen $\lambda = \frac{\lambda_n}{\sqrt{1+D}}$ und $\lambda = \lambda_n$ ist der Brechungsludex imaginär. Dies ist das Gebiet der Absorption, oder das "Unstetigkeitsgebiet". Schliessen wir dieses zunächst aus, so sehen wir, dass » auf der rothen Seite des Absorptionsstreifens sehr stark ansteigt, auf der violetten Seite sehr stark fällt. Dieser Verlauf ist nun in der That für die anomale Dispersion characteristisch. Wenigstens existiren Körper, bei denen ein solcher Verlauf der Curve beobachtet werden kann. In erster Linie ist hier der Natriumdampf zu nennen, und wir werden auf diesen Punkt bei der Besprechung der experimentellen Arbeiten zurückkommen.

Das Gebiet der Unstetigkeit bezeichnet zugleich den schwachen Punkt der Sellmeier'schen Theorie. In Wirklichkeit erweist sich die Dispersions-



curve, we man sie innerhalb des Absorptionsgebietes hat messen können, nis stetig nach der auf pag. 262 angegebenen Form. Dass Sellmeier's Theorie nicht zu dieser Form führt, liegt daran, dass er den Absorptionsvorgang nicht analytisch formulirt hat. Wie wir später sehen werden, ist Helmholtz die Lösung dieser Aufgabe geglückt 1).

i) Während die ganse Entwickelung der Dispersionstheorie seit Sellmeler danunf absielt, die Curve im Absorptionsgebiet zu einer stetigen zu machen, hat Lord Kelvin in neuester Zeit die Sellmeler scho Formel doch noch physikalisch deuten wollen. Er nimmt an, dass das Gehiet der Unststigkeit ein Gebiet der Totalreitanien sei. Damit wirde er dann freilich die ganze Entwickelung der Theorie seit Sellmeler ablehnen, und er wird dezu anscheinend veranlasst durch seine Abneigung gegen die Deutung der Absorption in den neueren Theoriesen, die er im Vergleich zu der Sellmeler schou als Bückschritt bezeichnet (Lord Kelvin, Baltimore lactures, p. 100 und 155. Londen 1904). Uebrigens sucht auch Sellmeler einen stetigen Verlauf dadurch zu erzielen, dass er, von der Thatsache der grossen Breite vieler besbechteter Absorptionsstreifen ausgehend, im Körper unendlich viele Gattungen von Körpertheilehen annimmt. Dem entsprechen unendlich viele Kolocular-Dispersionscurven, die sich über einander lagern, und deren Mittelwerth die nunmahr stetige Dispersionscurve des Gesammtkörpers bilden soll. Vgl. den folgenden Absatz.

142. Die Sellmeier sche Theorie ist schon von ihrem Urheber in einem wichtigen Punkte erweitert worden, der uns zu einer bedeutsamen Schlussfolgerung führen wird. Wir wollen annehmen, dass der Körper nicht nur eine, sondern mehrere Gattungen schwingungsfähiger Molecüle mit verschiedenen characteristischen Eigenschwingungsperioden τ_{m_i} , τ_{m_i} etc. besitze.') Dann können wir offenbar folgendermaassen schliessen.

Der Ausdruck (93) stellt den Energiegewinn aller in einem bestimmten Volum enthaltenen Körpertheilehen von der Eigenschwingungsdauer τ_m dar. Sind in dem Volum noch andere Körpertheilehen mit anderen Schwingungsdauern enthalten, so können wir den Ausdruck (93) für jede solche Gruppe von Theilehen bilden. Der gesammte Energiegewinn aller im Volum enthaltenen Theilehen ist dann

$$\frac{2\pi^2}{\tau^2}\cdot M_1\frac{\tau^2}{\tau^2-\tau_{m_1}^2}A_{s_1}^4+\frac{2\pi^2}{\tau^2}\cdot M_2\frac{\tau^4}{\tau^4-\tau_{m_2}^2}A_{s_2}^4+\cdots$$

und wir erhalten die Dispersionsformel:

 $v^{1} - 1 = \frac{D_{1}}{\lambda^{2} - \frac{\lambda^{2}}{\lambda_{m_{1}}^{2}}} + \frac{D_{2}}{\lambda^{2} - \frac{\lambda^{2}}{\lambda_{m_{2}}^{2}}} + \cdots$ $v^{1} - 1 = \sum_{1} \frac{D_{m}}{\lambda^{2} - \frac{\lambda^{2}}{\lambda^{2}}}, \qquad (100)$

oder

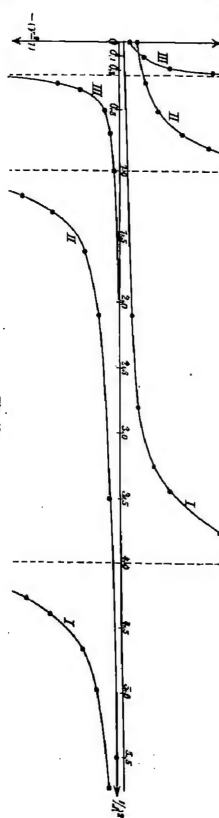
wo das Σ bedentet, dass rechts so viele Glieder mit ihnen eigenthümlichen Constanten $D_{\mathbf{z}}$ und $\lambda_{\mathbf{z}}$ vorhanden sind, wie Gattungen von Körpertheilchen.

143. Bezogen auf r^*-1 and $\frac{1}{2^n}$ als Coordinaten, stellt jedes Glied unter dem Summenzeichen von (100) eine Hyperbel dar, deren Mittelpunkt bei dem respectiven $\frac{1}{2^n}$, $\frac{1}{2^n}$, $\frac{1}{2^n}$, $\frac{1}{2^n}$ etc. liegt und deren besondere Form von den Werthen der Contanten abhängt. In Fig. 13 ist eine solche Construction durchgeführt für eine ideale Substanz mit drei Absorptionsstreifen bei den Wellenlängen 0,5 μ , 1,0 μ und 2 μ , und wilkfirlich angenommenen Constanten $D_1 = 0,5$, $D_2 = 1,5$, $D_3 = 1,0$, also für die Formel:

$$v^4 - 1 = \frac{0.5 \cdot \lambda^4}{2^3 - 0.5^2} + \frac{1.5 \cdot \lambda^4}{\lambda^4 - 1.0^4} + \frac{1 \cdot \lambda^4}{2^3 - 2.0^4}$$

Wir erkennen die drei Hyperbeln I (Mittelpunkt bei $-\frac{1}{2^{n}}$ — 4,0); II (Mittelpunkt bei $-\frac{1}{2^{n}}$ — 1,0); III (Mittelpunkt bei $-\frac{1}{2^{n}}$ — 0,25). Durch Addition sümmi-

i) In dieser Form wird die Verallgemeinerung der Theorie in allen Alteren Theorieen vergenommen. In neuerer Zeit herrscht indessen des Bestroben, nur eine Moleculart anzunehmen, dieser aber einen complicirten Bau, und damit statt eines mohrere Freiheitsgrude, d. h. alse auch mehrere Eigenschwingungen anzuschreiben. Anregnung dazu guben die neueren Versuche, (lesetzmässigkeiten im Bau der Liniumspactren zu begründen. Vgl. n. a. A. (far hanse, Verleuungen über Theoretische Spectroscopie. Leipzig, J. A. Barth, 250 S., S. (1906).



licher Ordinaten für jeden Abscissonpunkt wurden wir die Curve r'- 1 $f\left(\frac{1}{2^n}\right)$ erhalten, die über in der Figur nicht gezeichnet ist. Statt dessen glebt Fig. 14 die Dispersionscurve $r - f(\lambda)$ der idealen Substanz, wie sie sich aus der Curve $r^2 - 1 - f\left(\frac{1}{k^2}\right)$ ableitet. Sie besteht aus vier getrennten Aceten. Zwischen zwei Absorptionsstraffen (z. B. zwischen 1.0 and 2.0 μ), oder mit anderen Worten, im Gebiete der "Durchsichtigkeit", hat sie Wendepunkt, and zeigt auf einer lagrenzten Strecke, wie z. B. von 1.2-1.5 \(\mu\) denjenigen Verlauf, wie man ihn in der That bei durchsichtigen Sulstanzen beobachtet. In der Umgebung jedes Absorptionsstreifens zeigt sich die Anomalie, und auf der violetten Seite jedes Streifens erkennen wir das Gebiet des imaginaren Brechungsindex. Hinter dem Streifen kleinster Wellenlange bei 0.5 µ strebt die Curve für 2 = 0 dem Worthe 1 zu. Für 2 - ~ hat sie den Werth

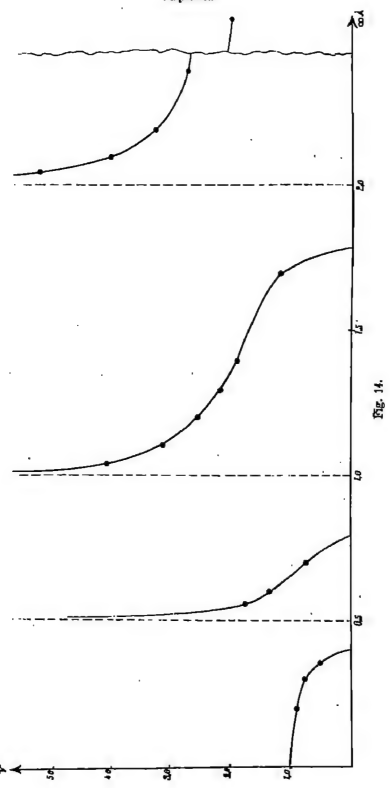
$$7 - \sqrt{1 + D_1 + D_2 + D_2} - \sqrt{1 + \Sigma D} - \sqrt{4 - 2}$$

wie man ohne weiteres sieht, wenn man

$$r^{2} - 1 = \frac{D}{1 - \frac{\lambda_{0}}{\lambda^{2}}} + \frac{D_{0}}{1 - \frac{\lambda_{0}^{2}}{\lambda^{2}}} + \frac{D_{0}}{1 - \frac{\lambda_{0}^{2}}{\lambda^{2}}} + \frac{D_{0}}{1 - \frac{\lambda_{0}^{2}}{\lambda^{2}}}$$

schreibt, and $\lambda - \infty$ setzt.

Wir hatten also recht mit unserer Vermuthung, dass ein durchsichtiger Körper sehr wohl Absorptionsgebiete mit anomaler Dispersion im Ultraroth und Ultraviolett haben könne, und dass somit die anomale Dispersion und



ein specieller Fall eines allgemeineren Gesetzes sei. Wir erkennen aus unwurr Gleichung und Construction deutlich, dass alle diese zu beiden Seiten eines Durchsichtigkeitsgebietes befindlichen Absorptionen Einfluss auf den Gang der Dispersion haben müssen, und wollen diesen Einfluss nunmehr genauerstudiren.

Wir leiten zu diesem Zweck aus (100) durch Reihenentwickelung eine bequeme Formel ab. Nehmen wir zunächst den einfachsten Fall, dass das Medium nur ein Absorptionsgebiet, und zwar weit im Ultraviolett, bei der sehr kleinen Wellenlänge 2. besitze. Dann fällt das Summenzeichen weg. und wir können schreiben:

$$v^2 - 1 = \frac{D}{1 - \frac{\lambda_0^2}{2\pi}}.$$
 (101)

 λ , sei klein gegen das λ desjenigen Spectralgebiets, das wir betrachten wollon. Dann können wir nach Potenzen von $\frac{\lambda_r}{\lambda}$ entwickeln

$$p^{n} = 1 + D + D \frac{\lambda_{0}^{n}}{\lambda_{0}^{n}} + D \frac{\lambda_{0}^{n}}{\lambda_{0}^{n}} + \cdots$$
 (102)

und die Reihe bald abbrechen, da die höheren Potenzen des kleinen Bruches $\frac{\lambda_p}{\lambda}$ vernachlässigt werden dürfen.

Bilden wir nene Constanten, so bekommen wir:

$$v = a + \frac{b}{l^a} + \frac{c}{l^b} + \cdots$$

Das ist die Cauchy'sche Dispersionsformel (10), die in der That in einem beschränkten Spectralbezirk für viele durchsichtige Substanzen gilt. Sie basirt aber in unserer Theorie auf der Annahme, dass die betreffende Substanz nur einen Absorptionsstreifen im äussersten Ultraviolett habe. Das ist nun ganz sicher bei den weitaus meisten Körpern nicht der Fall. Man erhält darum noch genaueren Auschluss an die Erfahrung, wenn man annimmt, dass der Körper mehrere Absorptionsstreifen besitze. Wir sondern dann die im Ultraviolett liegenden Streifen (Index v und $\lambda_s < \lambda$), von den im Ultraroth liegenden (Index r und $\lambda_s > \lambda$), und schreiben die Formel nach einigen Umformungen

$$\nu^{a} = 1 + \sum_{r} \frac{D_{r}}{1 - \frac{2r}{ra}} - \sum_{r} \frac{D_{r} 2^{a}}{1 - \frac{2^{a}}{2a}}, \tag{103}$$

wo $D_r = \frac{D}{\lambda!}$ ist.

Entwickeln wir wieder noch Potenzen der kleinen Brüche $\frac{\lambda_{i}}{\lambda_{i}}$ und $\frac{\lambda_{i}}{\lambda_{i}}$ so erhalten wir

$$r^{2} = 1 + \sum_{r} D_{r} + \frac{\sum_{r} D_{r} \lambda_{r}^{2}}{2^{2}} + \frac{\sum_{r} D_{r} \lambda_{r}^{2}}{2^{2}} + \cdots - \frac{\sum_{r} D_{r}}{2^{2}} \lambda^{2} + \cdots$$

$$- \lambda^{2} \left[\sum_{r} D_{r} + \sum_{r} \frac{D_{r}}{\lambda_{r}^{2}} \lambda^{2} + \cdots \right]$$
(104)

oder, nit nenen Constanten

$$v^{\bullet} = a + \frac{b}{12} + \frac{c}{2\lambda} + \cdots - c \lambda^{a} - f \lambda^{b} - \cdots$$
 (105)

Bricht man die Reihe der positiven Potenzen mit dem ersten Glied, die der negativen Potenzen mit dem zweiten Glied ab, so bekommt man die Formel

$$v^{4} = -c \lambda^{3} + a + -\frac{b}{\lambda^{6}} + \frac{c}{\lambda^{4}}. \tag{100}$$

In diese Form lässt sich auch die Neumann-Ketteler'sche Formei (35)

$$\frac{1}{p^2} - El^2 + A - \frac{B}{l^2} - \frac{C}{l^2}$$

überführen. Man schreibt die Gleichung ($P = \frac{\lambda^2}{r^2}$ setzen, mit r^2 multiplichren, durch A dividiren):

$$r^{2} = -\frac{E}{A} \lambda^{2} + \frac{1}{A} + \frac{B}{A} \frac{r^{2}}{\lambda^{2}} + \frac{O}{A} \frac{r^{2}}{\lambda^{2}}$$
(107)

Nun ist in erster Annaherung (da 4 immer das hanptsächlichste Glied der Reihe ist):

$$r^* = \frac{1}{A}$$
,

Danit wird (107)

$$v^2 = -\frac{R}{A} \cdot h^2 + \frac{1}{A} + \frac{B}{A^2} \cdot \frac{1}{A^3} \cdot + \frac{C}{A^3} \cdot \frac{1}{B^4} \cdot \cdots$$

Setzen wir dies wieder in (107) ein, und so fort, so bekommen wir schliesslich mit genügender Annäherung eine Reihe von der Form

$$r^{a} - - a \lambda^{a} + a + \frac{b}{\lambda^{a}} + \frac{a}{\lambda^{a}} + \frac{d}{\lambda^{a}} + \cdots$$

Diese Reihe hat freilich den Nachtheil, etwas weniger convergent zu sein als die Ausgangsformel. Man braucht in Folge dessen in der Praxis manchmal ein Glied mit $\frac{d}{dt}$, wo in der Ausgangsformel ein Glied $\frac{d}{dt}$ ausreicht.

Dies beweist aber nicht etwa eine Ueberlegenheit der Neumann-Ketteler's Formel zu Grunde liegenden physikalischen Vorstellungen über die Sellmeier'schen. Denn in Regionen des Spectrums kurz oberhalb eines uitrovioletten Absorptionsstreifens, wo λ , nicht mehr gegen λ vernachlässigt werden kann und darum die Reihenentwickelung überhaupt nicht mehr zulässig ist, sind beide Reihenformeln in praxi nicht zu gebrauchen. Hier giebt nur die strenge Formel (100) gute Resultate.

Formel (106) hat darum nur den Character einer Interpolationsformel. Ihr Gültigkeitsbereich ist der Raum zwischen zwei Absorptionsstreifen, aber nicht bis in allzugrosse Nähe derselben. Wenn wir also für einen sogenannten "durchsichtigen" Körper Absorptionsstreifen im Ultraroth und Ultraviolett annehmen, so ist das ganze sichtbare Spectrum und, je nach Lage der Absorptionsstreifen, ein Theil des Ultraroth und Ultraviolett ein solches Gültigkeitsgebiet. In der That passt sich die Ketteler-Neumann'sche Formel und damit auch (100), wie wir bereits mehrfach erwähnt haben und später ausführlich zeigen werden, den Thatsachen vortrefflich au. Ihr gegenüber hat aber Form (100) den grossen Vorzug, dass ihre Constanten sich physikalisch sowohl deuten, als auch auf Richtigkeit prüfen lassen, und sehen dieser Grund müsste genügen, sie der Ketteler-Neumann'schen Form vorzuglehen.

Es kommt aber noch ein wichtiger Umstand hinzu. Wie wir geschen haben, enthält die Ketteler-Neumann'sche Form nur ein Glied EE, nicht auch Glieder mit höheren, geraden Potenzen von l'.

Wohl aber ergeben sich solche Glieder aus der Seilmeier'schen, und aus allen späteren auf ähnlichen Annahmen aufgebauten Theorieon. Aus der Form der Ableitung geht hervor, dass diese Glieder mit geruden Potenzen den Einfluss der ultrarothen Absorptionsatreisen derstellen. Je näher man an einen ultrarothen Streifen, von kürzeren zu längeren Wellenlängen fortschreitend herankommt, um so grässer wird sein Einfluss und man muss ausser — e 2° auch noch ein Glied — f2° oder gar noch höhere Glieder hinzunehmen, um die Dispersionseurve richtig darzustellen. Diese Voraussage der Sellmeier'schen Theorie erweist sich nun in der That als richtig, und da die ülteren Theorieen solche Glieder nierhaupt nicht ergeben, ist damit die Ueberlegenheit der Sellmeier'schen Formel überzeugend nachgewiesen.

Unsere Betrachtungen gewinnen an Anschaulichkeit, wenn wir sie an Hand der Fig. 12 wiederholen: Hier ist das Gebiet 2,5 bis 3,5 (ca. 0,700 bis 0,000 µ) ein Gebiet der Durchsichtigkeit. Wir wollen nun die nach dem Ultraroth zu liegenden Hyperbeln als "ultrarothe" (in unserm Falle zwei, II und III), die nach Ultraviolett zu liegenden als "ultraviolette" Hyperbeln (in unserem Falle eine, I) bezeichnen. Ihr Einfluss im Gebiete der Durchsichtigkeit ergiebt sieh, wenn wir ihren Verlauf in diesem Gebiete studiren. Wir sehen, wie die ultrarothen Hyperbeln ihre Aeste unterhalb der Abscissenachse, die ultravioletten oberhalb der Abscissenachse ins sichtbare Gebiet hinein erstrecken. Erstere suchen die Gesammteurve zu erniedrigen, letztere suchen sie zu erhöhen. In unserm Beispiel ist der Einfluss von III verschwindend klein, der von II nahezu constant (Ast nahezu parallel der Abscissenachse), der von I überwiegt. Daraus resultirt eine Form der Dispersionscurve, wie wir sie in der That bei allen durchsichtigen Substanzen beobachten: sie ist convex nach unten, ihr Wendepunkt liegt im Ultraroth, sie steigt gegen das Ultraviolett stark an. Mit

anderen Worten, wir können in der Sollmeier'schen Formel den Einfinss der ultrarothen Absorptionen in einem constanten Gliede zusammen fassen, und erhalten so eine dreiconstantige Formel

$$r^2-1=a'+\sum_{k^2=2k^2\atop k^2}\frac{Dk^2}{k^2}$$

and darans durch Reihenentwickelung und Zusammenfassen von 1+a' zu a die Cauchy'sche Formel

 $v^2 - a + \frac{b}{1} + \frac{o}{2}$.

Für manche Substanzen gilt dies aber nicht, die Aeste der ultrurothen Hyperbein sind im sichtbaren Gebiet noch nicht nahezu parallel der Abseissonachse, d. h. der Einfluss dieser ultrarothen Absorptionen variirt mit λ . Die Aufgabe muss dann mit Reihenentwickelung behandelt werden, und führt zu Gliedern — $e\lambda$ etc. Gehen wir endlich sehr nahe an einen ultrarothen Streifen heran, so kann der umgekehrte Fall eintreten: die Aeste der ultravioletten Hyperbein sind in dem betreffenden Gebiet nahezu parallel der Abseissenaeluse, ihr Einfluss ist also constant a^m , und dies führt zu einer Formel $(1 + a^m - a^m)$ gesetzt):

 $r^* - a^n - a \lambda^*$

die identisch ist mit der O'Brien'schen Formel (19).

Wir kommen auf diese Dinge in § 247 ff. zurück.

Kurze Ableitung der Sellmeier'schen Dispersionsformel.

144. Wir vereinfachen die analytische Behandlung, indem wir dem Vorgange von Helmholtz folgend (vergl. hierzu die Betruchtungen auf pag. 317) Aether und Materie als zwei sich durchdringende continuirliche Medien auffassen, die sich gegen einander zu verschieben vermögen. Wir nohmen fernor au, dass der Gleichgewichtsort x_o des Körpertheilchens im Aether unverrückbar befestigt sei, so dass also $x_o = \xi$ und $\Re = A_o$ ist. Das Körpertheilchen werde vermöge einer Wechselwirkungskruft zwischen Aether- und Körpertheilchen nach seinem Gleichgewichtsort hingezogen. Diese Kraft sei proportional der Entfernung aus der Gleichgewichtslage. Beziehen wir alle Kräfte auf die Volumeinholt, sei m die Körpermosse pro Volumeinholt (die Dichte), so lautet die Bewegungsgleichung des Körpertheilchens:

$$m \frac{\partial^2 \omega}{\partial t^k} = -h' m (\omega - \xi), \text{ wo } h' = \frac{4\pi^2}{\pi^2}. \tag{1091b}$$

Hier ist der Ausdruck auf der rechten Seite die Kraft F in § 130, in der zugleich die Kraft hx enthalten ist.

Nach dem Reactionsprincip wirkt dieselbe Kraft mit dem umgekehrten Zeichen auf den Aether (im Gleichgewichtsort angreifend). Ist μ die Dichte des Aethers, so können wir demzufolge als Bewegungsgleichung für den Aether setzen:

$$\mu \frac{\partial^4 \xi}{\partial t^2} = c \frac{\partial^4 \xi}{\partial x^2} + h' m (x - \xi). \tag{100a}$$

Das Reibungsglied F fehlt also bei Sellmeier.

Wir integriren mittelst der Ansdrücke

$$x = A \cdot c^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - \nu - \frac{s}{\lambda}\right)},$$

$$\xi = \Re - \theta^{2\pi i} \left(\frac{t}{\tau} - \nu \frac{s}{\lambda} \right)$$

und erhalten, nach Einsetzen der hieraus gebildeten Differentialquotienten in (109a) und (109b), zwei Bedingungsgleichungen, aus denen sich ergrieht:

$$\frac{A}{R} = \frac{\lambda^2}{\lambda^2 + \lambda_2^2} \tag{110}$$

$$r^2 - 1 = \frac{m}{n} \frac{\lambda^2}{\lambda^2 - \lambda_{\perp}^2} , \qquad (11)$$

also dieselbe Dispersionaformel wie bei Sellmeier (H - A.).

Nehmen wir an, dass in dem Körper verschiedene Gattungen von Körpertheilchen, mit verschiedenen ihnen eigenthümlichen Schwingungsdautern von von etc. verhanden sind, so setzen wir für jede Gattung eine besondere Schwingungsgleichung an (die Indices 1, 2 etc. bezeichnen die den verschiedenen Körpertheilchen angehörigen Verschiebungen und Constanten):

$$m_1 \frac{\partial^2 x_1}{\partial t^2} = -h'_1 m_1 (x_1 - \xi);$$

$$m_2 \frac{\partial^2 x_2}{\partial t^2} = -h'_2 m_2 (x_2 - \xi); \text{ etc.}$$
(112b)

Ferner gilt für den Aether die Gleichung:

$$\mu \frac{\partial^{3} \xi}{\partial t^{3}} = \epsilon \frac{\partial^{3} \xi}{\partial x^{3}} + h', m_{i}(x_{i} - \xi) + h'_{i} m_{i}(x_{i} - \xi) + \cdots$$
(112a)

Die Auflieung durch die Ausdrücke:

$$\xi = 2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - \nu \frac{s}{\lambda}\right);$$

$$x_1 = A_1 \cdot e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - \nu \frac{s}{\lambda}\right)};$$

$$x_2 = A_1 \cdot e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - \nu \frac{s}{\lambda}\right)}; \text{ etc.}$$

führt dann zur Dispersionsformel (100): 1)

$$r^{2}-1=\sum_{\lambda^{0}=-1}^{D_{m}\lambda^{0}} . \tag{113}$$

Wir wollou en dieser Stelle bemerken, dam Bousein os q (Sur la dispersion number, en corrélation avec le pouvoir absorbant des corps pour les radiations d'une période détorminée. C.R.

Theorie von Helmholts.

145. Helmholtz!) hat die Sellmeier'sche Theorie ganz erheblich verbessert, indem er einerseits dem Vorgang der Absorption eine analytische Fassung gab, und andrerseits von vereinfachenden Voranssetzungen ausging. un die mathematische Bohandlung des Problems einfacher und eleganter zu gestalten. Sellmeier hatte sich diese ungemein erschwert, indem er die Aether- und Körpertheilchen als Massenpunkte betrachtete, die durch Kräfte auf einander wirken. Statt dessen nimmt Hel mholtz an, dass die penderablen Theilchen dicht genug liegen, um alle Theile der zwischen ihnen liegenden Aothermusson in merklich gleichmüssiger Weise zu afficiren, so dass man sich Aether und Materie als zwei sich gegenseitig durchdringende continuirliche Medien vorstellen kann, die sich gegen einander zu verschieben vermögen. Annahme ist erlaubt, wenn die Entfernungen der ponderablen Theile von einander verschwindend klein sind gegen die Wellenlungen des Lichtes. kann bei dieser Annahme die Kräfte auf die Volumeinheit beziehen. Derner wird zunächst nur eine Art ponderabler Theildhon ungenommen, die gewisser Eigenschwingungen von für alle gleicher Periode fähle sind.

Wenn nun eine Lichtwelle in den Körper eindringt, so werden die Körpertheilchen durch die Aetherschwingungen in Mitleidenschaft gezogen. Die Kraft, mit der Aether und Materie auf einander einwirken, setzen wir proportional der relativen Verschiebung des Aethers gegen die benachbarten Körpertheilchen, also gleich

$$f^{*}(x-5)$$

wo f^* eine Contante ist. Diese Kraft (das F in § 130) müssen wir auf der rechten Seite der Schwingungsgleichung im reinen Aether addiren. So erhalten wir die Bewegungsgleichung für den Aether innerhalb des Körpers, d. h. die erste Hauptgleichung:

$$\mu \frac{\partial^2 k}{\partial t^2} = e \frac{\partial^2 k}{\partial t^2} + \beta^2 (x - \xi). \tag{114a}$$

Als zweite Hauptgleichung stellen wie die Bewegungsgleichung für die schwingenden Körpertheilchen auf. Wenn ihre Masse pro Volumeinheit mit m.

wo also in Alhlor statt des 2º oin 2º steht. a und D' shul Constanton.

^{184.} p. 1880—1804. 1902) im Jahre 1902, freilich ehm irgend eine der im Zwischenrunn zwischen 1872—1902 liegenden Arbeiten, und insbesondere ehne Sellmoler zu erwillinen, auf Grund ganz ähnlicher Verstellungen zu einer ühnlichen Fermel gelangt. Der einzige Unterschied ist der, dass er die Kraft der Wechselwirkung proportional den relativen Heschleunigungen setzt. Auf diese Möglichkeit hat bereits Ketteler (vergl. § 187) hingewiesen. Die resultirende Dispersionsformel lautet: $P^2 = a + \frac{D' \lambda_{in}^2}{\lambda_{in}^2 - 2^{i-1}}.$

¹⁾ H. v. Helmholtz, Zur Theorie der anomalen Dispersion. Pogg. Ann. 154. p. 582-

ihre Verschiebung mit a bezeichnet wird, so können wir die Kruff. pro Volumeinheit, welche auf sie wirkt, ausdrücken durch die Beschleunigung, also durch

$$m \frac{\partial^2 x}{\partial l^2}$$
.

Andrerseits setzt sich diese Kraft folgendermaussen zusammen:

1. Aus der Kraft, die der Aether auf die ponderablen A tome austig. Sie ist entgegengesetzt gielch der oben in die Aethorgieichung eingerführten, also

$$-\beta^{4}(x-\xi)$$
.

2. Aus der Kraft, mit der das schwingende Körpertheilehen in seine Gleichgewichtslage zurückgezogen wird. "Zur Vereinfachung der Reschnung naug die der Wirklichkeit wohl nicht ganz entsprechende, mechanisch aber unaustössige Annahme gemacht werden, dass schwere centrale Massen der Molekein festliegen, und die beweglichen Theile derselben gegen diese und gegen den Aether eine bestimmte Gleichgewichtslage zu bewahren streben." Hoi der Verschiebung dieser beweglichen Theile um z setzen wir die Kraft, wolche sie in die Ruhelage zurückführt, gleich (a" eine Constante):

$$-a^{*}x$$
.

3. "Wenn Absorption stattlindet, mass lebendige Kraft der Wellenbewegung in innere, unregelmässige Bewegung der Molekeln, d. h. in Wärmer übergeführt werden, durch einen der Reibung im Resultat übnlichem Vorgung." Wir nehmen also noch eine der Reibung ähnliche Kraft an zwischen dem beweglichen und dem festliegenden Theil der Atome jedes Molekols, und setzem diese gleich (y* eine Constante):

$$-\gamma^2 \frac{\partial w}{\partial t}$$
,

d. h. also proportional der Geschwindigkeit.

Die Bewegungsgleichung für das schwingende Körpertheilehem wird somit:

$$m \frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = -a^2 x - \beta^2 (x - \xi) - \gamma^2 \frac{\partial u}{\partial t}, \qquad (114 b)$$

und dies ist die zweite Hauptgleichung.

146. Als Integrale der Hanptgleichungen (114a und b) nohmen wir die complexen Formen (vgl. § 133):

$$5-3\cdot e^{2\pi i\left(\frac{t}{\tau}-1\frac{x}{\lambda}\right)}; x-\lambda \cdot e^{2\pi i\left(\frac{t}{\tau}-1\frac{z}{\lambda}\right)},$$

und schreiben diese durch Einführung der Absorptionsconstanten k und der Schwingungszehl n mittelst (64) und

¹⁾ se brancht nicht identisch zu zein mit der Dichte des untersuchten (ie налиппинсийныя; es kann wesentlich kleiner sein, wenn wir annehmen, dass nur ein Bruchtheil (ie) Когрег oder Atommans schwingt. Das Verhältniss — kann darum einen sudlichem Worth besitzen. Ygl. pag. 200.)

$$k = \frac{2\pi x}{L}; n = \frac{2\pi}{x},$$
 (115a)

sowie mit der Abkürzung

$$k + \frac{\ln c}{c} - f \tag{115 b}$$

in der von Helmholtz benutzten Form')

$$\xi = \underbrace{\mathfrak{A} \cdot \theta}_{fz-int} ; x = A \cdot \theta$$

Setzen wir nun in (111a und b) ein, so bekommen wir:

$$(-\mu n^3 - c f^3 + \beta^3) \mathcal{U} - \beta^3 A,$$

$$(-mn^3 + a^3 + \beta^2 - \gamma^3 i n) A - \beta^3 \mathcal{U}.$$
(116)

Multiplichen wir diese Gleichungen mit einander, und lassen den Factor A ?! weg, so bekommen wir:

$$-\frac{f^{*}}{n^{*}} - \frac{g}{e} - \frac{\beta^{*}}{e n^{*}} \left[1 + \frac{\beta^{2}}{n_{*}n^{*} - n^{*} - \beta^{*} + 2^{*} \ln n} \right]. \tag{117}$$

Fithren wir wieder (115b) ein, und trennen des Reelle vom Imaginüren, so zerfällt (117) in folgende Bedingungsgleichungen (Helmholtz'sche Originalform):

$$\frac{1}{e^2} - \frac{k^2}{n^2} = \frac{\beta}{\epsilon} - \frac{\beta^3}{\epsilon n^2} - \frac{\beta^3}{\epsilon n^2} \cdot \frac{n^2 - n^2 - n^2}{(m n^2 - n^2 - \beta^2)^2 + \gamma^4 n^2} = F', \quad (118 n)$$

$$-\frac{2k}{c\pi} - \frac{-\beta^{2}r^{2}}{c\pi} \cdot \frac{1}{(n+n^{2}-a^{2}-\beta^{2})^{2}+r^{2}n^{2}} = G.$$
 (118b)

Diese Gleichungen sind die gesuchten Dispersionsformein. Sie geben uns die Absorptionscoefficienten k und die Fortpflanzungsgeschwindigkeit c (innerhalb des Mediums) als Functionen der Schwingungszahl n und damit der Wellenlunge. Explicite erhült man die Ausdrücke:

$$\frac{1}{a} = \frac{1}{2} \sqrt{F + G^2} + \frac{1}{2} F \tag{118c}$$

$$\frac{k^2}{n^4} = \frac{1}{2} \sqrt{F} + G - \frac{1}{2} F. \tag{118d}$$

Multiplicit man (1186) beiderweits mit c_s , and führt (115a) in (118d) eln, so erhält man überschtlicher:

$$v^{a} = c_{a}^{a} \left[\frac{1}{2} \sqrt{F^{a} + G^{a}} + \frac{1}{2} F \right]$$
 (118e)

$$x^{2} = o_{o}^{*} \left[\frac{1}{2} \sqrt{F^{*} + G^{*}} - \frac{1}{2} F \right]. \tag{118f}$$

147. Wir wollen nun an der Hand der Gleichungen (118a, 118b) den Gang der Dispersion und Absorption discutiren. Betrachten wir zunächst

¹⁾ Wir wollen der mathematischen Behandlung der Originalebhandlung fulgen.

(118b), und damit den Gang der Absorption, ausgedrückt (nach Streichung des n auf beiden Seiten), durch $\frac{k}{\sigma}$. In $\frac{k}{c}$ stellt nur die Absorptionsconstante k die Absorption dar; $\frac{1}{\sigma}$, die reciproke Lichtgeschwindigkeit, ist proportional dem Brechungsindex τ . Betrachten wir nun verschiedene Wellenlängen innerhalb desselben Absorptionsstreifens, oder verschiedene Concentrationen derselben Farbstofflösungen, so wird $\frac{1}{\sigma}$ nicht constant sein, sondern je nach der Größse der Absorption und damit der anomalen Dispersion stark mit der Wellenlänge bezw. der Concentration varliren. Für unsere Betrachtungen mitssen wir aber $\frac{1}{\sigma}$ als constant annehmen, und dies erreichen wir dadurch, dass wir diese Betrachtungen zunächst auf schwach absorbirende Körper, z. B. schwach concentrirte Farbstofflösungen beschränken. Dann darf man $\frac{1}{\sigma}$ neben dem immer sehr stark variirenden k als practisch constant betrachten.

Wir setzen nun

$$m n_{\mu}^{a} = a^{a} + \beta^{a} - \frac{\gamma^{A}}{2m}, \tag{119}$$

$$\mathfrak{p}^{k} = \frac{y^{k}}{4 \cdot m^{k}},\tag{120}$$

wo no und p' neue Constanten sind.

Daun lasst sich (118b) auf die Form bringen

$$\frac{h}{a} = \frac{1}{2} n G = \frac{-\beta^4 \gamma^2}{2 \cos^2} \cdot \frac{1}{(n^2 - n^2)^2 + 4 (n^2 + p^2)p^2}.$$
 (116g)

Daraus ersehen wir, dass die Grösse $\frac{k}{c}$, d. h. die Absorption, ein Maximum $\frac{k}{a_{\mu}}$ erreicht, wenn die Schwingungszahl n den Werth n_{μ} bekommt, also

$$\frac{k_{\mu}}{c_{\mu}} = -\frac{\beta^{1}}{2e\gamma^{2}} \cdot \frac{1}{\binom{n_{\mu}^{2} + p^{2}}{n}} \,, \tag{118h}$$

n, bezeichnet also das Maximum der Absorption.

Wir sehen ferner, dass die Curve $\frac{k}{c}$, bezogen auf n^* als Abscissen, einen zu n^* symmetrischen Berg darstellt. Die Absorptionscurve ist also mur in Bezug auf n^* , und damit in Bezug auf λ^* symmetrisch. Bezogen auf λ als Abscissen (dies ist die allgemein übliche Darstellung), fällt die Absorptionscurve nach Blau steller ab als nach Roth.

Wir sehen ferner aus (118d), dass die Absorption im Maximum um sogrösser ist, je grösser β^a , die den Aether mit den Körpertheilten verbindende Kraft, im Verhaltniss zu γ^a , d. h. der Reibungskraft ist.

Aus (115a) folgt, dass

$$\tau_n = \frac{2\pi}{n_\mu} \tag{121}$$

die Schwingungsdauer für des Maximum der Absorption ist. τ_{μ} ist von der Eigenschwingungsdauer τ_{μ} der Molecüle etwas verschieden. Unter dieser versteht man diejenige Schwingungsdauer, die die Molecüle haben würden, wann sie sich ohne Reibung ($\gamma = 0$), und bei ruhendem Aether ($\gamma = 0$) bewegen würden. Sie ergiebt sich aus (114b) ohne weiteres zu

$$\tau_{n} = \sqrt{\frac{4\pi^{2}m}{a^{2} + \beta^{2}}}.$$
 (121a)

Dagegen ist die Schwingungsdauer des Maximums der Absorption nuch (121) und (119)

$$\tau_{\mu} = \sqrt{\frac{\frac{4 \, \pi^2 m}{a^2 + \beta^2 - \frac{\gamma^2}{2 \, m}}}{a^2 + \beta^2 - \frac{\gamma^2}{2 \, m}}} \tag{121b}$$

Der Unterschied ist aber geringfügig und in praxi meistens za vernachlässigen, da y immer sehr klein ist.

Bringen wir (118g) auf die Form

$$\frac{o}{k} = \frac{c_{\mu}}{k_{\mu}} \left(1 + \frac{(n^{\mu} - n_{\mu}^{\mu})^{4}}{4 p^{\mu} (n^{\mu} + p^{\mu})} \right),$$

so ersehen wir daraus Folgendos: $\frac{k}{c}$, d. h. die Absorption für irgend eine Farbe, ist um so grösser im Verhältniss zu $\frac{k_A}{\sigma_B}$, je grösser $p^* = \frac{\gamma^4}{4 \, m^2}$ ist.

Das heisst: Grosse Werthe des Reibungscoefficienten γ^* und kleine der mitschwingenden Massen m geben breite Absorptionsstreifen, umgekehrt kleine von γ^* und grosse von m geben schmale Absorptionsstreifen.

Die vorstehende für schwache Absorption gültige Betrachtung hat uns die Lage des Absorptionsstreifens und einige Gesetze kennen gelehrt. Den Verlauf der Absorption und der Brechung larnt man am besten aus folgender Construction kennen, die auch für starke Absorption gültig ist.

Wir setzen

$$\frac{m n^2 - a^3 - \beta^2}{\gamma^2 n} = t g \omega, \tag{122}$$

wobel ω von $-\frac{\pi}{2}$ bis $+\frac{\pi}{2}$ gehen wird, wenn n von 0 bis ∞ geht, d. h. wenn wir das ganze Spectrum von unendlich langen bis zu unendlich kleinen Wellen durchlaufen.

Man mache nun (Fig. 15) für ein bestimmtes n

$$AB = \frac{r}{\epsilon} - \frac{\beta^4}{\epsilon^4}, \qquad (128)$$

errichte in B das Loth

$$BD = \frac{\beta^4}{\epsilon \sqrt{2} u^3}, \tag{124}$$

and construire einen Kreis, dessen Durchmesser BD ist. Man mache den Winkel $DBE = \omega$ (Construction dazu weiter unten). Dann falle man das Loth EH auf AB.

Nun ist offenbar

$$BH = BE \cdot \sin \omega = BD \cos \omega \cdot \sin \omega,$$

$$\sin \omega \cos \omega = \frac{t g \omega}{t g^2 \omega + 1} = \frac{m n^2 - a^2 - \beta^4}{(m n^2 - a^2 - \beta^2)^2 + \gamma^4 n^4} \cdot \gamma^3 n.$$

Also ist nach (118a)

$$F = AB + BH = AH. \tag{125}$$

Ferner lat:

$$EH - BH \cdot ctg \omega$$
,

also nach (118b)

$$G = EH. \tag{126}$$

Dann folgt aus (118c und d):

$$\frac{1}{a^3} = \frac{1}{2} (A E + A B), \qquad (127a)$$

$$\frac{k^2}{n^4} = \frac{1}{2} (A E - A H). \tag{127b}$$

(127a) wird uns den Gang der Brechung, (127b) den der Absorption versinnlichen. Wenn nämlich n von 0 bis ∞ , und damit ω von $-\frac{n}{2}$ bis

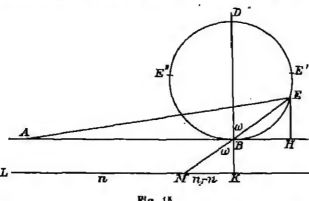


Fig. 15.

 $+\frac{\pi}{2}$ sich ändert, d. h. wenn wir das Spectrum durchwandern, so durchwandert der Punkt IC den ganzen Kreis. Dabei müssen wir aber dafür sorgen, dass die Strecken AB und BD, die dahei als constant angenommen worden sind, die uber in Wirklichkeit (vgl. (123), (124)) von a abhängen,

auch wirklich als constant betrachtet werden dürfen bei variirendem n. Dies erreichen wir dadurch, dass wir den Absorptionsstreifen als sehr schmitt voraussetzen, und unsere Betrachtungen nur auf die Punkte der unmittelbaren Nachbarschaft des Streifens ausdehnen. Dann andert sich n nur unmerklich wenig, wenn wir von der einen Seite des Streifens durch ihn hindurch zur andern Seite wandern. Wir können dann für AB und BD das n als constant annehmen und dafür den Wert n, setzen, bestimmt durch

$$n_1 = \frac{a^2 + \beta^2}{m} \,. \tag{128}$$

Dieser Werth liegt offenbar dem durch (121) bestimmten Maximum der Absorption sehr nahe.

Nun sehen wir leicht Folgendes: wenn E mit wachsendem n den Kreis durchläuft, so hat AE - AH, und damit nach (127b) die Absorption, ein Maximum nahe bei D.

Die Brechung, characterisirt nach (127a) durch AE + AH, hat ein Maximum ungefähr bei E', ein Minimum ungeführ bei E'', d. h. sie erreicht vor dem Maximum der Absorption auf der "rothen" Seite des Absorptionsstreifens einen höchsten, auf der "violetten" Seite einen kleinsten Werth, und vorläuft stetig innerhalb des Absorptionsstreifens.

Den zu einem bestimmten n gehörigen Werth von ω ilnden wir folgendermassen:

Wir setzen, indem wir wieder nach (128) n, einführen, angenähert:

$$t g \omega = \frac{m (n^2 - n_1^2)}{y^2 n} = \frac{m \cdot 2 n (n - n_1)}{y^2 n} = \frac{2 m (n - n_1)}{y^2} . \tag{120}$$

Wir machen nun in der Figur:

$$B K = \frac{y^4}{2\pi i}$$

ziehen durch K die Parallele LK mit AB, machen $LK - n_i$, und trugen die Werthe des n von L anfangend auf LK ab. Es sei z. B. $LM - n_i$, so ist nach (120) angenähert der Winkel $MBK - \omega$, und K wird gefunden, indem man MB bis zum Schuitt mit dem Kreise verlängert.

Man sicht leicht, dass je kleiner BK, d. h. je schmaler der Absorptionsstreifen ist, um so kleinere Veräuderungen von n genügen, um den Punkt E gleiche Bogen des Kreises durchlaufen zu lassen, was eben soh malen Absorptionsstreifen eutspricht. Ferner hängt die Stürke der Absorption von dem Durchmesser BD ab.

148. Von besonderem Interesse ist die Frage nach den Worthen der Brechung und der Absorption sowohl für unendlich lange, ultrarothe (n = n), für unendlich kurze, ultraviolette $(n = \infty)$ Wellen, also zu beiden Seiten weit vom Absorptionsstreifen entfernt.

Für sehr grosse n wird annähernd, nach (118a) und (118b),

$$F = \frac{\mu}{e} - \frac{\beta^{a}}{e \, n^{a}} \; ; \quad G = -\frac{\beta^{a} \, y^{a}}{e \, n^{a}} \cdot \frac{1}{n^{b}} \; . \tag{1180}$$

Also G verschwindend klein gegen F.

Nun kann man (118e) und (118f) in die Reihen entwickeln:

$$\frac{r^2}{\sigma_0^2} = F + \frac{F}{2} \left(\frac{1}{2} \frac{G^2}{F^2} - \frac{1}{2} \cdot \frac{1}{4} \cdot \frac{G^4}{F^2} \cdot \cdots \right)$$

$$\frac{\kappa^2}{\sigma_0^2} = \frac{r^2}{\sigma_0^2} - F = \frac{G^2}{4 \cdot F} - \frac{G^4}{10 \cdot F^2} \cdot \cdots$$

Also unter Vernachlangung der kleineren Glieder:

$$\frac{r^2}{\sigma_0^4} - F; \frac{s}{\sigma_0} - \frac{G}{2\sqrt{F}}$$

Durch Vergleich mit (118e) folgt:

$$\frac{v^{1}}{0_{o}^{1}} = \frac{\mu}{e} - \frac{\beta^{1}}{e n^{1}}; \quad \frac{\mu}{0_{o}} = -\frac{\beta^{1} \gamma^{2}}{2 \sqrt{e} \cdot \sqrt{\mu} \cdot m^{2}} \cdot \frac{1}{n^{1}}$$

Für unendlich kleine Wellen wird also

 $\mathbf{x}_{\bullet} = \mathbf{0} \tag{130}$ $\mathbf{x}_{\bullet}^{\bullet} = \mathbf{c}_{\bullet}^{\bullet} \cdot \frac{\mathbf{r}_{\bullet}^{\bullet}}{\mathbf{r}_{\bullet}^{\bullet}} \cdot \mathbf{0}$

and

Ware die Dichtigkeit und Elasticität des Aethers innerhalb des Mediums dieselbe, wie im freien Aether, und damit $\frac{\mu}{\epsilon} = \frac{1}{\sigma^2}$, so ware

Für kleine n, d. h. für ultrarothe Wellen, werden die Gleichungen (118a, 118b):

 $F = -\frac{\beta^{1} a^{1}}{\epsilon (a^{0} + \beta^{1})} \cdot \frac{1}{n^{0}}; \quad G = -\frac{\beta^{1} y^{0}}{\epsilon (a^{0} + \beta^{0})^{1}} \cdot \frac{1}{n},$

also wiederum G verschwindend klein gegen F. Mittelst der Reihen ergieht sich für unendlich lange Wellen

$$\frac{u}{c_0} = -\frac{\beta a}{c(a^2 + \beta^2)}; \quad \frac{v}{c_0} = \frac{\beta^2 y^2}{2\sqrt{c} - a(a^2 + \beta^2)^{\frac{1}{2}}}.$$

Man kann aus diesen Gleichungen nur dann Schlüsse ziehen, wenn man bestimmte Annahmen über die Constanten macht. Helmholtz erwähnt nur, das für a = o

$$x_{\infty} = 0; \quad y_{\infty} = \infty. \tag{131}$$

Sonst werden beide Grössen endlich sein,

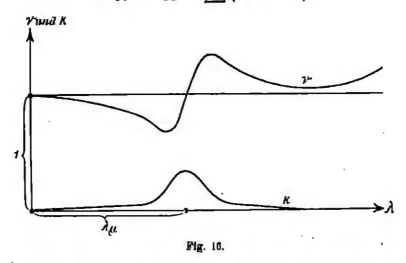
Fassen wir alles zusammen, so können wir uns den Gang der Disporsion und Extinction durch Fig. 16 veranschaulichen.

Die Dispersionsenve steigt vom Roth gegen den Absorptionsstreifen stark an, geht innerhalb des Streifens stetig von grossen zu kleinen Werthen über, um hinter dem Streifen nach Seite der kürzeren Wellen wieder anzusteigen, und (unter der oben erwähnten besonderen Voraussetzung) für unendlich kleine Wellen dem Werthe 1 zuzustreben. Hinter dem Streifen können also Werthe kleiner als 1 vorkommen, d. h. Geschwindigkeiten größer als im freien Aether. Für unendlich lange Wellen ist ν nur bei bestimmten Annahmen über die Constanten endlich.

Die Absorptionscurve hat die Gestalt eines Berges, dessen Gipfel zwischen den Werthen grösster und kleinster Brechung liegt. Er ist um so schmäler, je grösser m, und je kleiner γ^* ist, und um so höher, je grösser β^* und γ^* ist.

149. Wir müssen nun noch den allgemeinsten Fall betrachten, dass nämlich das Medium nicht nur eine, sondern mehrere Gattungen schwingungsfähiger Molecüle, d. h. also mehrere Absorptionsstreifen enthält. Dann schreiben wir die erste Hauptgleichung folgendermaassen:

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial I^2} - \epsilon \frac{\partial^2 \xi}{\partial I^2} + \sum_{\alpha} \left\{ \beta_{\alpha}^{\alpha}(x_{\alpha} - \xi) \right\}$$
 (182 a)



wo der Index a sich auf die verschiedenen Gattungen schwingender Molecule bezieht, zu deren jeder eine besondere Constante β_4 gehört. Die Summe wird über sämmtliche Absorptionsstreifen erstreckt.

Ebenso besteht für jede Molectilgattung eine besondere zweite Hauptgleichung, wie z. B.

$$m_a \cdot \frac{\partial^a w_a}{\partial t^a} = -\beta^a_A (\xi - x_a) - u^a_A x_a - \gamma^a_A \cdot \frac{\partial w_a}{\partial t}$$
 (132 b)

Für ebene Wellen nehmen wir dann wieder Integrale von der Form der Gleichung (61) an, und können auf dieselbe Weise wie oben die Absorption k und die Fortpflanzungsgeschwindigkeit e durch directe Auflösung der Gleichungen bestimmen. Natürlich ist der Gang ihrer Werthe bei wachsendem n beträchtlich complicirter als in dem betrachteten einfachen Falle. Doch bleibt die Form der Curve im Bereich eines jeden Absorptionsstreifens, sowie ihr Verlauf an den äussersten Grenzen des Spectrums derselbe.

150. Mit Wüllner!) können wir die Helm holtz'schen Dispersionsformeln (118 a) und (118 b) auf eine übersichtlichere Form bringen, die wir zur besseren Vergleichung mit späteren Formeln ableiten.

Wir nehmen an, das Verhältniss $\frac{e}{\mu}$ sei innerhalb des Aethers im Körper dasselbe, wie im freien Aether, also

$$\frac{c}{\mu} - c_{\bullet}^{1}.$$

Wir führen ferner vermittelst (121 a) und

die Wellenlänge $\lambda_{\mathbf{z}}$ der Eigenschwingung der Molecüle (ungeführe Wellenlänge des Maximums der Absorption) ein, ferner den Extinctionsindex \mathbf{z} mittelst (115 a), den Brechungsindex \mathbf{z} , und statt n die Wellenlänge λ .

Endlich setzen wir

$$\frac{\gamma^4 \, \lambda_m^4}{4\pi^4 m} - g^4; \quad \frac{\beta^2}{4\pi^4 e} - P; \quad \frac{\beta^4 \, \lambda_m^4}{e \, (2\pi)^4 \, c_0^4 \, m} = Q.$$

Dann schreiben sich die Dispersionsgleichungen

$$r^* - x^* - 1 = -P \lambda^* + Q \frac{\lambda^* (\lambda^* - \lambda_m^*)}{(\lambda^* - \lambda_m^*)^2 + g^* \lambda^*}$$
 (183 a)

$$2 \times x = Q \frac{g \lambda^{3}}{(\lambda^{3} - \lambda_{a}^{3})^{3} + g^{3} \lambda^{3}}.$$
 (133 b)

Nehmen wir mehrere Moleculgattungen an, so tritt vor jedes Glied rechts ein Summenzeichen.

Diese Form wollen wir benutzen, um den Verlauf der Dispersionscurve m durchsichtigen Theile des Spectrums zu discutiren. Hier ist die Absorption verschwindend klein, also x = a, und (133 b) verschwindet damit.

In (133 a) fallt auch noch das Glied g^* λ^* weg. Denn das mit der Reibungsconstanten γ^* zusammenhängende g ist erfahrungsgemäss eine sehr kleine Zahl, also nur von Einfluss, wenn $(\lambda^* - \lambda^*)$ ebenfalls eine sehr kleine Zahl ist, und das ist nur innerhalb des Absorptionsstreifens (λ sehr nahe gleich λ) der l'all. In allen anderen Theilen des Spectrums kann g^* λ^* gegen $(\lambda^* - \lambda^*)$ vermachlässigt werden. Dann wird (133 a):

$$\nu^{2} - 1 = -P \lambda^{2} + Q \frac{\lambda^{4}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}_{m}}. \tag{133 e}$$

Durch Reihenentwickelung erhalten wir daraus wie bei Sellmeier:

$$v^{a} = a + \frac{b}{\lambda^{a}} + \frac{a}{\lambda^{4}} + \cdots - a \lambda^{a} - f \lambda^{a} - \cdots$$

A. Wüllner, Zur Dispersion furbles durchsichtiger Median. Wied. Ann. 17. p. 589.
 —587 (1882).

Die Form (133c) gilt nur für Medien mit einem Absorptionsstreifen, leistet aber auch bei solchen Medien, bei denen man dies nicht voraussetzen kaun, gute Dienste. Wüllner') hat sie z. B. am Wasser und Flintglas geprüft und die Constanten P und Q sehr nahe gleich gefunden. Setzen wir P = Q, so reducirt sich (133c) auf die Sellmeier'sche Form (mit anderer Bedeutung der Constanten):

 $r^{2} = 1 + \frac{Q \lambda_{2}^{2} \lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda_{2}^{2}}.$ (133 d)

151. Ein schwacher Punkt der Helmholtz'schen Theorie ist insbesondere der Umstand, dass man einen endlichen Brechungsindex für unendlich lange Wellen nur unter besonderen Annahmen über die Constanten erhält. Ketteler bemerkt hierzu, dass der Aether den unendlich langsamen Bewegungen der Körper keinen Widerstand entgegensetze, und die Molecüle darum bei solchen Bewegungen keinen Einfluss ausüben dürften, d. h. die Fortpflanzungsgeschwindigkeit müsse für unendlich lange Wellen gleich der im freien Aether, der Brechungsindex also gleich 1 werden. Auch die elektromagnetische Lichttheorie verlangt bekanntlich ein endliches ro.

Schlussfolgerungen aus der Helmholtz'schen Theorie von Drude.

152. Drude²) behandelt die Frage des Werthes für ν_{∞} , und gelangt dabei zu sehr interessanten Resultaten.

Um die Drude'schen Entwickelungen nicht nurschnen zu müssen, formen wir die Helmholtz'schen Gleichungen um, indem wir setzen

$$\frac{e}{\pi} - e'; \frac{\beta^{3}}{\mu} - \beta'; \quad \frac{a^{3}}{m} - \alpha; \frac{\gamma^{3}}{m} - \delta; \quad \frac{\beta^{3}}{m} - \beta''; \frac{1}{n} - p;$$

$$\frac{k}{n} - p'; n - \frac{2\pi}{r} - \frac{1}{p}; \quad \frac{2\pi}{r} - \frac{1}{T_{-}},$$
(134)

und bedenken, dass nach (121a) $\tau_{\infty}^{1} = \frac{4\pi^{4}}{\beta'' + a}$

$$\tau_{\mathbf{m}}^{2} = \frac{4\pi^{2}}{8^{n} + a} \tag{1.85}$$

ist. Dann schreiben sich die Helmholtz'schen Hauptgleichungen:

$$\frac{\partial^{\alpha} \xi}{\partial P} = c' \frac{\partial^{\alpha} \xi}{\partial x^{i}} + \beta' (\xi - x) \tag{136 a}$$

$$\frac{\partial^2 \alpha}{\partial T^2} - \beta''(x - \xi) - \alpha x - \delta \frac{\partial \alpha}{\partial T}, \qquad (130b)$$

¹⁾ A. Wüllner, Lehrbuch der Experimentalphysik. Bd. 4. p. 102. Leipzig 1860. Zur Dispersion farbles durchsichtiger Medien. Wied. Ann. 17. p. 580—580 (1882). Andebnung der Dispersionstheorie auf die ultrarothen Strahlen. Wied. Ann. 28. p. 306—811 (1884). Vgl. auch L. Gorosynski. Ueber die Branchbarkeit der Dispersionsformein. Phys. Zs. 2. p. 205—200 (1901).

P. Drude, Ueber die Beziehung der Dielectrichtzeenstanten zum optischen Brechungsexponenten. Wied. Ann. 48. p. 536-545 (1893).

und die Dispersionsformeln

$$e'(p^{n}-p'^{n})=1-\beta' T^{n}+\beta' \beta'' T^{n} \frac{\frac{1}{T_{n}^{n}}-\frac{1}{T_{n}^{n}}}{\left(\frac{1}{T_{n}^{n}}-\frac{1}{T_{n}^{n}}\right)^{n}+\frac{\delta^{n}}{T_{n}^{n}}}$$
(197a)

$$2 c' p p' - \frac{\beta' \beta'' \delta T}{\left(\frac{1}{T_{1}^{2}} - \frac{1}{T^{2}}\right)^{2} + \frac{\delta^{2}}{T^{2}}}.$$
 (187b)

Wenn wir nun unendlich lange Wellen $(T-\infty)$ betrachten wollen, an können wir (137a) nach Potenzen von T entwickeln, und die Entwickelung mit dem zweiten Gliede abbrechen:

$$c'(p^{n}-p'^{n}) = T^{n} \beta'(T_{n}^{n} \beta''-1) + 1 + \beta' \beta'' T_{n}^{n} (1 + \delta^{n} T_{n}^{n}).$$
 (138 n)

(137 b) wird:

$$2 c' p p' - T p' p'' \delta T_{\bullet}^{a}$$
. (138 b)

Hieraus folgt für p' die Gleichung

$$e' p^{2} - \frac{T^{2}}{p^{3}} \frac{\beta'^{6} \beta''^{6} \delta^{6} T_{m}^{6}}{4 \delta'} = T^{6} \beta' (T_{m}^{6} \beta'' - 1) + 1 + \beta' \beta'' T_{m}^{4} (1 + \delta^{6} T_{m}^{6}). \quad (130)$$

Zur Erfüllung dieser Gleichung bieten sich zwei Möglichkeiten: entweder man setzt die Factoren von T^* auf beiden Seiten der Gleichung einander gleich. Dann würde p^* (also auch r^*) unendlich klein werden, falls die Reibung zu Null abnimmt; dieses Verhalten ist unwahrscheinlich. Oder man bestimmt p^* dadurch, dass man die von T unabhängigen Glieder obiger Gleichung einander gleich setzt. Es muss dann eine bestimmte Relation zwischen den Constanten p', p', δ , T_m , ϵ' stattfinden, damit auch die Glieder der Gleichung, welche mit T^* multiplicirt sind, einander gleich werden. Dies Verfahren liefert, falls man $\delta^*T_m^*$ gegen i vernachlässigt, was bei kleiner Reibung gestattet sein wird:

$$c' p^{a} - 1 + \beta' \beta'' T_{a}^{a},$$

$$1 - T_{a}^{a} \beta'' - \frac{\beta' \beta'' \delta^{a} T_{a}^{a}}{4(1 + \beta' \beta'' T_{a}^{a})}.$$

Setzen wir für $\frac{1}{T_{1}}$ seinen Werth nach (135) und (134), so erkennt man, dass α klein wird von der Ordnung δ^* . Geht man bis auf erste Ordnung in δ^* und berücksichtigt, dass nach (134)

$$\beta':\beta'' - m:\mu \tag{140}$$

ist, so folgt:

$$a = \frac{1}{4} \delta^{a} \cdot \frac{m}{m+\mu}, \quad \sigma' p^{a} = \frac{m+\mu}{\mu}.$$
 (141)

Da $p = \frac{r}{c_*}$ ist, folgt ans (141):

$$F_{\infty}^{*} = \frac{c_{0}^{*}}{c'} \cdot \frac{m + \mu}{\mu} \tag{142.8}$$

und nach (134):

$$k_{\infty} = \frac{1}{2} \frac{\delta}{c_{\infty}} \cdot \frac{m}{\sqrt{\mu(m+\mu)}}$$
 (142 b)

Also v. endlich, k. sehr klein.

Da nun a, wie die erste der Formeln (141) lehrt, sehr klein ist, werden nach (136 b) die Molecüle wesentlich durch ihre relativen Verschiebungen gegen den Aether in ihre Ruhelage getrieben. Für sehr langsame Bewegungen würden (entgegen Ketteler's Anschauung) Aether und Materie nahezu relativ ruhen, d. h. letztere würde ersteren sozusagen mitführen. Diese Anschauung wird, wie Drude meint, allerdings durch neuero Arbeiten, nach denen der die Erde umgebende Aether von ihr anscheinend mitgeführt wird, unterstützt.

Es ergeben sich nun zwei interessante Satze.

Die Formel (142 a), verallgemeinert auf den Fall, dass der Körper mehrere Arten schwingungsfähiger Molecule besitzt, lautet offenbar:

$$r_{\alpha}^{2} = \frac{r_{\theta}^{2}}{\sigma} \cdot \frac{\Sigma m_{m} + \mu}{\mu} .$$

Wir machen nun (entgegen Wüllner, vergt. § 150) die Annahme, dass $c' = \frac{e}{\mu}$ im Körper verschieden sei von $c^2 = \frac{e}{\mu}$ im freien Aether, und zwar infolge einer Verdichtung des Aethers zwischen den Molecülen. Dann ist:

$$c_{\bullet}^{\bullet}: o' - \mu: \mu_{\bullet}$$

wor μ. die Dichtigkeit des freien Aethers sei. Daraus folgt:

$$r_{\omega}^{\bullet} = \frac{\sum m_{m} + \mu}{\mu}, \qquad (143)$$

d. h. ν_{∞}^{a} ist gleich dem Verhältniss der gesammten, an den Schwingungen theilnehmenden Masse eines bestimmten Körpervolumens zu der Masse des Aethers, die in dem gleichen Volumen des leeren Raumes enthalten ist.

Der zweite Satz ergiebt sich folgendermaassen. Im Gebiete der Durchsichtigkeit, zwischen zwei Absorptionen, können wir nach der Ucberlegung in § 150 in (137a und b) das Glied $\frac{\partial^2}{\partial T^2}$ gegen $\left(\frac{1}{2}\frac{1}{n^2}-\frac{1}{T^2}\right)^2$ und obenso T^2 (das die Absorption characterisitt) gegen T^2 vernachlüssigen.

Es folgt dann unter Rücksicht auf die Beziehung (135) mit Vernachläszigung von a nach (141) für mehrere Molecülarten:

$$e_{\bullet}^{*}p^{*} = \nu^{*} = \frac{\sigma_{\bullet}^{*}}{g^{*}} \left\{ 1 + T^{*} \Sigma \frac{\beta'_{in}}{T^{*} - T_{in}^{*}} \right\}.$$

Wie auf pag. 312 sondern wir die Absorptionsgebiete im Ultraroth (Index $r, T_r > T$) von denen im Ultraviolett (Index $v, T_s < T$), und erhalten:

$$r^{\mu} = \frac{\sigma_{\theta}^{\mu}}{\sigma} \left\{ -T^{\mu} \sum \beta_{r}^{\mu} + 1 + \sum \beta_{r}^{\mu} T_{\theta}^{\mu} + \frac{\sum \beta_{r}^{\mu} T_{\theta}^{\mu}}{T^{\mu}} + \frac{\sum \beta_{r}^{\mu} T^{\mu}}{T^{\mu}} \right\},$$

als Dispersionsformel, die mit unserer bekannten Formel

$$v^2 - a \lambda^2 + a + \frac{b}{\lambda^2} + \frac{a}{\lambda^2}$$

identisch ist, da wir immer λ — const. T setzen können.

Das constante Glied a dieser Formel ist:

$$a = \frac{c_{\bullet}^2}{c} \left(1 + \Sigma \beta' v T_{\tau}^2\right),$$

und dies wird nach (195) und (140):

$$\alpha = \frac{c_0^4}{c} \cdot \frac{\mu + \sum m_0}{\mu} \,. \tag{1.14}$$

Also ist nach (143)

$$\nu_{\infty}^{\bullet} - a = \frac{\sum n_r}{\mu_{\bullet}}. \tag{145}$$

Nun ist nach der electromagnetischen Theorie » gleich der Dielectricitätsconstanten des Mediums. Daher gewinnen wir den Satz:

Die Differenz zwischen der Dielectricitätsconstanten und dem von 2 unabhängigen Gliede a der Dispersionsformel (welches bei den meisten Substanzen sehr nahe gleich dem Quadrate des Brechungsindex für sichtbare Wellen ist) ist gleich dem Verhältniss der in einem Körpervolumen enthaltenen Massen, deren Eigenschwingungen im Ultraroth liegen, zu der Masse des Aothers, welche sich in dem gleichen Volum des leeren Raumes befindet.

Theorie von Lommel.

153. Lommels!) Hauptgleichungen sind mit Ausnahme des Gliedes der Wechselwirkung identisch mit den Helmholtzischen. Seine Vorstellungen über die Molecularkräfte sind indessen andere und so wenig glücklich begründet, dass sie Voigt zu berechtigter Kritik Aulass geben.

¹⁾ E. Lonnnel, Theorie der (normalen und anomalen) Dispersion. Phys. Med. Sec. Erlangen, Ber. 10. p. 65—80 (1878); Wied. Ann. 3. p. 880—856 (1878); Carl Rop. 15. p. 81—96 (1879). — Ueber eine sweiconstantige Dispersionsformel. Phys. med. Soc. Erlangen, Ber. 11. p. 101—107 (1879); Wied. Ann. 8. p. 628—684 (1879); Oarl Rep. 15. p. 705—770 (1879). — Ueber das Dispersionsgesets. Phys. med. Soc. Erlangen, Ber. 18. p. 24—80 (1881); Wied. Ann. 18. p. 868—360 (1881). — Zur Theorie des Lichtes. Phys. med. Soc. Erlangen. Ber. 14. p. 25—88 (1882); Wied. Ann. 16. p. 427—441 (1882); 19. p. 908—914 (1888).

Wie Helmholtz, so betrachtet auch Lommel die schwingenden Bewegungen der ponderablen Theile als intramoleculare. Innerhalb des Moleouls ist jedem Atom eine bestimmte Gleichgewichtslage angewiesen, um die es zu schwingen vermag. Infolgedessen soll "jedes Molecul als ein kleiner elastischer Körper betrachtet" werden können, so dass man die auf die Körpermasse in Volumelement wirkenden "ihr eigenthümlichen clastischen Kräfte" wie bei Helmholtz durch ein Glied — a' x ausdrücken kann. gründung ist sehr mangelhaft. Denn die Sütze, welche die Elasticitätstheorie für ein gegen die Wirkungssphäre der Molecularkrüfte grosses Volumelement ableitet, darf man nicht auf ein einzolnes Molecul übertragen. Forner müsste man bei Berücksichtigung der gewöhnlichen elastischen Kräfte der Materie, wie bereits auf pag. 270 bemerkt, die Entstehnig von Schallwellen bei der Lichtbewegung im Innern des Kürpers zulassen. Sehr viel einwandsfreier ist die Helmholtz'sche Begründung, da diese keinerlei Bezug nimmt auf die gewöhnlichen elastischen Kräfte der Materie, sondorn die Kraft a" an doc (nach heutigem Sprachgebrauch als "quasielastische") einführt.

Das Glied $-\gamma^* \frac{\partial x}{\partial t}$ wird als eine Widerstandskruft gedeutet, die der Bewegung der ponderablen Massen entgegenwirkt, ihrer absoluten Geschwindigkeit proportional ist, und "etwa durch die dem Molecul als integrirender Bestundtheil zugehörige Aetherhülle hervorgebracht" sein könnte. Auch diese Begründung ist im Vergleich mit der Helmholtz'schen sowohl unklar wie mangelhaft

Was nun die Kraft der Wechselwirkung angeht, so nimmt Lommel an, dass Aether und Körpertheilchen durch Reibungskräfte auf einander wirken, die proportional sind der Differenz der Geschwindigkeiten $\frac{\partial w}{\partial t}$ und $\frac{\partial k}{\partial t}$. Diese Auffassung ist Ahnlich der O'Brien-Meyer'schen. Sie ist schwer vereinbar mit der Annahme sehr geringer Dichtigkeit des Aethers und mit dem Umstande, dass der Aether des Weltenraumes der Bewegung der Himmelskörper verschwindend geringen Widerstand entgegensetzt.

Statt des Gliedes $\beta^*(x-\xi)$ bei Helmholtz fügt Lommel somit auf der rechten Seite seiner Gleichungen das Glied zu:

$$\beta^{\bullet} \left(\frac{\partial w}{\partial t} - \frac{\partial \xi}{\partial t} \right). \tag{140}$$

Wenn dies, wie bei Helmholtz, in beiden Gleichungen mit entgegengesetztem Vorzeichen geschieht, so kommt man indessen zu Ausdrücken, die der Erfahrung völlig zuwiderlaufen. Lommel ist darum genöthigt, die Annahme zu machen, "dass die gemeinsame Gleichgewichtslage, nach welcher Körper- und Aethertheilchen durch die elastischen Kräfte hingezogen werden — man kann sich als Gleichgewichtslage etwa den gemeinschaftlichen Schwerpunkt der Körper- und Aethermassen denken — ihren Ort im Raume unverrückt bewahre".

In Consequenz davon muss (146) auf den rechten Seiten der beiden Hauptgleichungen nicht mit entgegengesetzten, sondern mit gleichen Zeichen addirt werden, was aber dem Reactionsprincip widerspricht:

$$\mu \frac{\partial^{n} \xi}{\partial t^{n}} - e \frac{\partial^{n} \xi}{\partial x^{n}} - \beta^{n} \left(\frac{\partial \xi}{\partial t} - \frac{\partial w}{\partial t} \right)$$
 (147a)

$$m\frac{\partial^2 w}{\partial t^2} = -a^2 x - \gamma^2 \frac{\partial w}{\partial t} - \beta^2 \left(\frac{\partial k}{\partial t} - \frac{\partial w}{\partial t} \right). \tag{147b}$$

Als Integrale setzen wir die Ausdrücke (61 a und b), und behandeln, wir in § 130 skizzirt. Aus (147 b) folgt als Eigenschwingungsdauer der Molecüle, wenn sie sich ohne Reibung bewegen könnten (vergl. § 147):

$$\tau_{n}^{1} = \frac{4\pi^{1}n!}{a^{2}}; \text{ also } \lambda_{n}^{1} = \frac{4\pi^{1}m\sigma_{0}^{1}}{a^{2}}.$$

Setzen wir, wie in § 150:

$$\frac{e}{a} = c_{\bullet}^{*}$$

ferner:

$$\frac{\beta^{1} \, l_{m}^{2}}{4\pi^{2} \, \mu \, m \, c_{m}^{2}} = Q; \, \frac{(\beta^{2} - \gamma^{2})}{2\pi \, m \, c_{m}} = g'; \, \frac{\beta^{2}}{2\pi \, \mu \, k_{m}^{2}} = P',$$

so erhalten wir die Dispersionsformeln:

$$r^{2} - x^{2} - 1 = \frac{Q^{2} (\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2})}{(\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2})^{2} + Q^{2} \lambda^{2}}, \qquad (148 n)$$

$$2 r x = P' \lambda^a + \frac{Q' g' \lambda^a}{(\lambda^a - \lambda_{ia}^{ab})^a + g' \bar{\lambda}^a}, \qquad (148 b)$$

wo bei Annahme mehrerer Moleculgattungen vor jedes Glied rechts ein Summenzeichen tritt.

Die Discussion der Formeln führt zu den Helmholtz'schen ähnlichen Curven mit dem Unterschiede, dass für $\lambda - \infty$ nicht nur ν , sondern auch zumendlich wird.

Für den durchsichtigen Theil des Spectrums erhalten wir wieder die Sellmeier'sche Form (mit anderer Bedeutung der Constanten):

$$r - 1 + \sum \frac{q' \lambda}{\lambda^2 - \lambda_n}.$$

Theorie von Ketteler.

154. Wir gehen nunmehr über zur Besprechung der Arbeiten Ketteler's!), der die Theorie in vieler Hinsicht durch unermüdliche Thätigkeit gefördert hat. Dabei müssen wir eine Bemerkung vorausschicken.

E. Ketteler, Zum Zasammenhang zwischen Absorption und Dispursion. Pogg. Am 160. p. 456—465 (1877); Carl Rep. 14. p. 386—855 (1878). — Das specifische Gesetz der

Wie wir wissen, hatte Ketteler schon im Jahre 1870 durch vielfaches Vergleichen und Probiren gefunden, dass die Formel (35) auf pag. 280 die Dispersion zahlreicher durchsichtiger Körper am besten darstelle. Es gelang ihm, diese Formel auch theoretisch aus der Briot'schen Theorie abzuleiten.

Nach Entdeckung der anomalen Dispersion ist sein Bestreben während langer Jahre dahin gerichtet, eine auch diese Erscheinung umfassende Dispersionstheorie und im Zusammenhang damit die gesammte Optik auf moleculartheoretischen Annahmen aufzubauen. An diesen feilt er unablässig, um schliesslich zu Hauptgleichungen und damit zu Dispersionsformeln zu gelangen, die sich mit denen der electromagnetischen Lichttheorie vollständig decken. Seinen Annahmen fehlt es aber durchaus an Strenge, soweit man bei Annahmen über die Molecularvorgunge überhaupt von "Strenge" reden darf. Voigt braucht den Ausdruck, Ketteler habe die Dispersionsformeln und hinterher die zu ihnen führenden Hauptgleichungen "errathen". Dieser Vorwurf würde unberechtigt sein, wenn Ketteler in bewusster Weise nach phänomenologischer Methode verfahren würe, die ja auch bis zu einem gewissen Grade im "Errathen" zweckmässiger Differentialgleichungen besteht. Aber Ketteler hat consequent die Ansicht verfochten, seine moleculartheoretischen Annahmen vermöchten seiner Theorie eine gesicherte Basis zu geben.

sog. anomalon Dispersion. — Pogg. Ann. Jubelband. p. 100—161 (1874). Zur Theorie der Dispersion und Absorption des Lichtes in doppeltbrechonden Mitteln. Pogg. Ann. Ergageb. 8. p. 444-474 (1878); Carl Rep. 14. p. 800-417 (1878). - Versuch einer Theorie der (anomalen) Dispersion des Lichtes in ainfach- und doppeltbrechenden Mitteln. Carl Report, 19, p. 822 -801 (1870); Phil. Hag. (5) 2. p. 882-845, 414-422, 508-522 (1870). - Notis, betr. die Dispersionscurve der Mittal mit mehr als einem Absorptionsstreifen. Wied. Ann. 1, p. 840-481 (1877). - Ueber den Uebergang des Idehtes zwischen absorbirenden isotropen und anisotropen Mitteln und über die Mechanik der Schwingungen in demselben. Wied. Ann. 7. p. 107-120 (1870). Carl Rop. 15. p. 840—868 (1870). Verh. d. nat. bist. Versins, Honu 86. p. 14—50 (1880). — Das Dispersionsgesetz. Wied. Ann. 7. p. 058 - 009 (1878). Carl Rep. 10. p. 221-231 (1880). - Constructionen zur anomalen Disporaton. Wied. Ann. 11. p. 210-210 (1880). Oari Rop. 17. p. 225 - 232 (1881). - Eluige Anwendungen des Dispersionsgesetzes auf durchsichtique halbdurchedahtige und undurcheichtige Hittal. Wied. 12. p. 803-879 (1881). - Experimentaluntersuchung über den Zusammenhang swischen Refraction und Absorption des Lichtes. Wied. Ann. 12. p. 481-518 (1881). - Der Fixator, ein Ergänzungsapparet des Spectrometera. Capi Rep. 17, p. 045-054 (1981).

E. Ketteler und C. Pulfrich, Photometrische Untersuchungen. Wied. Ann. 15. p. 887-877 (1882). — Einige Bemerkungen zu den Arbeiten der Herren Lemmel, Glassbrook und Mathleu. Wied. Ann. 15. p. 618-623 (1882).

E. Ketteler, Optische Controversen. Wied. Ann. 18, p. 887—420. p. 081—062, (1880) — Erwiderung auf Hrn. Veigts Kritik. Wied. Ann. 21, p. 178—108 (1884). — Zur Dispersionstheorie des Lichtes. Wied. Ann. 21, p. 199—208 (1884). — Zur Dispersion des Quars. Wied. Ann. 21, p. 488—451 (1884). — Duplik geg. Hrn. Veigt. Wied. Ann. 23, p. 217—225 (1884). — Zur Handhabung der Dispersionsformel. Wied. Ann. 80, p. 200—317 (1887), — Der Grouzbrechungsexpenant für unandlich lauge Wellen; Transformation der Dispersionsgleichungen. Wied. Ann. 46, p. 572—585 (1802). — Notis, betr. die Müglichkeit einer zugleich den einstischenptischen wie den electromagnetischen Principien entsprechenden Dispersionsformel. Wied. Ann. 49, p. 382—880 (1805). — Ist es möglich, die Erscheinungen der Dispersion des Lichtes künstlich nachsubilden? Theorie der gegenseitigen Beeinflussung von Pendel und Laft. Wied. Ann. 58, p. 825—851 (1894). — Theoretische Optik. Brannschweig 1885, 89, 052 S. Vieweg und Sohn

Das ist ganz zweifelles nicht der Fall. Ketteler's Annahmen sind nicht nur völlig willkürlich, sondern auch vielfach so unklar und so wenig einwundsfrei begründet, dass man Voigt's Kritik nur als berechtigt anerkennen kann. Trotzdem bleibt Ketteler das grosse Verdienst, nicht nur als erster wirklich branchbare Formeln aufgestellt, sondern sie auch in sorgfältigen experimentellen Arbeiten geprüft zu haben.

Es kann unmöglich unsere Anfgabe sein, den vielfachen Wandlungen der Ketteler'schen Theorie zu folgen. Wir beschränken uns vielmehr auf die Wiedergabe derselben, wie sie in Ketteler's zusammenfassendem Werke

"Theoretische Optik" enthalten ist.

Die Grundannahmen sind die folgenden. Der Aether wird als continuirliches Medium betrachtet, von gleicher Dichte und Elasticität innerhalb des
Körpers wie im Weltenraum. Für die schnellen Lichtschwingungen ist or
incompressibel. Die ponderablen Molecüle sind schwingungsfähige Gebilde,
deren "bewegliche Theile den Pendelgesetzen gehorchen, und die durch Reibungskräfte in ihrer Stabilität geschitzt sind". Zwischen Aether und Materie findet
keinerlei Reibung statt. Von einer Wechselwirkung zwischen Aether und
Materie redet Ketteler nur insoweit, als eine solche im Ruhezustand nicht
stattfinden soll. Was im Bewegungszustande stattfindet, bleibt dunkel (vgl.
weiter unten).

Wenn nun, so sagt Ketteler, die "Actherbewegung im Innern des Mediums fortschreitet, so werden die Körpertheilchen vom andrängenden Acther mit fortgerissen, und stellen ihm dabei irgend welchen Widerstand entgegen. Nach Eintreten des stationären Zustandes habe

1. die Kraft, welche die Aethertheilchen der Volumeinheit vermöge ihrer eigenen, gegenseitigen Einwirkung in die Gleichgewichtslage zurückzuführen strebt, den Mittelwerth

2. "die innere elastische Kraft, die die räumlich getreunten Körpertheilchen in ihre Ruhelage zurücktreibt", sei

-hmx,

wo $h=\frac{4\pi^2}{\tau_m}$, und m die Masse der Volumeinheit, τ_m die Eigenschwingungsdaner der Körpertheilchen bedeutet.

3. Zu diesen beiden, auch den isolirten Bestandtheilen eigenen Krüften wird nun vermöge der Wechselwirkung der Schwingungen noch eine neue Kraft, und zwar als Reactionskraft des Aethers gegen die Körpertheilchen hinzutreten, welche wir der Bewegungsmenge der letzteren proportional setzen und unter Einführung einer positiven Constanten b durch

bezeichnen wollen; dieselbe wird sich mit der Deformationskraft!) zu einer resultirenden, den Aether angreifenden Gesammtkraft zusammensetzen".

Wir müssen dem Leser die Deutung dieser Kruft, die Frage, inwiefern mx gleich der Bewegungsmenge sei, und warum diese Kruft nur auf den Aether wirken solle, überlassen.

4. Zwischen den Körpertheilchen ist eine Reibung vorhanden, die einen Theil der Bewegung der Körpertheilchen in Würme überführt. Diese Würme setzen wir, in mechanischem Maasse gemessen

$$\frac{1}{2}M\left(\frac{\partial w}{\partial t}\right)^{*}$$
,

wo M eine Masse bedeutet, die wir proportional der Körpermasse (beide bezogen auf die Volumeinheit) setzen.

Bei der Aufstellung der Gleichungen geht Ketteler von folgenden Auschauungen aus. Er ist der Meinung, dass Helmholtz und Lommol bei der Aufstellung ihrer Gleichungen gegen das Energieprincip verstossen hätten. Man dürfte bei dem beobachteten Vorgange, nämlich "dem danernden Zusammenschwingen eines aus zwei heterogenen Bestandtheilen (Aether und Molcoff) bestehenden Mediums" nicht Gleichungen zwischen den Kräften selbst, sondern nur zwischen den Arbeiten der Kriffte bilden, d. h. also, man dürfe nicht nur, sondern men müsse das Energieprincip anwenden - so wenigstens glauben wir Ketteler's gerade in diesem Punkte überaus dunkle Darstellung analegen zu müssen. Die Beweise, die Ketteler für diese Behauptung erbringt, erscheinen uns sowohl unklar als fehlerhaft. 1) Wir wollen den Leser nicht damit ermüden. Genug, dass Kettelor die unter 1 bis 3 aufgeführten Krafte mit den zugehörigen Wegelementen da und de multipliciet, also ihre Arbeiten bildet, und diese sowie die (negativ genommene) Reibungswürme (4) gleich der Arbeit der beschleunigenden Krafte (der Körpertheilehen und des Aethers) setzt:

$$m \frac{\partial^{n} w}{\partial t^{n}} dx + \mu \frac{\partial^{n} k}{\partial t^{n}} d\xi - \frac{1}{2} M \left(\frac{\partial w}{\partial t} \right)^{n}.$$

$$e \frac{\partial^{n} k}{\partial x^{n}} d\xi + b m w d\xi - h m w dw - \frac{1}{2} M \left(\frac{\partial w}{\partial t} \right)^{n}.$$
(140n)

Dies ist die erste Hanptgleichung, die indessen mittelst der nunmehr aufzustellenden zweiten Hanptgleichung weiter umgeformt werden wird.

Letztere wird gewonnen, indem man eich vorstellt, die Schwingungen der beweglichen Theile des Molecules seien denselben Gesetzen der Pendelschwingungen in Luft unterworfen, wie sie in den Bessel'schen Dunter-

¹⁾ Gemeint let die Kraft e 84 &

Auf pag. 70, Zeile 10 v. o. der "Optik" ist z. B. die Arbeit der hmeren Kräfte vergessen.

⁵⁾ Bossel, Abhandl. d. Barl. Acad. 1821.

suchungen über die Länge des einfachen Sekundenpendels festgest ellt worden sind. Die Bessel'sche Gleichung berücksichtigt nicht nur die Luftreibung, sondern auch den Auftrieb der Luft sowie den Umstand, dass das l'endel gewissermassen eine Luftmenge mit sich hin- und herführt!), wodurch sein Trägheitsmoment vergrössert wird. Ketteler verallgemeinert sic, indem er auch diejenige Dämpfung berücksichtigt, welche infolge der gleichzeitig gebildeten nach bekannten Gesstzen fortschreitenden Schallwellen (d. h. also durch Ausstrahlung von Energie) entsteht. Ist § die Verschiebung der Luft, z die Pendelverschiebung, C eine nach Ketteler nur von der Gestult des Pendels und der Beschaffenheit der Luft abhängige Constante, g' die Reibnurgsconstante, so schreibt Ketteler die Besselsche Gleichung:

$$\frac{\partial^2 x}{\partial t^2} + C \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = -hx - g' \frac{\partial x}{\partial t}. \tag{140b}$$

Diese Gleichung, in der aber nunmehr z die Verschiebung der Körper, 5 die der Aethertheilchen bedeuten soll, nimmt Ketteler als zweite Hauptgleichung.

Mit ihrer Hülfe, und mittelst der Substitution 2)

$$\frac{1}{2}M - g'mdt$$

lässt sich nunmehr die Gleichung (149a) auf eine Form bringen, die nur noch die Kraft enthält und die definitive erste Hauptgleichung bildet:

$$\mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} - Cm \frac{\partial^2 x}{\partial t^2} - e \frac{\partial^2 \xi}{\partial x^2} + b m x. \tag{140e}$$

155. Wir integriren (149b) und (149c) durch die complexen Austirlicke (61):

$$5 - 2t \cdot e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - n \frac{s}{\lambda}\right)}$$

$$x - 4t \cdot e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - n \frac{s}{\lambda}\right)}$$

Bilden wir hieraus die Differentialquotienten und setzen sie in (149b) und (149c) ein, so ergeben sich Bedingungsgleichungen zwischen den Constanten. Führen wir in diese die Eigenschwingungsdauer zu der Molecule ein durch die Beziehung

 $mg'\frac{\partial x}{\partial t} dx - \frac{1}{2}M\left(\frac{\partial x}{\partial t}\right)^2.$

G. Kirchhoff, Verlesungen über mathematische Physik. Leipzig 1885. No. 8, p. 82
 Han gelangt zu diesem Ausdruck, indem man die Arbeit der Balbungskraft gleich der erreugten Wärme setzt:

⁸⁾ In beiden Gleichungen kommt C vor, und diese Constants C ist es, die nach Kettelor "die Wechselwirkung zwischen Aether, und Moloculschwingungen vermittelt."

Dispersion. 887

$$h = \frac{4n^2}{r^2},\tag{150}$$

und setzen ferner zur Abkürzung:

$$g' = \frac{2\pi}{r_u} G; \quad b = \frac{4\pi^2}{r_u^2} B; \quad \frac{\tau}{r_m} = \frac{\lambda}{l_m},$$
 (151)

so bekommen wir die Bedingungsgleichungen in der complexen Form:

$$\frac{A'}{N'} = \frac{C}{\frac{\lambda^2}{\lambda_2} - 1 + i G \frac{\lambda}{\lambda_2}}$$
 (152a)

$$n^{2} - 1 = \frac{m}{\mu} \cdot \frac{BO\frac{1^{2}}{\lambda_{m}^{2}} - C^{2}}{\lambda_{m}^{2} - 1 + iG\frac{1}{\lambda_{m}}}.$$
 (152b)

Wenn wir in (162b) nach den Ueberlegungen auf pag. 205 einführen:

$$11 = r - ix,$$

und die reellen und imaginären Theile beiderseits gleich setzen, so zerfällt (152b) in die beiden reellen Dispersionsformeln. Ehe wir dies ausführen, stellen wir folgende Betrachtungen au:

fitr $\lambda = 0$ ist:

$$\Pi_0^* = 1 = \frac{m}{2} O^2,$$
 (153a)

for $\lambda = \infty$ ist:

$$\mathbf{u}_{\infty}^{\mathbf{r}} = 1 = \frac{m}{\mu} BC \tag{108b}$$

Daraus folgt durch Subtraction:

$$\frac{m}{m} C(B-C) = \mathfrak{n}_{\infty}^{n} - \mathfrak{n}_{0}^{n} = D.$$
 (154)

D nennen wir die "dispergirende Kruft". Die Wellenlangen $\lambda = \sigma$ und $\lambda = \infty$ liegen nun ausserhalb aller Absorptionsstreifen. Dann ist jedenfalls $\kappa_0 = \kappa_{\infty} = \sigma$, and κ_0 , κ_{∞} können mit κ_0 , κ_{∞} identificiet worden, wir können also auch setzen:

$$D = r_{\infty}^{1} - r_{0}^{1}$$

Setzen wir ferner:

$$Q \lambda_{\mathbf{m}} = y \,, \tag{155}$$

so gewinnen wir zunächst aus (152a) die folgenden Werthe für das reelle Amplitudenverhältniss $\frac{A}{8}$, und für die Phasendifferenz / zwischen Molcoulund Aetherschwingungen (vergl. pag. 205):

$$\frac{A}{24} = \frac{C \, \lambda_m^4}{\sqrt{(\lambda^2 - \lambda_m^4)^2 + y^4 \, \lambda^2}} \tag{156n}$$

Betrachten wir die Amplitude A der Moleculschwingungen als klein gegen \mathbb{X} des Aethers, so ist nach (150 a) C eine so kleine Grösse, dass wir C^2 in Gleichung (152 b) vernachlässigen können. Ferner wird dann nach (154) und (153 b) $D = \frac{m}{n} BC$ identisch mit der "brechenden Kraft" $r_{\infty}^* = 1$.

Trennen wir nunmehr in (152 b) das Reelle vom Imaginitren, so erhalten wir die Dispersionsformeln:

$$v^{1} - x^{2} - 1 - \frac{D\lambda^{2}(\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2})}{(\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2})^{2} + g^{2}\lambda^{2}} - F - 1$$
 (157 a)

$$2 v z - \frac{D g \lambda^2}{(\lambda^2 - \lambda_m^2)^2 + g^2 \lambda^2} - G, \qquad (157 b)$$

gültig für Medien mit einem Absorptionsstreifen.

Explicite ergiebt sich wie bei Helmholtz

$$v^{2} = \frac{1}{2} \sqrt{F^{2} + G^{2}} + \frac{1}{2} F$$

$$x^{2} = \frac{1}{2} \sqrt{F^{2} + G^{2}} - \frac{1}{2} F.$$
(158)

166. Betrachten wir zunächst wieder den Verlauf der Dispersion und Absorption bei schwacher Absorption.

Dann ist (vergl. pag. 320) in (157 b) r constant zu nehmen. Setzen wir

$$\lambda_{\mu}^{a} - \lambda_{\mu}^{a} + \frac{g^{a}}{2},$$
 (150)

so wird der Nenner von (157 b)

$$(\lambda^a - \lambda^a_\mu)^a + \frac{g^a}{2} \left(\frac{g^a}{2} + 2 \lambda^a_\mu \right)$$

am kleinsten für $\lambda = \lambda_{n}$. λ_{p} bezeichnet also das Maximum der Absorption. Die übrigen Schlüsse bezüglich des Einflusses der Constanten sind ähnlich wie bei Helmholtz: Die Absorption im Maximum der Absorption ist um so grösser, je grösser D und je kleiner g ist; grosse D und kleine g geben schmale Absorptionsstreifen und umgekehrt.

Zur Discussion der Dispersion (bei schwacher Absorption) setzen wir in (157a) $\kappa = a$. Dann sieht man leicht Folgendes: nähert man sich dem Absorptionsstreifen vom rothen Ende des Spectrums her $(\lambda > \lambda_m)$, so ist die rechte Seite von (157a) immer positiv und der Nenner verkielnert sich schneller, als der Zahler; der Brechungsindex wächet also besonders in der Nähe des Streifens in immer steigendem Mansse. Trotzdem kann er nie (wie bei Sellmeier) unendlich werden, da der Nenner wegen des endlichen Gliedes $g^2\lambda^2$ immer endlich bleibt.

Nähert man sich dem Streifen vom violetten Ende her, so ist die rechte Seite von (157a) immer negativ und der Brechungsindex wird in wachsendem Maasse kleiner. Den grössten positiven und den grössten negativen Werth erhillt die rechte Seite von (157a) für Wellenlängen λ_i und λ_a die man mittelst der Maximum-Minimumbedingung leicht erhält:

$$\lambda_1 - \frac{\lambda_2}{\lambda_2 - y}; \quad \lambda_1 - \frac{\lambda_2}{\lambda_2 + y}.$$

Für $\lambda = \lambda_{-}$, d. h. für nahezu das Maximum der Absorption ist die rechte Seite von (157a) gleich Null, der Brechungsindex für die gedachte ideale Substanz gleich 1. Auf beiden Seiten hat er bei λ_{1} und λ_{2} ein Maximum und ein Minimum, und geht zwischen beiden Werthen stetig über!).

Für 2 - o ist:

$$r_0 = 1; x_0 = 0; \frac{A}{2} = -C.$$
 (158a)

Fir $\lambda = \infty$ ist:

$$\nu_{\infty} = \sqrt{1 + \frac{m}{n}} BO$$
 (also endlich!); $\nu_{\infty} = 0$; $\frac{A}{n} = 0$; (158b)

d. h. die Körpertheilchen werden überhaupt nicht vom Aether mit bewegt (im Gegensatz zu Helmholtz-Drude, vergl. § 151, 152).

Das Amplituden verhältniss 4 erreicht für die Wellenlange:

$$\lambda_{-}^{2}-\frac{g^{2}}{2}-\lambda_{\mu}^{2},$$

d. h. für das Maximum der Absorption ein Maximum.

Die Phasendifferenz / ist

für
$$\lambda = \infty$$
; $\Delta = 0$

$$\lambda = \lambda_1 \qquad ty \ \Delta = \sqrt{\frac{\lambda_2 - y}{\lambda_2}}$$

$$\lambda = \lambda_2 \qquad \Delta = \frac{\pi}{2}$$

$$\lambda = \lambda_1 \qquad ty \ \Delta = -\sqrt{\frac{\lambda_2 + y}{\lambda_2}}$$

$$\lambda = 0 \qquad \Delta = \pi$$

Bei starker Absorption gelten die vollständigen Ausdrücke (157 au. b) bezw. (158), die aber für analytische Discussion zu complicitt sind. Mittelst

¹⁾ Wellte man die Discussion in dieser Form fortsetsen, so misste man der rechten Saite von (157 a) für die violette Seite des Straifens grosse negative Worthe augestehen, und käme dann zu imaginüren Brechungsindices. Man darf aber nicht in dieser Weise schliessen, sondern muss D für die gedachte schwache Absorption so klein annehmen, dass die rechte Seite immer ein echter Bruch bleibt. Bei starker Absorption, wo s nicht vornachlässigt werden darf, kann allerdings $s^2 - s^2$ negativ werden, wie s. B. bei mehreren Metallen,

einer der Helmholtz'schen ähnlichen Construction lässt sich indessen zeigen, dass der Gang der Dispersion und Absorption im Princip derselbe bleibt wie bei schwacher Absorption.

Sind mehrere Absorptionsstreifen vorhanden, so setzen wir aus den früher dargelegten Gründen (vergl. § 142, 149) vor die Glieder in (157a) und (157b) rechts ein Summenzeichen, und erhalten

$$r^{3} - \kappa^{3} - 1 = \sum_{\substack{(\bar{\lambda}^{2} - \bar{\lambda}_{2}^{2})^{2} + g^{2},\bar{\lambda}^{2}}} \frac{D \, l^{2} \, (\bar{\lambda}^{3} - \bar{\lambda}_{2}^{2})}{(\bar{\lambda}^{3} - \bar{\lambda}_{2}^{2})^{2} + g^{2},\bar{\lambda}^{3}}, \qquad (1576)$$

$$2\nu z - \sum_{(x^2 - \frac{1}{2})^2 + g^2 \lambda^2} \frac{Dg \, \lambda^2}{(x^2 - \frac{1}{2})^2 + g^2 \lambda^2}. \tag{157d}$$

Jedem Streifen entsprechen dann je drei characteristische Constanten 1_{lm}, D und g. Auch hier bleibt der Gang der Dispersion und Absorption derselbe wie oben. Er wird also durch dieselbe Fig. 15 dargestellt wie bei Helmholtz, mit dem Unterschiede jedoch, dass in der Ketteler'schen Theorie der Brechungsindex für unendlich lange Wellen auch ohne besondere Annahmen über die Constanten endlich bleibt. Dies ist zweifelles ein Vorzug der Ketteler'schen Gleichungen, wie man auch über die Art ihrer Herleitung denken möge.

Im Gebiete der Durchsichtigkeit reduciren sich die Formeln (157) wieder auf die Sellmeier'sche Form:

$$r^2 = 1 + \sum \frac{D k^2}{k^2 - k_{\rm m}^2}$$

167. Wenn wir in der Helmholtz'schen Theorie die Kraft der Wechselwirkung nicht proportional der relativen Verschiebung $(x-\xi)$, sondern proportional der Differenz der Beschleunigungen $\left(\frac{\partial^2 x}{\partial x^2} - \frac{\partial^2 \xi}{\partial x^2}\right)$ setzen, so gelangen wir zu ähnlichen Ausdrücken wie Ketteler. Auf diesen Umstand hat schon Ketteler selbst aufmerksam gemacht. Glazebrook!) hat gezeigt, dass diese Annahme zusammen mit der Thomson'schen Hypothese eines labilen Gleichgewichtszustandes im Aether (contractiler Aether) auch die doppeits Brechung und die Geschwindigkeit des Lichtes in bewegten Körpern richtig danzustellen vermöge.

Die hier dargestellte Form seiner Theorie hat Ketteler in seiner "Optik" zwar kurz entwickelt, aber hinterher verworfen und die Hauptgleichungen erweitert, indem er die Reibungswärme setzt:

$$\frac{1}{2}M\left(\frac{\partial x}{\partial t}\right)^2 + \frac{1}{2}M''\frac{\partial x}{\partial t}\cdot\frac{\partial \xi}{\partial t}.$$

¹⁾ R. T. Glazebrook, On the application of Sir William Thomson's theory of a contrastile aether to double refraction, dispersion, metallic reflection, and other optical problems. Phil. Mag. (5), 26. p. 521—540 (1888).

١

Mit Halfe der Substitution

$$\frac{1}{2}M'' - c m dt$$

nehmen die beiden Hauptgleichungen dann die Form au:

$$\mu \frac{\partial^2 k}{\partial l^2} - Cm \frac{\partial^2 k}{\partial l^2} - c \frac{\partial^2 k}{\partial l^2} + bm\omega + cm \frac{\partial \omega}{\partial l}; \qquad (160 \text{ a})$$

$$C\frac{\partial^{n} \xi}{\partial t^{n}} + \frac{\partial^{n} x}{\partial t^{n}} = -hx - g'\frac{\partial x}{\partial t}.$$
 (160b)

Daraus folgen nach einigen Substitutionen und Nebenannahmen die Dispersionsformein:

$$v^{1}-x^{1}-v_{d}=\frac{D\lambda_{m}^{1}(\lambda^{1}-\lambda_{m}^{2})}{(\lambda^{1}-\lambda_{m}^{2})^{2}+g^{2}\lambda^{2}}; \qquad (101a)$$

$$2 \nu z = \frac{D \frac{1_{\text{ex}}}{(\lambda^2 - \lambda_{\text{ex}}^2)^2 + g^2 \lambda^2}}{(\lambda^2 - \lambda_{\text{ex}}^2)^2 + g^2 \lambda^2},$$
 (161b)

und diese Formeln legt Ketteler auch seinen (später zu besprechenden) experimenteilen Prüfungen der Theorie zu Grunde. Sie unterscheiden sich von (157a und b) nur dadurch, dass im Zähler λ_n^2 statt λ^2 steht (was bei der zahlenmässigen Prüfung im sichtbaren Theil des Spectrums keinen grossen Unterschied macht) und dass an Stelle von 1 der Werth r_{∞}^2 tritt. Die übrigun Schlussfolgerungen bleiben dieselben wie oben.

Als dann Helmholtz seine electromagnetische Dispersionstheorie veröffentlicht hatte, griff Ketteler!) auf den in der "Optik" verworfenen Ansatz
zurück und zeigte, dass die daraus entwickelten Formeln denen der Helmholtz'schen Theorie gleich sind. Diese Formeln sind dann von Pflüger?)
an den optischen Constanten des festen Cyanins verificirt worden.

Im durchsichtigen Theil des Spectrums und bei Annahme mehrerer Absorptionsstreifen bekommt man

$$v^{1} - v_{\infty}^{2} + \sum_{\alpha} \frac{D}{\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2}}, \qquad (102)$$

wo • = 1 + ∑D ist.

Diese Formel lässt sich leicht auf die Sellmeier'sche Form bringen, wobei freilich die physikalische Bedentung der Constanten eine andere ist. Nehmen wir z. B. 3 Summenglieder an, und setzen demontsprechend:

$$y^{2} = 1 + D_{1} + D_{2} + D_{3} + \frac{D_{1} \lambda_{11}^{2}}{2^{2} - \lambda_{11}^{2}} + \frac{D_{1} \lambda_{11}^{2}}{\lambda^{2} - \lambda_{11}^{2}} + \frac{D_{2} \lambda_{12}^{2}}{\lambda^{2} - \lambda_{11}^{2}},$$

E. Ketteler, Notis, betraffend die Möglichkeit einer augleich den elektromagnetischen Principien entsprechenden Dispersionsformel. Wied. Ann. 49. p. 382—387 (1893).

²⁾ Vergl. \$ 242 ff.

so sieht man ohne weiteres, dass sich dieser Ausdruck schreiben lässt:

$$r^{2} = 1 + \frac{D_{1} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{1}}} + \frac{D_{2} \lambda^{2}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{2}}} + \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le m_{3}}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} + \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le m_{3}}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} + \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le m_{3}}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} + \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le m_{3}}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le m_{3}}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le m_{3}}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le m_{3}}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0} - \lambda^{0}_{m_{3}}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le i \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1 \\ 1 \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1}} \frac{D_{3} \lambda^{0}}{\lambda^{0}} = 1 + \sum_{\substack{1 \le i \le 1$$

Wir sehen somit, dass sämmtliche bisher besprochenen Theorieen im durch sichtigen Theil des Spectrums zu der Sellmeier'schen Formel führen. Dasselbe gilt von den electromagnetischen Theorieen. Wir wollen infolgedessen diese Formel, auch wenn sie in der Form (162) auftritt, stets die "Sellmeier'sche Formel" nennen. Man findet (162) vielfach als Ketteler-Helmholtz'sche Formel bezeichnet, was aber offenbar nicht der historischen Treue entspricht. Die Bezeichnung "Ketteler-Helmholtz'sche Formeln" wollen wir vielmehr dem (auch aus der Helmholtz'schen electromagnetischen Theorie folgenden) vollständigen Formelpaar (157 a und b, bezw. 157 e und d) reserviren.

An den Gleichungen (160 s, 160 b) hat Ketteler i) im Jahre 1802 nochmals eine Aenderung vorgenommen, die zu den Gleichungen führt (a, β, γ, h') , g'' neue Constante):

$$m \ \mu \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = e \frac{\partial^2 \xi}{\partial x^2} - \alpha \frac{\partial^2 x}{\partial t^2} - \beta \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2}; \tag{100a}$$

$$m\frac{\partial^{4} x}{\partial t^{4}} = -h^{*}x - g^{*}\frac{\partial x}{\partial t} + \gamma\left(\frac{\partial^{4} x}{\partial t^{2}} - \frac{\partial^{4} \xi}{\partial t^{4}}\right). \tag{163b}$$

Diese Gleichungen will Ketteler als die definitiven, seiner Theorie bleibenden Werth sichernden betrachtet wissen. Sie würden den Helmholtz'schen Gleichungen thalich sein, nur mit dem Unterschiede, dass die Kraft der Wechselwirkung der Differenz der Beschleunigungen proportional gesetzt ist — wenn man $\alpha = -\beta = \gamma$ setzen würde. Da Ketteler dies nicht thut, verletzen die Gleichungen das Princip der Wechselwirkung.

Theorie von Maxwell,

168. Wir besprechen anschliessend an die Ketteler'sche Theorie den auf pag. 299 erwähnten, als Examenaufgabe gestellten Ansatz von Maxwell'), der nahezu wörtlich (und mit andern Buchstaben) folgendermaassen lautet:

Jedes Theilchen eines elestischen Mediums (Aethers), in dem die Gleichung $\mu \frac{\partial^2 k}{\partial x^2} = e^{\frac{\partial^2 k}{\partial x^2}}$ gilt, sei mit einem Körperatom verbunden durch eine der Entfernung proportionale Anziehungskraft $mh(x-\xi)$. Ferner bestehe eine Widerstandekraft zwischen Medium und Atomen, proportional der relativen Geschwindigkeit der Atome, also gleich $mR \frac{\partial (x-\xi)}{\partial x}$. R und h sind die Proportionalitätsconstanten. Die Atome seien von einander unabhängig".

¹⁾ E. Ketteler, Der Grenzbrechungsexponent für unsudlich lange Wellen; Transformation der Dispersionsgleichungen. Wied. Ann. 48. p. 572—583 (1829).

Nach Lord Rayleigh, The Theory of anomalous dispersion, Phil. Mag. (5) 48.
 p. 151—152 (1809) enthalten in Mathematical Tripos Examination, Cambridge Calendar (1989).

Disporaton. 848

"Dann lauten die Bewegungsgleichungen (in unserer Bezeichnungsweise)

$$m \frac{\partial^2 x}{\partial P} = -mh(x-\xi) - mR \frac{\partial (x-\xi)}{\partial I}, \qquad (164a)$$

$$\mu \frac{\partial^{4} k}{\partial t^{2}} = e \frac{\partial^{4} k}{\partial t^{4}} + mh (x - \xi) + mR \frac{\partial (x - \xi)}{\partial t}.$$
 (184b)

Ihre Auflösung ergiebt den Ketteler'schen (161a, b) Abnliche Dispersionsformeln, die in unserer Schreibweise lauten:

$$r^{1} - x^{2} - r_{o}^{1} = \frac{D' \lambda_{m}^{2} (\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2})}{(\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2})^{2} + r_{o}^{2} \lambda^{2}},$$
 (165 a)

$$2 \nu \varkappa = \frac{D' \lambda_{ss}^{s} g' \lambda}{(\lambda^{2} - \lambda_{ss}^{2}) + g'^{2} \lambda^{s}}, \qquad (105 \text{ b})$$

wo gesetzt wurde 1):.

$$\frac{m+s}{\mu} = r_{\infty}^{*}; \quad \frac{m}{\mu} = D'; \quad \frac{mR \, l_{m}^{*}}{2\pi \, m \, c_{n}} = g'; \quad \frac{\epsilon}{\mu} = c_{n}^{*}.$$

Maxwell fordert zum Schlusse auf, diese Formeln im Sinne der Undulationstheorie des Lichtes zu deuten.

Polemik und Theorie von Voigt.

150. An die besprochenen Theorieen knüpft sich eine lebhafte Auselnandersetzung zwischen Ketteler*), Lommol*) und Voigt*), auf die wir aber nicht näher eingehen wollen, zumal Voigt's Hauptbedenken in § 153 bereits von uns erwähnt worden sind. Voigt vertheidigt die Meinung, dass die Ketteler-Lomme l'schen Anschauungen über die Molecularvorgunge den Sätzen der Elasticitätstheorie widersprüchen. Bei Helmholtz sei dies zwar auch bis zu einem gewissen Grade der Fall, Helmholtz gebrauche aber die Vorsicht, seine Vorstellungen nicht mit den Anschauungen der Elasticitätstheorie zu verquieken oder gur zu begründen, sondern sie au hoc und gewissermanssen im Gegensatz zur Elasticitätstheorie aufzustellen.

¹⁾ Yorgl. Die Drude'schen Ausführungen in § 152.

²⁾ E. Ketteler, Einige Bemerkungen zu den Arbeiten der Herren Lommel, (Haze-brook und Mathieu. Wied, Ann. 15. p. 618—628 (1882). Optische Controverson. Wied, Ann. 16. p. 887—421. p. 631—605 (1888). Krwiderung auf lim. Volgt's Kritik, Wied, Ann. 21. p. 178—108 (1884). Duplik gegen Hrn. W. Volgt. Wied, Ann. 22. p. 217—225 (1884).

E. Lominel, Zur Theorie des Lichtes. Wied. Ann. 16, p. 427—441 (1882). 19, p. 908—014 (1885).

⁴⁾ W. Volgt, Bemorkungen zu Herrn Lommel's Theorie der Doppelbrechung, der Drehung der Polarisationsebene und der alliptischen Doppelbrechung. Wied. Ann. 17. p. 408—476 (1882). Ueber die Grundgieichungen der optischen Theorie des Hrn. E. Ketteler. Wied. Ann. 19. p. 601—704 (1883). Duplik gegen Hrn. E. Ketteler. Wied. Ann. 21. p. 584—540 (1884). Berichtigung zu der Duplik Hrn. E. Ketteler's. Wied. Ann. 26. p. 159—160 (1884).

Voigt) macht dabei auf einen Widerspruch aufmerksam, der allen Theorieen gemeinsam ist, die eine merkliche Amplitude der Körpertheilelien vornussetzen. Die Bewegung derselben, in einem bestimmten Zeitmoment betrachtet, repråsentirt einen gewissen Betrag kinetischer Energie E_i . Diese Energie wurde der Aetherbewegung entnommen und rief nach den Anschauungen der Theorie eben diese Körperbewegung hervor. Ferner bleibt ein gewisser Energiebetrag $E_{\rm u}$, ebenfalls der Aetherbewegung entnommen, infolge des Absorptions vorganges im Medium zurück, und dieser ist ebeuso wie E_i als Energiezuwachs der Körpertheilchen aufzufassen. Er kann bei genügend langer Daner beliebig gross werden, während E, sich gleich bleibt. einfaches numerisches Beispiel zeigt nun, dass E_a ganz ungehener viel gröber ist als E_i . Z. B. ist bei einem Medium, das in 1 cm Dicke nur etwa $\frac{1}{1000}$ allsorbirt, der Energiesuwachs E, pro Secunde und Volumeinheit mindestens 30 000 000 mal grosser, als das in jedem Zeitmoment in der Volumeinheit enthaltene E.

Die Theorieen berücksichtigen nun bei der Bestimmung der Bewegung der Körpertheilehen und ihrer Rückwirkung auf den Aether nur das E_{ij} und lassen das viel grössere E_{ij} unbeachtet.

Voigt schliesst amgekehrt: da die absorbirte Energie E, in der That, der Erfahrung entsprechend, keinerlei Einfluss auf die optischen Vorgänge hat, kann E, und damit die Amplitude der Körpertheilehen a fortiori vernachlässigt werden.

160. Unter Berückeichtigung dieses Umstandes führt Voigt aus: nachdem sich gezeigt habe, dass die Gleichungssysteme der bisherigen Theorieen mit den gebräuchlichen Elasticitätsgleichungen im Widerspruch ständen, solle man vorsuchen eine Theorie des Lichts für ponderable Medien aus der strengen Elasticitätstheorie herzuleiten. Da nun die letztere keinerlei Schwingungen kenne, die man als Warmeschwingungen deuten könne, so milseten freilich alle optischen Vergänge, die von Absorption begleitet seien, von der Betrachtung ausgeschlossen werden. Wurde man nun annehmen, dass alle optischen Erscheinungen mit Absorptionsphänomenen zusammenhingen, dann wäre ein solches Beginnen zwecklos. Indessen sei das nicht der Fall. Es gebe Medien von ausgeprägter Dispersion, dabei aber so geringer Absorption, dass man berechtigt sei letztere m ignoriren. Für solche Medien stellt Voigt seine "Theorie des Lichtes für vollkommen durchsichtige Medlen" auf. 1) In dieser wird nicht ausgegangen von speciellen Vorstellungen über den Einfluss der Molectile auf den Aethor. Vielmehr werden diese Molecularwirkungen als unbekannt gesetzt, und suntclist disjenigen Formen für die Krafte der Wechselwirkung gesucht, die mit der strengen Elasticitätstheorie und dem Energieprincip verträglich sind. Indem man weiter die Amplitude der Körpertheilchen vernachlässigt,

1) W. Volgt, Wied. Ann. 28. p. 555 (1884).

W. Voigt, Theorie des Lichtes für vollkommen durchsichtige Medlen. Wied. Ann. 19. p. 973-906 (1888).

bildet man (mit Halfe der ermittelten Differentialausdrücke für die Kräfte der Wechselwirkung) eine Differentialgleichung für die Aetherschwingungen, d. h. also nur eine Hauptgleichung, die man auf ihre Uebereinstlumnung mit der Erfahrung untersucht. Das Verfahren ist also rein phänomenologisch. Es berücksichtigt nur die Resultanten der im übrigen unbekannten Molecularwirkungen, und rechtfertigt dadurch den Namen "Theorie der resultirenden Wirkungen", den Drude") der Volgt'schen wie der Boussinesq'schen Theorie gegeben hat.

Die Hauptgleichung lantet (r, a, a', n' Constante):

$$(\mu + r) \frac{\partial^2 k}{\partial t^2} = (c + a) \frac{\partial^2 k}{\partial t^2} + a' \frac{\partial^2 k}{\partial t^2 \partial t^2} - n' \xi. \tag{106}$$

Integrirt man mittelst:

$$\xi = \Re \sin 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - \nu \frac{\pi}{\lambda}\right),$$

so ergiebt sich als Dispersionsformel für vollkommen durchsichtige Medlen:

$$\frac{1}{2^{3}} = \frac{(e+n) - \frac{4 a' \pi^{2} e}{\lambda^{3} \pi}}{\mu + r - \frac{n' \lambda^{3} \pi}{4 n \pi^{3}}} \cdot \frac{\mu}{e}.$$
 (197)

Später hat Voigt²) die Theorie auch auf solche Absorptionsvorgünge ausgedehnt, bei denen man die Bewegungen der ponderablen Molecüle (ebenso wie bei durchsichtigen Medien) vernachlässigen darf. Er geht aus von der Finge, welche Art der Wechselwirkungen zwischen Aether und Materie unter allen Umständen einen Verlust an Energie ergeben. Die Beautwortung dieser Frage führt zu weiteren Gliedern:

$$-b\frac{\partial \xi}{\partial t}+c\frac{\partial^2 \xi}{\partial x^2\partial t}$$

die auf der rechten Seite von (166) zu addiren sind.

Auch in dieser Form ergiebt die Theorie, wie aus der Gestalt der Gleichung ohne weiteres hervorgeht, zwar Dispersion und Absorption, aber nicht den complicirten Zusammenhang mit der Wellenlänge, wie ihn die aucmale Dispersion zeigt. Eine Erweiterung durch Annahme nicht verschwinden-

1

P. Drude in: Winkelmann, Handbuch der Physik. H. Aufl., Bd. 6. Leipsdg 1906.
 pag. 1146.

²⁾ W. Voigt, Theorie der absorbironden isotropen Medien, insbesondere Theorie der optischen Eigenschaften der Metalie. Wied. Aun. 23. p. 104—147 (1884). — Ueber die Theorie der Dispersion und Absorption, special über die optischen Eigenschaften des festen Fuchsins. Wied. Ann. 23. p. 554—577 (1884). Zur Theorie der Absorption des Lichtes von Krystalien. Wied. Ann. 23. p. 577—800 (1884). — Ueber die Bestimmung der Brochungindiess absorbironder Medien. Wied. Ann. 24. p. 144—150 (1885). — Zur Theorie des Lichtes. Wied. Ann. 48. p. 410—457 (1891). — Zur Theorie des Lichtes für absorbironde, isotrope Medien. Wied. Ann. 31. p. 288—242 (1887).

der Amplituden der ponderablen Molecule will Volgt aber nicht vornehnen, da man dann — wenigstens solange man den gesicherten Boden der Elasticitätstheorie nicht verlassen wolle — nothwendiger Weise auch eine Schallwelle erhalten müsse (vergl. § 112, 113). Wolle man aber, um diese Schallwellen zu vermeiden, andere willkürliche Kräfte zwischen den ponderablen Massen wirksam annehmen — wie dies in anderen Theorieen geschieht — so gelange man zu dem auf pag. 344 erörterten Widerspruch.

Nun bleibe noch eine andere Möglichkeit die Gleichungen zu erweitern, indem man nämlich die Coefficienten derselben nicht wie bisher als Constanten betrachte, sondern als von der Wellenlänge abhängig annehme.

Dies habe sweierlei Nachtheile. Erstens würden die Differentialgleichungen dann nur für periodische Bewegungen einen Sinn haben. Für nicht periodische Bewegungen mitsete die ursprüngliche Form mit constanten Coefficienten gewählt werden.

Zweitens enthalte eine solche Annahme das Aufgeben einer befriedigenden Begründung eines allgemeinen Gesetzes für die Abhlingigkeit der Dispersion und Absorption von der Wellenlänge. Denn nur für solche Körper, für welche man aus irgend welchen Gründen, z. B. weil sie einatomige Molecule enthielten, annehmen möchte, dass die von ihnen auf den Aether ausgeübten Kräfte von der Schwingungsdauer unabhängig seien, würden sich die früher abgeleiteten Gesetze der Dispersion und Absorption als nothwendig ergeben.

Immerkin sei aber diese Behandlungsweise, von dem sicheren Boden der Elasticitätstheorie auszugehen, den Speculationen der Moleculartheorie vorzuziehen, zumal auch diese bisher noch nicht vermocht habe, den ganzen Krass der Erscheinungen zu umspannen.

Voigt') versucht dann diese Betrachtungen auf die Beobachtungen der Metallreflexion am festen Fuchsin anzuwenden, und die Abhängigkeit der in seinen Formeln der Metallreflexion auftretenden Coefficienten von der Wellenlange festzustellen. Wir können darauf nicht weiter eingehen, zumal die Voigt'schen Ausführungen für uns nur von principiellem Interesse sind.

Spüter hat Voigt³) aus dem Hamilton'schen Princip Hauptgleichungen abgeleitet, welche die Dispersionsformeln in der Form (157) ergeben, und zwar durch phänomenologische Erweiterung der im Hamilton'schen Princip auftretenden mathematischen Ausdrücke für die potentielle und kinetische Energie des Aethers, sowie durch Einführung von Dämpfungsgliedern. Wir können auch auf diese wesentlich durch die Form der Ableitung interessirende Arbeit nicht weiter eingehen.

161. Die in diesem Kapitel besprochenen Theorieen führten, wie wir gesehen haben, zu Dispersionsformeln, die die Verhältnisse sowohl im durch-

¹⁾ W. Voigt. Wied. Ann. 23, p. 554-577 (1884).

²⁾ W. Volgt, Compandium der theoretischen Physik p. 747 ff. Leipzig (1890).

847

sichtigen Theile des Spectrums, wie innerhalb des Absorptionsstreifens der Form nach befriedigend darstellen. Ihr sehr complicirter Ban zusammen mit der Schwierigkeit und Ungenauigkeit der experimentellen Beobachtungen innerhalb des Absorptionsstreifens lässt es indessen zweifelhaft erscheinen, ob es so bald gelingen wird, durch das Experiment zwischen ihnen und damit über die Berechtigung ihrer moleculartheoretischen Grundanschauungen zu entscheiden.

Dass diese stimutlich schweren und gerechtfertigten Bedenken unterliegen, haben wir gesehen. Wir wollen um indessen auf eine kritische Betrachtung nicht einlassen, sondern uns mit den in die Besprechung der verschiedenen Theorieen eingeflochtenen gelegentlichen Bemerkungen begnügen. Ist doch in neuester Zeit infolge des siegreichen Vordringens der electromagnetischen Theorie der Streit um diese Anschauungen völlig verstummt, — freilich nur, um in anderer Form wieder aufzuleben. Denn auch die electromagnetische Theorie, wenigstens die auf Electronenschwingungen beruhende, kann gewisser Specialannahmen über Molocularwirkungen nicht entrathen.

Unter diesen ist es besonders die Absorption, deren Begrindung in sammtlichen Theorieen theils überhaupt nicht, theils nur in liusserst unbefriedigender Weise versucht wird. Wir verweisen hierzu auf Bd. HI Kapitel i dieses Buches. Vermuthlich wird es der electromagnetischen Theorie gelingen, diesen Punkt in befriedigender Weise aufzuklüren. Achnlich steht es um die mit den Molecülschwingungen nothwendig verbundene Ausstrahlung von Emergie. Diese wird von sümmtlichen mechanischen Theorieen mit Ausnahme der Sollmeier schen vernachlässigt, und erst in neueren electromagnetischen Theorieen berücksichtigt.

Nicht minder grosse Bedenken erheben sich, wenn wir uns fragen, inwieweit die speciallen Molecularvorstellungen, selbst wenn wir sie als annehmbar
bezeichnen, verträglich sind mit anderen Vorstellungen, die man zum Zweck
der Begründung anderer Vorgänge in ponderablen Kürpern einführen muss:
Phosphorescenz, Fluorescenz, Würmebewegung im Allgemeinen, insbesondere
aber die Vorgänge, die zu berücksichtigen sind, wenn man die Anschauungen
der Dispersionstheorie auch auf die Krystalle übertragen will. Auf alle diese
Dinge einzugehen ist nicht der Zweck dieses Buches. Wir haben uns vielmehr, wie sehen in der Einleitung auseinandergesetzt wurde, ausdrücklich
nur auf das Erscheinungsgebiet der Dispersion in isotropen Medien beschränkt.
Eine Theorie der Lichtbewegung in penderablen Medien, die alle diese Erscheinungen umspannt, liegt noch in weiter Ferne. Auch hier wird die electromagnetische Lichttheorie vor der elastischen die berufenere sein.

Wenn wir nun die Frage, ob diese oder jene Anschauung über die Molecularbewegung sich mehr oder minder gut begründen lasse, nicht weiter behandeln, so würdigen wir dennoch die Bedeutung dieser Speculationen als des unentbehrlichen Hülfsmittels, die Phantasie des Forschors anzuregen und der analytischen Betrachtung als festes Gerüst zu dienen. In diesem Sinne dürfen wir es schliesslich als das Ergebniss der bisherigen Entwickelung bezeichnen, dass die Erscheinungen der Dispersion dangestellt werden durch die Combination zweier simultaner Differentialgleichungen (oder Systome von Gleichungen), deren eine im Wesentlichen die Form der Gleichung einer elustischen Wellenbewegung, die andere die Form einer gedämpften Schwingung hat. Ueber diesen (Helmholtzischen) Standpunkt ist auch die electromagnetische Lichttheorie nicht hinausgekommen, wenngleich sie verschiedene Vorzüge allgemeiner Natur vor der elastischen Theorie besitzt. Sie führt infolgedessen zu derselben Form der Dispersionsformeln, wie die elastische Theorie, und — da das System ihrer Differentialgleichungen am meisten dem Ketteler'schen ühnlich ist — speciell zu der Ketteler'schen Form.

II. Electromagnetische Theorieen.

a. Binleitung.

162. Wir geben zunächst eine Skizzirung der Grundlagen dieser Theoricen. Es mögen heissen, gemessen in absolutem (electrostatischem bezw. nugnetischem) Massa:

X, Y, Z die Componenten der electrischen Kraft (Intensität),

L, M, N die Componenten der magnetischen Kraft (Intonsität),

2, 9, 3 die Componenten der electrischen Verschiebung (Moment pro Volumeinkeit),

2, 98, 92 die Componenton des magnetischen Momentes,

(103)

u, v, v, die Componenten der Dichtigkeit des electrischen Leitungsstromes,

c. das Verhältniss der electromognestischen zur electromotischen Einheit.

o. das Verhältniss der electromagnetischen zur electrostatischen Einheit der Electricititsmange (Lichtgeschwindigkeit).

Dann sind nach Maxwell electrische Verschiebung und Stromdichte in einem ponderablen Körper proportional der electrischen Kraft, und zwar gelten die Beziehungen:

$$\mathcal{X} = \frac{s}{4\pi} X; \qquad \mathcal{Y} = \frac{s}{4\pi} Y; \qquad \mathcal{B} = \frac{s}{4\pi} Z;$$

$$\mathbf{u}_{t} = \sigma X; \qquad \mathbf{v}_{t} = \sigma Y; \qquad \mathbf{v}_{t} = \sigma Z;$$

$$\mathcal{Q} = \frac{sL}{4\pi}; \qquad \mathcal{M} = \frac{sM}{4\pi}; \qquad \mathcal{M} = \frac{sN}{4\pi}.$$
(169)

Die Constanten dieser Gleichungen nennt man:

- die Dielectricitäteconstante.
- dle specifische Leitfähigkeit,
- " die Magnetisirungsconstante,

und bezeichnet sie als absolute, characteristische Constanten des untersuchten Körpers.

Ist der Körper homogen und isotrop, so gehorchen nach Maxwell alle electromagnetischen Vorgänge in ihm den folgenden Grundgleichungen:

$$4\pi \sigma X + \varepsilon \frac{\partial X}{\partial t} = c_{\sigma} \left(\frac{\partial X}{\partial y} - \frac{\partial M}{\partial x} \right);$$

$$4\pi \sigma Y + \varepsilon \frac{\partial Y}{\partial t} = c_{\sigma} \left(\frac{\partial J}{\partial x} - \frac{\partial N}{\partial x} \right);$$

$$4\pi \sigma Z + \varepsilon \frac{\partial Z}{\partial t} = c_{\sigma} \left(\frac{\partial M}{\partial y} - \frac{\partial L}{\partial y} \right);$$

$$\mu \frac{\partial J}{\partial t} = c_{\sigma} \left(\frac{\partial X}{\partial x} - \frac{\partial Z}{\partial y} \right);$$

$$\mu \frac{\partial M}{\partial t} = c_{\sigma} \left(\frac{\partial Z}{\partial x} - \frac{\partial X}{\partial z} \right);$$

$$\mu \frac{\partial N}{\partial t} = c_{\sigma} \left(\frac{\partial Z}{\partial y} - \frac{\partial Y}{\partial z} \right).$$

$$(170 \text{ b})$$

Schreiben wir die linke Seite des ersten Tripels in der Form

$$4\pi \left(\sigma X + \frac{\partial X}{\partial t}\right) - 4\pi u$$

so neunt man u die Dichte des Gesammtstromes, der sich zusammensetzt am Leitungsstrom σX und Verschiebungstrom $\frac{\partial X}{\partial t}$. Unter Umständen kann man noch ein Glied hinzufügen, welches den durch Bewegung geladener Theilchen reprüsentirten Convectionsstrom darstellt.

Electromagnetische Wellen in Isolatoren.

163. Wir wenden unsere Gleichungen zunsichst auf Isolatoren au, für welche die Leitsthigkeit $\sigma = v$ ist. Ferner gelte in dem betrachteten Isolator für die electrischen und magnetischen Kräfte die sogenannte Quellenfreiheit (solenoidale Bedingung):

$$\frac{\partial X}{\partial x} + \frac{\partial Y}{\partial y} + \frac{\partial Z}{\partial z} = 0; \quad \frac{\partial L}{\partial x} + \frac{\partial M}{\partial y} + \frac{\partial X}{\partial z} = 0. \tag{172}$$

Die linke dieser Gleichungen sagt aus, dass keine freien electrischen Laulungen in dem Körper vorhanden sein sollen.

Dann gelingt es bekanntlich, ein Integral der Gleichungen (170) zu finden, welches eine transversale electromagnetische Wellenbewegung bedeutet. Wie bisher, so wellen wir auch in diesem Kapitel zur Vereinfachung der Darstellung nur ebene nach s sich fortpflanzende Wellen betrachten, d. h. voraussetzen, dass alle Veränderungen nur nach der z-Coordinate vor sich gehen,

und ausserdem nur von der Zeit t abhängen sollen. Dann fallen alle Differentialquotienten nach x und y weg, und die Gleichungen (170) reduction sich auf:

(1)
$$a \frac{\partial X}{\partial t} = -c_o \frac{\partial M}{\partial s}; \qquad \mu \frac{\partial M}{\partial t} = -c_o \frac{\partial X}{\partial s};$$
 (2)
(8) $a \frac{\partial Y}{\partial t} = c_o \frac{\partial L}{\partial s}; \qquad \mu \frac{\partial L}{\partial t} = c_o \frac{\partial Y}{\partial s};$ (4)

welche paarweise nur X und M, oder Y und L enthalten. Wir können daher jedes Paar unabhängig von dem andern auflösen.

Betrachten wir das X-M-Panr. Es ergiebt sich aus (1) durch Differentiation nach t:

$$\frac{\partial^4 M}{\partial t \partial t} = -\frac{\partial^4 X}{\partial_a \partial t^2}$$

und aus (2) durch Differentiation nach z:

Also folgt: $\frac{\partial^{2} M}{\partial x \partial t} = -\frac{\partial_{0}}{\mu} \frac{\partial^{3} X}{\partial x^{3}}.$ $\frac{\partial^{2} X}{\partial t^{2}} = \frac{\partial_{0}^{4}}{\partial x^{4}} \cdot \frac{\partial^{2} X}{\partial x^{3}}.$ (174 a)

Auf die gleiche Weise erhalten wir:

$$\frac{\partial^2 M}{\partial f^2} = \frac{\partial^2}{\partial g} \cdot \frac{\partial^2 M}{\partial g^2}. \tag{174b}$$

Wir sehen ohne weiteres, dass diese beiden Differentialgleichungen abone Wellenbewegungen darstellen, und zwar (174a) der electrischen Kraft X, (174b) der magnetischen Kraft M. Je de ist an die Existenz der anderen geknüpft, und beide laufen mit der Geschwindigkeit

$$c = \sqrt{\frac{o_1^2}{4\pi}} \tag{175}$$

in Richtung der z-Achse entlang. Zusammengenommen bezeichnen wir sie als "electromagnetische Wellenbewegung". Sie ist transversal, da sowohl die electrische Kraft X wie die magnetische Kraft M senkrecht zur Fortpflanzungsrichtung z steht. Ferner beschten wir, dass beide Krafte wiederum auf einander senkrecht stehen.

Als Integrale setzen wir:

$$X = \mathfrak{A} \cdot e^{\frac{2\pi i}{\tau} \left(t - \frac{s}{a} \right)} = \mathfrak{A} \cdot e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - \frac{s}{l} \right)};$$

$$M = \mathfrak{B} \cdot e^{\frac{2\pi i}{\tau} \left(t - \frac{s}{a} \right)} = \mathfrak{B} \cdot e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - \frac{s}{l} \right)};$$
(176)

wo N, B, I and r die auf pag. 260 erörterte Bedeutung (A and B Amplituden, I Wellenlänge, r Schwingungsdaner) haben.

Aus (1732), (175) und (176) folgt

also

$$\frac{\partial M}{\partial t} = \frac{2\pi i}{\tau} M = -\frac{\sigma_0}{\mu} \frac{\partial X}{\partial x} = \frac{2\pi i}{\tau} \sqrt{\frac{x}{\mu}} \cdot X,$$

$$M = \sqrt{\frac{x}{\mu}} \cdot X. \tag{177}$$

Die magnetische Kraft M der Welle lässt sich also aus der electrischen Kraft X berechnen. Wir werden darum der Einfachheit halber im Folgenden immer nur die Differentialgleichung der electrischen Kraft anschreiben und behandeln.

Die Constante c_{σ} hat die Dimension einer Geschwindigkeit, und ergieht sich nach den bekannten Kohlrausch-Weber'schen Versuchen gleich der Lichtgeschwindigkeit. Dann folgt aus (175), dass die Geschwindigkeit der electromagnetischen Wellen im freien Aether $(s-1, \mu-1)$ gleich der Geschwindigkeit des Lichtes ist.

Auf Grund dieser Uebereinstimmung fasst Maxwell das Licht als einen electromagnetischen Vorgang auf. Statt dem Aether elastische Eigenschaften zuzuschreiben und die Lichtbewegung als eine elastische Wellenbewegung zu betrachten, nimmt er an, dass das Licht in electromagnetischen Schwingungen bestehe, die durch irgendwie geartete periodische electromagnetische Vorgünge in der Lichtquelle veraniasst werden. Die Differentialgleichungen (174a) und (174b) können also anch eine ebene polarisitte Lichtwellenbewegung darstellen. Dann folgt ohne weiteres aus (175), dass der Brechungsindex unseres Isolators für die betreffende Wellenbewegung ist

$$r = \frac{a_s}{a} = \sqrt{s\mu}. \tag{178}$$

Nun ist für sämmtliche Körper mit Ausnahme der ferromagnetischen μ nur sehr wenig von 1 verschieden. Ja die Erfahrung lehrt, dass der Magnetismus den schnellen Lichtschwingungen nicht zu folgen vermag, dass wir also bei optischen Phänomenen für alle, selbst ferromagnetische Körper μ — 1 setzen ') können. So gewinnen wir den Satz:

Für Isolatoren ist der Brechungsindex gleich der Wursel aus der Dielectricitätsconstante.*)

$$\nu = \sqrt{\varepsilon}. \tag{179}$$

¹⁾ Vgl. P. Drude, Physik des Aothers. Bintigart 1804. p. 547 ff.

²⁾ Dam die Gieichung v – V für Wellen, die man als unendlich lang enschen kann, richtig ist, ist mehrfach erwiesen worden. Z. B. hat Ellinger (Der Brochungsindex electrischer Strahlen in Wasser und Alcohol. Wied. Ann. 46. p. 518—514. [1892]. 48. p. 108—100. [1898])

Nach der Auffassung Maxwell's ist nun s eine absolute Constante des betreffenden Körpera. Daraus folgt, dass Maxwell's Theorie ebensowenig eine Abhängigkeit des von der Wellenlänge kennt, wie die reine elastische Lichttheorie. Die Gleichung (179) kann darum in der Maxwell'schen Theorie nur eine beschränkte physikalische Gültigkeit haben, und das ist in der That der Fall, wenn man sie folgendermassen richtig interpretirt.

Die Dielectricitätsconstante ε eines Mediums ist definirt durch die Gleichungen:

$$\mathfrak{X} = \frac{X}{4\pi}$$
 etc.

Sie wird experimentell gemessen durch des Verhältniss der Capacitäten eines Condensators, wenn einmal das Medium, ein zweites Mal das Vacuum sein Dielectricum bildet. Definition und Messung gelten also zunächst nur für diese Versuchsbedingungen, d. h. für statische Zustände, oder anders ausgedrückt, für "unendlich lange Schwingungsdauern". Für schnellere Schwingungen haben sie keinen physikalischen Sinn. Daraus folgt, dass das r der Gleichung (170) als das r_{∞} , d. h. als der Brechungsindex für nuendlich lange Wollen aufzufassen ist.

Wir sehen also, dass die Dispersionserscheinungen nicht in der reinen Maxwell'schen Theorie enthalten sein können. Ehe wir indessen weiter gehen, wollen wir zunächst untersuchen, wie sich unsere bisherigen Betrachtungen umgestalten, wenn wir sie nicht auf einen vollkommenen Isolator, sondern auf einen leitenden Körper unwenden.

Electromagnetische Wellen in Halbleitern.

164. Von vornherein ist klar, dass in einem solchen Körper eine theilweise Absorption der ihn durcheilenden electromagnetischen Wellen eintreten

direct den Brechungsindox Hortz'scher Wallen mittelst gresser Hehlprismen für Wasser und Alcohel gemessen. Er findet

in Uebereinstlimmung mit den directen Mossungen der a

Man wird former erworten dürfen, dass die Gleichung » — V für Isolatoren von sehr geringer Dispersion gultig ist. Das ist in der That für Gase der Fall, wie Boltzmann (Experimentalie Bestimmung der Dielectricitätsconstante einiger Gase. Wien. Ber. 69. p. 705. [1874]. Pogg. Ann. 186. p. 407—422. [1873] geweigt hat. Er findet

					1	Va
Luft					1,000 294	1,000 205
Kohlensfure			٠.		1,000 449	1,000 478
Westerstoff					1,000 138	1,000 182
Kohlenoxyd					1,000 240	1,000 845
Btickoxydni					1,000 608	1,000 497
Oalbildendes	Grus				1,000 078	1,000 858
Sumpigus .			4		1,000 445	1,000 472

808

muss, was in den vollkommenen Isolatoren nicht der Fall war. Denn in diesen erzeugen die electrischen Kräfte nur Polarisationen bezw. dielectrische Verschiebungen, deren Entstehen und Vergehen, wie die Theorie zunächst annimmt, von keinerlei Reibungs- oder dergleichen Verlusten begleitet ist. Dagegen werden in leitenden Körpern ausser den Polarisationen auch Leitungsströme erzeugt, deren Energie sich in Joule'sche Wärme umsetzt. Nach dem Durchgang durch den leitenden Körper muss also die electromagnetische Welle geschwächt erscheinen.

Wir wollen darum nummehr statt eines vollkommenen Isolators einen sog. Halbleiter betrachten, der nicht nur polarisirbar ist (d. h. eine endliche Dielectricitätsconstante besitzt) sondern auch eine endliche Ledtfühigkeit hat.) Offenbar müssen wir auf ihn die vollständigen Gleichungen (170) anwenden. Wir schreiben davon nur die erste hin, wobei wieder alles nur von z und t abhängig sei:

$$A \pi \sigma X + \epsilon \frac{\partial X}{\partial t} = -c_{\bullet} \frac{\partial M}{\partial x}$$
; etc. (180)

Die Gleichungen (180) lassen sich integriren durch complexe Ausdrücke:

$$X = \Re e^{i\frac{2\pi}{\tau}(t-ps)}, \text{ etc.}$$
 (181)

worin auch die reciproke Geschwindigkeit p und die Amplitude \mathfrak{A} complex sein kann. Daraus ergiebt sich:

$$\frac{\partial X}{\partial t} = i \stackrel{2\pi}{\cdot} X,$$

oder

$$X = \frac{\tau}{2\pi i} \frac{\partial X}{\partial t} = -\frac{i\tau}{2\pi} \frac{\partial X}{\partial t}.$$

Mit Hülfe dieser Beziehungen verwandeln sich (180) in:

$$(s - 2 \sigma \tau i) \frac{\partial X}{\partial t} = -c_{\bullet} \frac{\partial M}{\partial x}, \text{ etc.}$$
 (182)

Vergleichen wir (182) mit (1731), so sehen wir, dass wir die isotropen Körper (Halbleiter) genau so behandeln können, wie oben die durchsichtigen (vollkommenen Isolatoren), wenn wir nur überall in den Entwickelungen statt s die complexe Grösse

$$\varepsilon' = (\varepsilon - 2\sigma\tau i) \tag{183}$$

einführen.

¹⁾ Vgl. Cl. Maxwell, Lohrb. d. Electro. u. d. Magu., deutsch von Weinstein. Berlin (1885), p. 555. — E. Cohn, Zur Electrodynamik d. Leiter. Wied. Ann. 45. p. 54—61. (1892). — J. A. Goldhammer, Bemerkungen zur Abhandlung des Herrn 14. Cohn. Wied. Ann. 46. p. 66—104 (1802). — P. Drude, Physik des Aethers. p. 547. Stuttgart, 1864. Lehrbuch der Optik. 2. Aufl. p. 358. Leipzig (1906), dem sich die Darstellung ausehlieset.

Z. B. bekommen wir als Differentialgleichung einer ebenen, nach z sich fortpflanzenden X-Welle in dem absorbirenden Medium:

$$\frac{a^{\prime}}{\sigma_0^2} \frac{\partial^2 X}{\partial t^2} = \frac{\partial^2 X}{\partial x^2}. \tag{184}$$

Bilden wir ans (181) die Differentialquotienten, so erhalten wir:

$$\frac{\epsilon'}{c_0^2} - p^2.$$

p ist complex, da e' es ist. Wir seizen darum

$$p = \frac{a - ib}{c_0} \tag{18b}$$

and fragen nach der physikalischen Bedeutung von a und b. (181) schreibt sich mit Benutzung von (185):

$$X = \Re s \frac{i2\pi}{\tau} \left(i - \frac{a}{c_o} s + \frac{ib}{c_o} s \right) \tag{1849}$$

Whe in der analogen Entwickelung in § 133 erhalten wir die physikalische Bedeutung von X durch Addirung des conjugirten Ausdrucks auf der rechten Seite von (186). Setzen wir noch $c_{\bullet 5} - \lambda$, so wird:

$$X = 2\pi \cdot e^{\frac{-2\pi bs}{\lambda}} \cdot \cos 2\pi \left(\frac{t}{\tau} - a^{\frac{s}{\lambda}}\right). \tag{187}$$

Daraus erselien wir, dass a - - - Brechungsindex,

des Mediums ist. Dann folgt (vergl. § 133):

$$s-2\sigma x^{2}-s-c^{2}p^{3}-(v-ix)^{2}-v^{2}-x^{3}-2ivx-n^{2}$$

und darans

$$\begin{aligned}
\varepsilon &= v^* - \kappa^*, \\
\sigma \tau &= v \kappa.
\end{aligned} \tag{188}$$

Diese Gleichungen treten also für Halbleiter, d. h. für absorbirende Körper an die Stelle der Gleichung (176), und sie müssen genau wie diese Gleichung interpretirt werden. s bedeutet in ihnen die aus statischen Experimenten bekannte Dielectricitätsconstante, o die mit stationären oder langsam veränderlichen Strömen gemessene Leitfähigkeit. Denn nur für letztere Messungsmethode gilt die Maxwell'sche Definition der Leitfähigkeit (Ohm'sches Gesetz):

$$w = \sigma X$$
; etc.

Für schnelle Schwingungen hat sie zunächst ebensowenig physikalischen Sinn, wie die Maxwell'sche Definition von s. > und \times der Gleichungen (188) sind also die uns bekannten > und > und > für unendlich lange Wellen.

Unsere letzten Betrachtungen haben das wichtige Ergebniss gehabt, dass das Anftreten der complexen Grösse s' an Stelle der Dielectricitätsconstanten s auf Absorption der electromagnetischen Wellen hindentet und dass man nach

Für Queaksilber und Licht von der Schwingungsdauer z des Natriumlichtes bit z. B. er = 20. aber = 8. 0. also kleiner. Vergleiche dazu § 312 ff.

In nousster Zeit haben Hagen und Rubens [Die optischen und electrischen Rigenschaften der Metallo. 75. Vers. D. Naturf. u. Aerste, Kansel 1909. Phys. Zs. 4. p. 127—788 (1908). Zs. d. Ver. D. Ing. 47. p. 1826—1888 (1903). — Das Emissionsvermögen der Metalle für lange Wellen. Berl. (1908). p. 410—410. Verh. Phys. Ges. 5. p. 145—148 (1908). — Ucher Besiehungen des Beflexions- und Emissionsvermögens der Metalle an ihrem electrischen Leitvermögen. Drude's Aun. 11. p. 878—901 (1908). Berl. Ber. p. 203—277 und 410 (1908). Verh. Phys. Ges. 5. p. 113—118 und 145 (1903)] erwiesen, dass die Gleichungen (188) für Metalle sehen von der Wellenlänge 4 p. an aufwürts erfüllt sind. Im Sinne der Theorie sind daher sehen diese ultrarethen Wellen für Metalle als unendlich lang aufzufassen, d. h. der Einfluss der Molecüle kommt bei ihren sehen in diesem Geblote nicht mehr in Betracht. Bei der Wichtigkeit dieses Ergebnisses für mesere Betrachtungen wellen wir kurz die Theorie der Hagen-Rubens schen Messungen besprechen.

Wir orbaiton aus (188):

$$s^{a} = \frac{1}{2}s + \sqrt{\frac{1}{4}s^{2} + \sigma^{a}\tau^{a}},$$

$$s^{a} = -\frac{1}{2}s + \sqrt{\frac{1}{4}s^{2} + \sigma^{a}\tau^{a}}.$$

Für sehr lange Wellen kann man $\frac{1}{4}$ s gegen $\sigma^*\tau^*$ vernachlänigen, da die Leitfühigkeit der Metalle sehr gross ist. Für Wellen von 16 em Länge ist s. B. für Queeksilber $\sigma^*\tau^* = 9.10^{18}$, so dass s vor der Grössenerdnung 10° sein müsste, wenn man es nicht vornachlänigen dürfte. Also ist

Nun ist die Reliazion an einer Notalloberffiche bei soukrechtem Elinfall des Lichten progebon durch (vgl. § 881)

$$R = \frac{(r-1)^n + n^n}{(r+1)^n + n^n}.$$

Also folgt, wie sucret Drude (Physik des Aothers, p. 574) abgoloitot bat:

$$R=1-\frac{9}{\sqrt{\sigma\tau}}.$$

Diese Formel haben Hagen und Rubens verificirt.

Vgl. dawn: M. Planck, Ueber die optischen Rigemehaften der Metalle für lange Wellen. Berl. Ber. p. 278—280 (1903). Metalloptik u. Marwell'sche Theorie. ebd. p. 558—550 (1903). — E. Cohn, Metalloptik und Marwell'sche Theorie. Berl. Ber. p. 588—542 (1903). Ueber die Marwell'sche Theorie. Phys. Zs. 4. p. 619—624 (1908). — P. Drude, Bemerkungen zu der Arbeit von Hagen n. Rubens. Verh. phys. Ges. 5. p. 142—144 (1903). — H. A. Lorontz, On the emission and absorption by metals of rays of heat of great wavelengths. Proc. Amsterdam, 5. p. 605—685 (1903). Versl. Acad. Amsterdam, Afdeel. Natuurk, p. 787—807 (1908).

Formel (188) diese complexe Grösse durch Zerlegen in ihren reellen und imaginären Bestandtheil jederzeit auf den Brechungs- und Extinctionsindex des Mediums ') zurückführen kann. Dies Verfahren ist ganz analog dem in § 133 an dem "complexen Brechungsverhältniss" ausgeübten, und wird uns bei der weiteren Behandlung von Nutzen sein.

Die Dispersion in der electromagnetischen Lichttheorie.

165. Wir gehen nunmehr über zu der Frage, wie die Dispersion sich in der Maxwell'schen Theorie unter Beibehaltung ihrer Grundgleichungen durstellen lässt. Nach unsern bisherigen Ausführungen liegt es nahe, Folgendes anzunahmen. Wir haben gesehen, dass die Maxwell'schen Definitionen der electrischen Verschiebung und der electrischen Stromdichte in ponderablen Körpern zunächst nur für Ruhe- und stationäre Zustände gelten. Ob sie auch bei so schnellen Aenderungen der electrischen Kraft, wie bei den Lichtschwingungen, ihre Gültigkeit behalten, kann nur die Erfahrung entscheiden. Wir stellen darum die Behauptung auf, dass die Dispersionserscheinungen diese Gültigkeit verneinen, dass also die Gleichungen

$$\mathcal{Z} = \frac{\sigma}{4\pi} X$$
; etc. (109)

(oder auch Gesammtstrom $u = \sigma X + \frac{s}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t}$) durch anders ersetzt werden müssen.

Zu diesem Zwecke können wir verschiedene Wege einschlagen. Wir können z. B. fragen, ob ε und σ wirklich physikalische Constanten des Mediums sind, d. h. ob ε wirklich eine constante positive Zahl und σ wirklich eine constante positive Grösse von der Dimension $\begin{bmatrix} L \\ T \end{bmatrix}$ sei, oder ob wir nicht belde als Functionen der Wellenlange auffassen müssen. Wir können denn die Gleichungen (169) auch für Lichtschwingungen als gültig ansehen, wenn wir nur in ihnen die Functionen

$$s = f(\lambda); \quad \sigma = \varphi(\lambda)$$
 (180)

so bestimmen, dass die Behandlung der Maxwell'schen Gleichungen zu einer richtigen Darstellung der Dispersion führt. Wir müssen uns dann aber klar machen, dass s nicht mehr die Dielectricitätsconstante, o nicht mehr die specifische Leitfähigkeit der reinen Maxwell'schen Theorie ist, sondern dass beide für jede Schwingungszahl nur die Coefficienten der Differentialgleichungen der Bewegung sind. Als

¹⁾ Nativillah glit dies suntchst nur für solche Wellen, die practisch als unendlich lang ansuschen sind. Vgl. auch W. Gibbs, A comparison of the clastic and the electric theories of light with respect to the law of double refraction and the dispersion of colours. Sill. Journ. (8). 35. p. 467—475. Journ. de phys. (2), 9. p. 147—148.

solche können sie negativ so gut wie positiv, imaginär so gut wie reell sein. ') Wollen wir indessen den Namen für s und σ beibehalten, so können wir (189) in Worten ausdrücken, indem wir sagen, dass die Dispersion in der alectromagnetischen Lichttheorie sich darstellen lasse, wenn wir die Dielectricitätsconstante und den specifischen Widerstand als abhängig von der Schwingungsdauer betrachten.")

Wir können aber auch s und σ von vornherein als absolute Constanten beibehalten, und die Gleichungen (169) durch Hinzufügung passender Glieder so umformen, d. h. also die Definition der electrischen Verschiebung und der Stromdichte so erweitern, dass derselbe Zweck erreicht wird. Beide Wege sind ohne physikalische Anschaulichkeit. Will man ihnen einen physikalischen Sinn beilegen, so muss man hinterher versuchen, die in ihnen auftretenen Coefficienten plausibel zu deuten.

Physikalisch anschaulich bleiben wir, wenn wir von bestimmten Vorstellungen über die Molecularvorgunge ausgehen. Wir können z. B. zwar s und σ als absolute Constante betrachten, dabei aber annehmen, dass die electrische Verschiebung (das Moment der Volumeneinheit) bei nohnell en Schwingungen nicht mehr proportional der electrischen Kraft ist, weil sich ihrer Ausbildung gewisse, von der Schwingungedauer abhängige, im Ban der Molecüle begründete Hindernisse in den Weg stellen. Wir werden so zu folgender Vorstellung geführt: wir betrachten das Medium als ein Gemisch von Aether und Molectien; letztere sollen Aggregate von Ionen (Electronen) sein, die mit unveränderlichen electrischen Ladungen behuftet sind, die infolgedessen unter dem Einflusse der electrischen Krafte der Aetherschwingungen selber mitschwingen müssen und in diesen Schwingungen durch reibungsthuliche Vorgänge oder Ausstrahlung gedämpft werden; Leitungsströme schliessen wir aus. Das electrische Moment eines Paares entgegengesetzt gleich geladener Ionen ist dann wegen seiner Tragheit und wegen der Reibung nicht mehr proportional der electrischen Kraft.

Oder wir können schliesslich den Molecülen eine bestimmte electrische Leitfähigkeit zuschreiben und annehmen, dass unter dem Einflusse der electromagnetischen Aetherschwingungen in ihnen Resonanzschwingungen entstehen, wobei die Molecüle eine von ihrer Selbetinduction und Capacitit abhängige Eigenschwingungsdauer haben sollen. Diese Schwingungen werden dann durch Joule'sche Würme, eventuell auch durch Ausstrahlung geditungt.

Wie sich die mathematische Behandlung des Problems und die Molecularvorstellungen im Specialien gestalten, können wir erst bei der Besprechung der einzelnen Theorieen ersehen. Welches auch der Weg sei, den sie gehen, sie gelangen zu einem System von "Hauptgleichungen", bestehend aus den Max-

Periodische Vorgange vertangenetat. Vgl. D. A. Goldhammer, Bemerkungen au d. Abh. des Herra Cohn "Zur Electrodynamik der Leiter." Wied. Ann. 48. p. 09—104 (1992).

²⁾ Analog müssten wir mit "vorfahren, wann wir dieses nicht von vornhordn der Erfahrung entsprechend gleich 1 gesetzt hitten.

well'schen Gleichungen, und solchen von der Form der Gleichung einer gedämpsten Schwingung. Die Behandlung ist dann ähnlich wie in der elastischen Theorie. Indessen ist der Gang der Untersuchung vielfach so complicirt und undurchsichtig, dass er sich, wenn er verständlich bleiben soll, nicht auf die in diesem Buche gebotene kunppe Form bringen lässt. Wir müssen uns darum in verschiedenen Fällen mit Andeutungen begnügen und auf die Originalabhandlungen verweisen.

Das Problem lässt sich im Allgemeinen mathematisch so behandeln, doss man auf eine complexe von der Schwingungsdauer abhängige Grösse s' geführt wird, welche die Stelle der Dielectrichtätsconstanten in der reinen Maxwell'schen Theorie einnimmt. Durch Zerlegen derselben mittelst der Gleichung (188) erhalten wir dann unmittelbar die Dispersionsformeln, die mit denen der elastischen Theorie der Form nach übereinstimmen.

In den nun folgenden Specialdarstellungen wollen wir nicht den chronologischen Gang einhalten. Wir behandeln vielmehr zuerst die anschaulichsten, auf bestimmten Molecularannahmen beruhenden Theorieen. In diesen unterscheiden wir zwei Gruppen, nämlich: 1) die Theorieen, die von der Annahme schwingender geladener Theilchen ausgehen, und die wir auch Electronentheorieen nennen können; 2) die Theorieen, welche Schwingungen innerhalb der Substanz der Molecüle annehmen (Molecül-Leitungstheorieen). An diese schliessen wir dann die Besprechung der phänomenologischen Theorieen und behandeln schliesslich die Dispersionstheorie der Metalle.

b) Electronentheorican.

Theorie von Helmholtz.

106. Bevor wir zur Besprechung der Helmholtz'schen Arbeit!) übergehen, missen wir einige Bemerkungen vorausschicken. Helmholtz beschäftigte sich bekanntlich in seinen letzten Lebensjahren insbesondere mit dem Problem, alle Ebscheinungen in der Natur aus dem Princip der kleinsten Wirkung abzuleiten. 1) Im Jahre 1802 war ihm eine Fassung dieses Princips für die Electrodynamik 1) gelungen, aus der die Maxwell'schen Gleichungen sich in einfacher und eleganter Weise ergaben.

Beseichnet F die potentielle, S die kinetische Energie eines Systems, so muss für jede wirkliche, mit den festen Bedingungen verträgliche Bewegung des Systems der Ausdruck

$$\delta / (F - S) dt = 0 (190)$$

geltan.

¹⁾ H. v. Helmholts, Electromagnetische Theorie der Farbenserstreuung. Berl. Ber. p. 1093—1101 (1802). Wied. Ann. 48. p. 589—405 (1808). Zusätze und Berichtigungen dass. Wied. Ann. 48. p. 728—726 (1898). Vorlasungen. Bd. V. Hamburg u. Leipzig (1807).

Leo Königsberger, Hermann von Helmholtz, III. p. 108 ff. Braunschweig 1903.
 H. v. Helmholtz, Das Princip der kleinsten Wirkung in d. Electrodynamik. Berl. Ber. (1892), p. 459—479. Wied. Ann. 47. p. 1—26 (1892).

Disporation. 350

Darin nemut Helmholtz
$$F - S = \Phi$$
 (191)

das kinetische Potential.

Für ein Maxwell'sches Dielectricum mit den Dielectricitätsconstanten v setzt Helmholtz:

$$\theta = \theta_e + \theta_w + \theta_{eq}, \tag{192}$$

WO

$$w_{n} = 4\pi \iiint \left\{ \frac{x^{2} + y^{2} + y^{2}}{2\pi} \right\} dx dy dz; \tag{193 n}$$

$$\theta_{x} = 4\pi \iiint_{\frac{1}{2\pi}} \left\{ \left(\frac{\partial \mathcal{B}}{\partial s} - \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial y} \right)^{2} + \left(\frac{\partial \mathcal{B}}{\partial w} - \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial s} \right)^{2} + \left(\frac{\partial \mathcal{B}}{\partial y} - \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial z} \right)^{2} \right\} dx dy dz;$$
(193b)

$$\Phi_{co} = \frac{4\pi}{a_0} \iiint \left\{ u \frac{\partial \bar{x}}{\partial t} + w \frac{\partial \bar{y}}{\partial t} + w \frac{\partial \bar{y}}{\partial t} \right\} dx dy dz; \tag{1030}$$

darin sind U, B, BB, die Componenten des Vectorpotentials, die mit den magnetischen Momenten E, BP, R, zusammenhängen durch die Beziehungen:

$$\Omega = \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial z} - \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial y}; \quad \mathfrak{M} = \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial x} - \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial z}; \quad \mathfrak{M} = \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial y} - \frac{\partial \mathcal{B}}{\partial w}. \tag{104}$$

Offenbar ist \mathcal{O}_c die electrische Energie, \mathcal{O}_w die magnetische Energie, \mathcal{O}_{cm} soi als electromagnetische Energie bezeichnet. Wenn wir nunmehr an \mathcal{O} die Variation nach 11, 23, 23, 2, 3 ausführen, so erhalten wir sechs Gleichungen, und die Bedingung, dass diese gleich Null sind, liefert uns ohne weiteres die Maxwell'schen Gleichungen.

Diese Methode wendet Helmholtz nun auch in seiner Dispersionstheorie an. Er halt sie für zweckmitsig, da man — gegenüber der Mothode, die Hauptgleichungen auf Grund bestimmter Molecularvorstellungen aufzubauen — dadurch vor dem Übersehen einzelner nothwendig vorhandener Gegenwirkungen in dem verwickelten Spiel der Kräfte geschützt, und die Anzahl der unabhängigen Hypothesen von zweifelhafter Richtigkeit vermindert werde. Helmholtz gelangt indessen zu einem von der üblichen Form abweichenden Werte für $\mathcal{O}_{\varepsilon}$, und damit zu einer abweichenden Form der Maxwell'schen Gleichungen und der Dispersionsformeln. Wir werden darum im Interesse des Zusammenhanges mit späteren Theorieen im Text eine Fassung der Helmholtz'schen Theorie geben, welche sich aus der üblichen Form für $\mathcal{O}_{\varepsilon}$ ergiebt, und in Anmerkungen auf die Helmholtz'schen Originalformen hinweisen.

¹⁾ Für Isolatoren im Maxwell'schen Sinne ist $\psi_{cm} = -2\psi_m$, so dass $\psi = \psi_d - \psi_m$ wird, und demnach ϕ_a die Rolle der potentiellen, ϕ_m die Rolle der kinetischen Knergie spielt.

²⁾ Vgl. auch die Bemerkungen Henviside's (Electromagnetie Theory. London 1809. II. p. 507—517), deren satirische Schärfe nicht immer ihrer Richtigkeit entspricht. Z. II. behauptet Heaviside, dass bei constantem 3 (vgl. pag. 802, Ann. 1) keine Dispersionstheerie hernuskemmen könne, und dass bei Helmholts die Constante m, die Dimonsion einer Dichtigkeit habe, was beides felsch ist.

Betrachten wir zunächst die Grundvorstellungen über den Aufbau des Mediams, von denen Helmholtz ausgeht. Er stellt sich das Mediam vor als Gemisch eines continuirlichen (Maxwell'schen) Dielectricums mit Moleculen. Als ganzes (zusammen mit den Moleculen) betrachtet, möge dies Medium die Dielectricitätsconstante s haben. Dem Dielectricum für sich allein (ohne die eingebetteten Molecule) wollen wir die Dielectricitätsconstante so zuschreiben. ') Wollten wir annehmen, dass dies Dielectricum reiner Aether sei, dann wirds so — I zu setzen. Doch wollen wir der Allgemeinheit wegen zunächst das so beibehalten.

Wenn nun das Medium von electrischen Wellen durchzogen wird, so werden diese einen Einfluss auf die ponderablen Molecüle ausüben, und diesen Einfluss könnte man sich zunächst etwa folgendermaassen vorstellen.

Die Maxwell'sche Theorie ergiebt, dass in einem von electrischen Spannungen erfüllten Dielectricum Zug- und Druckkräfte auftreten, die im Stande sind, eingelagerte ponderable Körper zu bewegen. Indessen zeigt eins einfache Ueberlegung, dass diese Bewegungen nicht zur Erklärung der Dispersionserscheinungen herangezogen werden können. Denn diese Spannungen sind proportional den Quadraten der electrischen und magnetischen Kräfte des oscillirenden Dielectricums, und also für negative Werthe dersalben in Grösse und Richtung gleich denen für positive. Sie würden deshalb wührend jeder Schwingungsperiode zweimal ihren grössten und kleinsten Worth erreichen, so dass sie in der Regel nicht Schwingungen der Körpertheilehen von der Länge einer einfachen Periode hervorbringen oder unterstützen können. Wir mitssen darum andere Annahmen machen, die ein solches Mitschwingen bewirken.

Eine solche Annahme bietet sich dar, wenn wir im Einklang mit electrochemischen Anschauungen annehmen, dass die Molecüle des Mediums aus zwei mit einander verbundenen Ionen bestehen, deren eines eine positive, das andere eine negative Ladung e wahrer Electricität trägt. Diese Ladungen wollen wir uns starr mit den Ionen verbunden denken, so dass bei einer etwaigen Bewegung der Ionen ihre Geschwindigkeit gleich der ihrer Ladungen ist. Jedem Ionenpaar können wir dann ein electrisches Moment zuschreiben, das gleich dem Absolutwerth der Ladung e multiplicirt mit dem Abstande der beiden Ladungen ist.

Wenn nun innerhalb des Mediums in dem ein Ionenpaar umgebenden Dielectricum eine elektrische Kraft entsteht, so wird diese auf die Ladungen im entgegengesetzten Sinne einwirken und, wenn sie in die Verbindungslinie der Ionen fällt, die beiden Ionen in entgegengesetzten Richtungen zu verschieben streben, sie also auseinander- oder zusammenschieben. Fällt sie (im allgemeinsten Fälle) nicht in die Richtung der Verbindungslinie, so wird sie diese zu drehen streben. Sie wirkt also als Kräftepaar, das freilich den

¹⁾ Helmholtz führt diese scharfe Unterscheidung nicht ein.

Schwerpunkt des Ionenpunces nicht verrücken kann, das aber durch die Zerrung und Drehung das electrische Moment des Paares verändert.

Wenn nun die electrische Kruft, wie bei den Lichtschwingungen, eine periodische ist, so übt sie Wirkungen auf das Ionenpaar aus, die in der That während jeder Undulationsperiode nur einmal wechseln, und darum Oscillationen von gleicher Periode, wie sie im Dielectrieum stattfinden, an den wägbaren Theilehen hervorbringen können.

167. Soweit die Helmholt z'schen Grundvorstellungen. Wir wenden diese nunmehr an, um einen Ausdruck für das kinetische Potential ϕ unseres Mediums aufzustellen, d. h. die Ausdrücke für ϕ_c , ϕ_m , ψ_m diesen Auschauungen anzupassen.

Zu diesem Zwecke gehen wir schrittweise vor und betruchten das Medium zuerst im Sinne Maxwell's, nämlich als continuirliches Dielectricum mit der Dielectricitätsconstanten s. Dann wird sein Inhalt an electrischer Energie ohne Zweifel richtig dargestellt durch den Ausdruck (193a):

$$\Phi_{s} = 4\pi \iiint \left\{ \frac{3^{2} + 3)^{2} + 3^{2}}{2s} \right\} dx dy ds.$$
 (103 a)

Wir wollen nun s in zwei Theile zerlegen, die wir so und & nennen, und schreiben:

$$\varepsilon = \varepsilon_0 + \vartheta . \tag{106}$$

Dann schreiben sich die Componenten der electrischen Verschiebung (des electrischen Moments!):

$$\chi = \frac{(r_0 + \theta)}{4\pi} X = \frac{r_0 X}{4\pi} + \frac{\theta X}{4\pi}$$
; etc.

und unter Einführung der Bezeichnungen:

$$\mathcal{X}_{o} = \frac{s_{o} X}{4\pi}; \quad g_{o} = \frac{\theta X}{4\pi}; \text{ etc.}$$

$$\mathcal{X} = \mathcal{X}_{o} + g_{o}; \quad \mathcal{Y} = \mathcal{Y}_{o} + y_{o}; \quad \mathcal{Y} = \mathcal{Y}_{o} + g_{o}. \tag{190}$$

Schreiben wir nun (103a) in der Form:

$$\Phi_0 = \iiint \frac{2X + 2(Y + 1)X}{2} \, dx dy dx$$

¹⁾ Helmholts bruncht für diese Grössen auch den Ausdruck "Polarisation", wormter man heute $2 - \frac{(s-1)X}{4n}$; etc. versteht. Forner setzt er in der Originalebhandlung $2 - s_0 X$; etc., also die Dielectricitätsconstante des Aethers gleich 4π .

und setzen (196) ein, so erhalten wir:

$$\sigma_{\bullet} = 4\pi \iiint \left\{ \frac{x_{\bullet}^{*} + y_{\bullet}^{*} + y_{\bullet}^{*} + y_{\bullet}^{*} + y_{\bullet}^{*} + y_{\bullet}^{*} + y_{\bullet}^{*}}{2\sigma} \right\} dwdydz. \tag{107}$$

Wir haben also den electrischen Energieinhalt des Mediums in zwo Thelle zerlegt, and wir than nunmehr den zweiten Schritt. Wir stellen uns das Medium in dem oben entwickelten Sinne vor als Mischung cittes continuirlichen Maxwell'schen Dielectricums (von der Dielectricitätsconstantion s.) mit Ionenpaaren. Dann können wir folgende Hypothese machen. Wir fuensem den Tuel

$$4\pi \iiint \frac{(Z_0^2 + Q_0^2 + Q_0^2)}{2r_0} dx dy dx \tag{108}$$

1 Melestricums als electrischen Energieinhalt des die Ionenpaare umgebenden auf, und die Grossen

$$\mathcal{Z}_o = \frac{s_o X}{\Lambda \kappa}$$
; etc. (196)

()lfenals die Componentan des electrischen Moments in diesem Dielectricium. bar ware dann der Theil

$$4\pi \iiint \frac{(x_0^2 + y_0^2 + y_0^2)}{2^{1/2}} d\omega dy dz \tag{200}$$

als potentialle Energie aufzufassen, welche in den durch die Elizwickung der electrischen Kraft verschobenen Ionenpaaren steckt. Wir können dunn

$$g_0 = \frac{\partial X}{4\pi}; \text{ etc.} \tag{201}$$

die Componenten des electrischen Moments der Ionenpaare (bezogren auf die Volumeinheit) nennen, und 3 als die "Dielectricitäfzeonstante der Temenpaure" bezeichnen. 1)

Wir erlintern dies durch eine Analogia. Wenn wir eine alastische Focior auf Schallwallen verschiedener Schwingungsdauer mit verschiedenen Ausschlägen rongeren seisen, so werden wir nicht behaupten, dass die elastische Kraft, die die Feder in die Rulielinge surücktrelbt, von der Behwingungwinner abhängig sei, sondern wir werden nach antelern (infinden

suchen, wie ale . B. im Resonansprincip liegen.

¹⁾ Wie Helmholts amdrücklich hervorhebt, ist 2 eine der ponderablem Nuterio 24kommende Constante. Helmholts schlägt also den sweiten der in § 165 genolillelerten Woge cia, ladem er nicht die Dielectricitätzeenstante als Function der Wellenhunge ander innen, souden festnetzt, dam die Bewegung der Ionen, und damit das electrische Moment durcht ilmesere we der Schwingungsdener abhängige Einstines modificirt werde. Wir hoben dien musikischlich herver, de man vielfach die Angabe findet, die electrische Dispersionstheorio nut mur mögrich, wenn man eine von der Schwingungedener abblingige Dielectricitätsconstante sammeline. Dies ist vlaimahr nur eine der lieglichkeiten. Selbst Heaviside (vorgl. p. 350. Ausm. 2) ist in dieser Besiehung ein lapsus passirt. Er tadelt an der Helmholts sehen Auflussaupp, dass er 3 als Constants beseichne, withrend doch mit constantem 3 keine Dispersionsthoorio indulish sa

Nach dieser Auffassung waren also die Momente &, D, &, E, U, J, Jo proportional der electrischen Kraft, und dies würde der Maxwell'schen Theorie entsprechen, die ja in der That die electrischen Momente proportional der electrischen Kraft setzt.

Nun müssen wir aber Folgendes bedenken. Unsore bisherige Betrachtung gilt zanächst nur für Ruhezustand, oder für sehr langsame Veränderungen der electrischen Kraft. Sobald es sich indessen um schnelle Schwingungen handelt, müssen wir berücksichtigen, dass die Ionen träge Masse besitzen. Sie können darum unter dem Einflusse der electrischen Kraft nicht sofort thre augenblickliche Gleichgewichtslage einnehmen, sondern sie werden um dieselbe oscilliren. Ausserdem müssen wir berücksichtigen, dass bei diesen Erschütterungen Wärmebewegungen in den schweren Massen zu Stande kommen können, d. h. allerlei upregelmässige Oscillationen, die bewirken, dass auf Kosten der electrischen Kraft eine Art Reibungsvorgung stattfindet, durch welchen Arbeitskouivalente in Warme umgeführt werden, d. h. also Lichtenergie absorbiert wird. Die Folge aller dieser henmenden Einflüsse ist, dass das electrische Moment eines Ionempaars im Bewegungszustunde nicht proportional der jeweiligen electrischen Kraft sein kann. Nur im Ruhezustande, wo die hemmenden Einstässe nicht vorhanden eind, dürfen wir diese Proportionalität annchmen.

Wir führen darum für die Componenten des electrischen Momentes der Ionenpaare im Ruhezustand und in der Bewegung verschiedene Bezeichnungen ein.) Für Ruhezustand sollen die Buchstaben x_0 , y_0 , z_0 , und die Definitionen (201) gelten. Für Bewegungszustand sollen dagegen die Buchstaben x_0 , y_0 , z_0 gelten. Von diesen x_0 , y_0 , y_0 wissen wir zunächst nur, dass sie von den z_0 , y_0 , z_0 verschieden, und ganz sieher nicht proportional der electrischen Kruft sind.

Wie den auch sei, jedenfalls können wir für Bewegungszustand einen (197) analogen Ausdruck \mathcal{O}_c für die electrische Energie bilden, indem wir annehmen, dass in jedem Moment

$$\psi_{a}' = 4\pi \iiint \left\{ \frac{\mathcal{R}_{o}^{2} + \mathcal{P}_{o}^{2} + \mathcal{P}_{o}^{2} + \mathcal{P}_{o}^{2}}{2^{2} \sigma} + \frac{x^{2} + y^{2} + \lambda^{2}}{2^{2} \sigma} \right\} dx dy dz \tag{202}$$

sein soll. Diesen Ausdruck nehmen wir nun in das electrokinetische Potential binein.*)

$$\iiint \frac{XR_o + YP_o + ZR_o}{2} dx dy dx - 4\pi \iiint \frac{R_o^2 + P_o^2 + R_o^2}{2s_o} dx dy dx$$
 (208)

¹⁾ Helmholts führt diese Grössen direct durch Definition ein.

²⁾ Wir können (werauf Herr Professor C. Runge mich froundlichst aufmarksam gumacht hat) den Anadruck (202) auch folgendermanssen bilden. Wir denken uns den Zustand, wo die electrische Feldstärke durch X, Y, Z gegeben ist, wo im Aether des Mediums die Polarisation Z_0 , Q_0 , Q_0 horrscht, und die Ionen die Momento Z, Q_0 , Q_0 horrscht, und die Ionen die Momento Q_0 , Q_0 , Q_0 horrscht, und des successive horgestellt. Wir denken uns zunfeltst die Momento Q_0 , Q_0 , auf Null gehalten, und lasson die Kräfte Q_0 , Q_0 alle Q_0 auch null gehalten, und lasson die Kräfte Q_0 , Q_0 alle Q_0 alle Q_0 alle Q_0 auch null gehalten Q_0 auch Q_0 alle Q_0 alle Q_0 alle Q_0 alle Q_0 and Q_0 alle Q_0

Für o' und o' setzen wir wie in (193b und c):

$$\psi_{\underline{u}} = 4\pi \iiint_{\frac{1}{2\pi}} \left\{ \left(\frac{\partial \mathfrak{B}}{\partial z} - \frac{\partial \mathfrak{B}}{\partial y} \right)^{2} + \left(\frac{\partial \mathfrak{B}}{\partial x} - \frac{\partial \mathfrak{A}}{\partial z} \right)^{2} + \left(\frac{\partial \mathfrak{B}}{\partial x} - \frac{\partial \mathfrak{A}}{\partial z} \right)^{2} + \left(\frac{\partial \mathfrak{A}}{\partial y} - \frac{\partial \mathfrak{B}}{\partial z} \right)^{2} \right\} dx dy dz;$$
(200)

$$\Phi'_{in} = \frac{4\pi}{\sigma_0} \iiint \left\{ u \frac{\partial (R_0 + z)}{\partial t} + B \frac{\partial (D_0 + z)}{\partial t} + B \frac{\partial (R_0 + z)}{\partial t} \right\} dz = dy dz. \quad (207)$$

nothing, die sich als potentielle Einergie in dem Aother aufspeichert. Jetzt (1411) kun wir uns die Kräfte X, Y, Z festgebalten, und lessen χ , η , '3 auf ihren Botrag anwardenert. Um num die dabei geleistete Arbeit zu berechnen, stellen wir folgende Ueberlegung au.

Wir wissen, dass im Bewegungsmatande die Besichungen

$$\xi = \frac{\partial X}{\partial x}$$
; etc.

oder auch

$$X = \frac{4\pi x}{\partial t}$$
; etc.

sicht mehr gelten. Wir wollen darum die Differenzon

$$\left(X - \frac{4\pi x}{\vartheta}\right)$$
; etc.

als Bestbetrag der gesammten X-Kraft (etc.) auffatsen, der nicht sur Erzeungung des electrischen Momentes der Ionenpaare, sendern zur Uoberwindung der hommenseiten: Einflinste der Trägkeit und der Beibung Verwendung findet. Mit andern Worten, wir köhnbech uns X (etc.) in swei Bestandtheile

$$\left(X-\frac{4\pi \xi}{\partial r}\right)+\frac{4\pi \xi}{\partial r}$$
; otc.

zeriegt denkan, von denen mis nur der sweite interessirt, insofern er potentielle Knorgie der Verschiebung der Ionenpaare liefert. Diese potentielle Energie ist offenbar

$$4\pi \iiint \frac{(y^3 + y^3 + 1^3)}{2 \vartheta} dx dy dx. \tag{204}$$

Addren wir nun (205) zu (204), so bekommen wir denselben Ausdraus ist für 42 / wie

Diese Ableitung des Herrn Rungs benutzt denselben Gedankengung, eler Holmholtz zu einem auderen, hang kritisierten Werthe von De führt. Um dies zu vorstellen, infleson wir bedenken, dass in der Rungs'schen Ableitung X Y Z die gesammte Olasatrische Kraft im Aether des Meilums, einschlieselich der von der depolarisirenden Wirkung der vorschobenen Ionen harsibrenden Gegenkraft bedeutet. Wenn wir die Forderungs setellen, X Y Z seile bei wachsenden I V 1 constant bleiben, so müssen wir die Schwichende Wirkung dieser Gegenkraft sufneben, inden wir dem Medium von aussen Energie suführen untel dadurch X Y Z und damit (200) immer unf demselben Worthe erhalten. Der Betreg diesers: Energie lässt sich aber nicht ehne Weiteres angeben, und diese Schwierigkeit vermeinet der H e 1 mholts seine Gedankangang, werauf mich Herr G. A. Schott freundlichst aufmerksam gebruncht last.

(204 n)

In das kinetische Potential gehören nun noch hinein Ausdrücke für die lebendige Kraft der Ionen und für die Reibung.

Da wir die electrische Ladung der Ionen starr mit diesen verbunden denken, so ist die Geschwindigkeit eines Ions gleich der Geschwindigkeit seiner Ladung, und somit die Geschwindigkeit des Ions proportional der zeit-lichen Veränderung des electrischen Moments, d. h. also die Componenten der Geschwindigkeit sind proportional den Grössen $\frac{\partial \chi}{\partial t}$, $\frac{\partial \chi}{\partial t}$, $\frac{\partial \chi}{\partial t}$.

Wir können darum die lebendige Kraft der Ionen eines Volums setzen

$$B = \frac{1}{2} \iiint m_{\theta} \left\{ \left(\frac{\partial x}{\partial t} \right)^{2} + \left(\frac{\partial y}{\partial t} \right)^{2} + \left(\frac{\partial b}{\partial t} \right)^{2} \right\} dx dy dx, \qquad (208)$$

Helmholtz bildet nümlich die Arbeit der Krüfte $\left(X-\frac{4\pi x}{\beta}\right)$ etz. mittelst des

$$\left\{ \left(X - \frac{4\pi \xi}{\partial} \right) d\xi + \left(Y - \frac{4\pi \eta}{\partial} \right) d\eta + \left(Z - \frac{4\pi \eta}{\partial} \right) \right\} d\eta - d\left\{ \left(X_{\xi} + Y_{\eta} + Z_{\delta} \right) - \frac{4\pi}{2\partial} \left(x^{2} + \eta^{2} + \delta^{2} \right) \right\} d\theta dy dz .$$

$$4\pi \iiint \left(\frac{2\xi \xi + 2\eta \eta + R_{\delta}}{r_{0}} - \frac{x^{2} + \eta^{2} + \delta^{2}}{2\partial} \right) d\theta dy dz .$$

X0

und sieht diesen Betrag von der Grösse

$$4 \times \iiint_{\frac{2}{3}} \frac{2^{2} + \beta^{2} + \beta^{2}}{2 s_{0}} d\omega dy dz$$
 (204 b)

ab. So orhalt er

$$\Phi'_{a} = 4\pi \iiint \left\{ \frac{\mathcal{R}^{a} + \mathcal{Y}^{a} + \mathcal{R}^{a}}{2\sigma_{o}} - \frac{\mathcal{R}_{5} + \mathcal{Y}^{a} + \mathcal{R}^{b}}{\sigma_{o}} + \frac{\mathcal{F}^{a} + \mathcal{Y}^{a} + \mathcal{S}^{a}}{2\mathcal{Y}} \right\} dw dy ds. \tag{200}$$

Dies Verfahren ist nur verständlich, wenn man annimmt, dass Helmholtz Folgendes. im Auge hatte. Die Arbeit der Krifte $\left(X - \frac{4 \times \chi}{\beta}\right)$ etc. tritt als kinetische Energie und

Wilring in Erscheinung. Wir können nun die X Y Z so definiren, dass wir sie auch ohner Energiesufuhr von aussen constant halten können. Dann haben wir den Vortheil, dass sowohl der Zuwachs der Ionen an petantieller Energie, wie auch die länergie (204 a) ausschlieselich aus dem prepringlich dem Acthor des Mediams mitgetheilten Energieverrath (204 b) bestritten wird, und wir dürfen segen, dass der inhalt des Gesammtmediams au petantieller Energie im Endanstande gleich (204 b) minus (204 a) ist.

Unter diesen Umständen verstehen wir unter X Y Z die von aussen im Aether des Modiums errogte electrische Kraft, mit Ansschluss der von der depolaristrenden Wirkung der Ionen herrührenden Gegenkraft. Dann müssen wir aber \mathcal{F} so bemessen, dass die Kraft $\frac{4\pi \chi}{p}$ sowohl der quasielastischen Kraft der verschebenen Ionenpaare, wie auch der depolaristrenden Gegenkraft das Gleichgewicht hält. Ferner sind dann die Polarisationen \mathcal{X}) is in (204a 204b 205) nicht identisch mit unsern \mathcal{X}_0 \mathcal{Y}_0 \mathcal{Y}_0 . Sie bedeuten vielmehr diejonigen Polarisationen, die zu Anfang bei festgehaltenen Ionen herrschten, die aber im Endzustande infolge der depolaristrenden Wirkung der Ionen zurückgegungen sind. Sie sind also im weiteren Verlauf der Betrachtungen als reine Rechnungsgrössen zu behandeln. Wenn diese Deutung richtig ist, dann liegt der Fehler der Holmholtz schen Originalarbeit, der zu nusannehmbaren Formen der Maxwell'schen Gleichungen und der Dispersionsformen führt, klar zu Tage. In dem Holmholtz schen Austruck (207) für \mathcal{P}_{ap} , dürfen nämlich die \mathcal{X} \mathcal{Y} \mathcal{Y} \mathcal{Y} nur nuser \mathcal{X}_0 \mathcal{Y} , \mathcal{Y}_0 , bedeuten, während sie bei Helmholtz mit den XYZ in (204b), also mit den Rechnungsgrössen identisch sind.

wo me proportional der Dichtigkeit der mit den Ladungen vor bundenen ponderablen Meterie ist. Dieser Ausdruck wird mit negativem Zeichen in D aufrenommen.

Die Reibungskräfte, deren Componenten (pro Volumein 11 erit) mit $-r_s$, $-r_s$, $-r_s$ bezeichnet werden mögen, setzen wir den Geschwitzteligkeiten der Ionen der Grösse nach proportional, aber von entgegengesetzten. Richtung, und schreiben demgemäss:

$$r_s - k_o \frac{\partial \xi}{\partial t}$$
;

$$r_y = k_0 \frac{\partial y}{\partial t}; \qquad (200)$$

$$r_{z} - k_{\theta} \frac{\partial A}{\partial t}$$

wo ke eine positive Grösse ist. Der Einfluss der Reibungskritäte wird dann ans der Variation des kinetischen Potentials erhalten, wenn much darin den Ausdruck

$$E = \int \int \int (r_x z + r_y) + r_z h dx dy dx$$
 (210)

hinzufugt und bei der Variation die r. r. r. nicht mit variirt.

Also wird schliesslich:

$$\mathbf{0} = \mathbf{0}'_{c} + \mathbf{0}'_{R} + \mathbf{0}'_{RR} - R + R'. \tag{211}$$

Wenn man nunmahr die Variation (190) nach den X, D, H, N, B, B, I, H, B ausführt, so erhält man 9 Gleichungen, deren Nullsetzung, wesnu zugleich:

$$\frac{s_{o}}{\partial} = a^{s}; \quad \frac{s_{o} m_{o}}{4\pi} = m'; \quad \frac{s_{o} k_{o}}{4\pi} = k'$$
 (212)

gesetzt wird, drei Gleichungstripel ergiebt, von denen wir 11111 die erste jedes Tripels anschreiben,

$$\frac{\partial \theta}{\partial t} = c_{\bullet} \left[\frac{\partial}{\partial s} \left(\frac{\mathbf{D}_{\bullet}}{s_{\bullet}} \right) - \frac{\partial}{\partial y} \left(\frac{\mathbf{B}_{\bullet}}{s_{\bullet}} \right) \right]; \tag{218a}$$

$$\frac{\partial (\bar{x}_o + y)}{\partial t} = c_o \left[\frac{\partial}{\partial y} \left(\frac{\Omega t}{n} \right) - \frac{\partial}{\partial z} \left(\frac{\Omega t}{\mu} \right) \right]; \tag{218b}$$

$$\mathcal{X}_{\bullet} = a^{\dagger} x + m' \frac{\partial^{3} x}{\partial t^{2}} + b' \frac{\partial x}{\partial t'}. \tag{2180}$$

$$\frac{\partial \mathbf{B}}{\partial t} = o_0 \left[\frac{\partial}{\partial s} \left(\frac{\mathbf{D} - \mathbf{v}}{s_0} \right) - \frac{\partial}{\partial y} \left(\frac{\mathbf{B} - \delta}{s_0} \right) \right]; \text{ ota.}$$

Daranf, dam an Stelle von (205) richtiger der Anadruck (202) zu zetzenn guf, hat zuerst Reiff (zur Dispursionstheorie, Wied. Ann. 55, p. 82-04 1895) hingowiesen.

¹⁾ Die Dimension von in ist Massendichtigkeit

²⁾ Bed Holmholts lauten diese Gleichungen;

Führen wir wieder XYZ, statt \mathcal{X} , \mathcal{Y} , and LMN ein, so schreiben sich die ersten beiden Tripel:

$$\mu \frac{\partial L}{\partial t} = c_n \left(\frac{\partial Y}{\partial s} - \frac{\partial Z}{\partial y} \right); \text{ etc.}$$
 (214a)

$$4\pi \left[\frac{\sigma_{\bullet}}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} + \frac{\partial g}{\partial t} \right] = c_{\bullet} \left(\frac{\partial N}{\partial y} - \frac{\partial M}{\partial s} \right); \text{ etc.}$$
 (214 b)

Dies sind die Maxwell'schen Gleichungen. In dem zweiten Tripel desselben bedeutet bekanntlich die linke Seite die Dichte des Gesammtstroms, multiplicirt mit 4π . Dieser Gesammtstrom erscheint hier in zwei Theile zerlegt, nämlich in den Verschiebungsstrom $\frac{\sigma_0}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t}$ in dem die Ionenphare umgebenden Dielectricum, und den Convectionsstrom $\frac{\partial X}{\partial t}$ der geladenen Ionen.

Das dritte Tripel stellt die gedämpfte Schwingung der Ionenpaare dar. Es lässt sich unter Benutzung der Relationen (212) schreiben:

$$X = \frac{4\pi}{\partial} z + m_0 \frac{\partial^2 z}{\partial t^2} + k_0 \frac{\partial z}{\partial t}; \text{ etc.}$$
 (214c)

Multiplichen wie alle Glieder mit der Dichte der electrischen Ladung der Ionen e, und setzen das electrische Moment g der Ionen gleich e mal der gegenseitigen Verschiebung z der Ionen eines Paares, so bekommen wir,

$$m_0 e^2 \frac{\partial^2 w}{\partial t^2} = -\frac{4\pi}{\partial} e^2 x + e X - k_0 e^2 \frac{\partial w}{\partial t}$$
; etc. (215)

$$\frac{\partial (\mathcal{R} + \chi)}{\partial x} = c_n \left[\frac{\partial}{\partial y} \left(\frac{\mathcal{R}}{u} \right) - \frac{\partial}{\partial x} \left(\frac{\mathcal{R}}{\mu} \right) \right]; \text{ etc.}$$

$$\mathcal{E} = a^a \chi + m' \frac{\partial^a \chi}{\partial x^a} + k' \frac{\partial \chi}{\partial x^b}; \text{ otc.}$$

we gesetst wilnie

$$\frac{1}{2}\left(\frac{\epsilon_0}{D}+1\right)-a^2; \quad \frac{\epsilon_0 m_0}{8\pi}=m'; \quad \frac{\epsilon_0 k_0}{8\pi}=k'$$

Darnus folgt für Ruherustand:

$$\mathcal{R} = a^3 z = \frac{1}{2} \left(\frac{s_0}{D} + 1 \right) \cdot \frac{\partial X}{A\pi} = \frac{s_0 X}{8\pi} + \frac{\partial X}{8\pi},$$

withroud pusore Daratellung

$$R_0 = a^2 z = \frac{r_0}{\beta}, \quad \frac{\partial X}{\partial \pi} = \frac{r_0 X}{4\pi},$$

Bertaksichtigen wir, dass m. e. die Dimension einer Mussens fehrligkeit lat, so können wir diese Gleichung auch so deuten:

Die linke Seite stellt die auf die Ionen wirkende beschliebt niedende Kraft dar. Sie setzt sich zusammen aus einer quasielastischen Kraft.

durch das electrische Feld hervorgebrachten ponderomotorischen Kraft a.K., med einer der Geschwindigkeit proportionalen Reibungskraft — &... $v^2 \frac{\partial x}{\partial t}$. Wir werden bierauf bei der Besprechung anderer Theorieen zurück is ommen.

Wir sehen also, dass die Hauptgleichungen gebildet wertelen durch die Maxwell'schen Gleichungen und durch ein drittes Tripol, class die Schwingungen der Ionenpaare in ihrer Abhängigkeit von den Ratessoren Kriher darstellt. Dieses Tripol tritt bei schnellen Schwingungen auf elle Stelle der nur für Rahesustand gültigen Beziehungen &— **X etc. Wir Inklien es auch direkt aus Vorstellungen über die Molecularvorgunge herrus mar Inklien es auch (wie es Reiff und Drude später in der That gethan laben), albert il el m holtz hat aus den oben augeführten Gründen diesen umständlichem Weg der Ableitung für sicherer gehalten.

168. Die Integration wollen wir wieder vereinfachen, inclaim wir ebene, nach s sich fortpflanzende Wellen betrachten, wobel die electrinche Krait is die z-Achse, die magnetische in die y-Achse falle. Dann reclusieren sich die Gleichungen auf:

$$\frac{\partial \mathfrak{M}}{\partial t} = -c_{\bullet} \frac{\partial}{\partial s} \left(\frac{\mathcal{X}_{\bullet}}{s_{o}} \right); \tag{210}$$

$$\frac{\partial (\mathcal{U}_{0} + g)}{\partial t} = -c_{0} \frac{\partial}{\partial z} \left(\frac{gg}{g} \right); \qquad (21010)$$

$$\mathcal{Z}_0 = a^2 \chi + m' \frac{\partial^2 \chi}{\partial t^2} + k' \frac{\partial \chi}{\partial t}. \tag{216 c}$$

Wir setzen $\mu = 1$, und nehmen als Integrale:

$$\mathcal{Z}_{\bullet} = \mathfrak{A} e^{\ln(t + pz)};$$

$$\mathcal{Z}_{\bullet} = \mathfrak{A} e^{\ln(t + pz)};$$

$$\mathcal{Z}_{\bullet} = A \cdot e^{\ln(t + pz)};$$
(217)

wo $n = \frac{2\pi}{\epsilon}$ die Schwingungszahl bedeutet, und die reciproke Gerschwindigkeit p complex sein kann. Setzen wir die Differentialquotienten in (216) ein, so ergeben sich die Bedingungsgleichungen:

860

$$\frac{\mathfrak{A}'}{\sigma_o} = -\frac{p}{r_o} \mathfrak{A};$$

$$\frac{\mathfrak{A} + A}{\sigma_o} = -p \mathfrak{A}';$$

$$\mathfrak{A} = a^* A - m' n^* A + in k' A.$$
(218)

Aus der dritten Gleichung (218) folgt:

$$\frac{A}{R} = h = \frac{1}{a^2 - n! n^2 + in k}. \tag{219}$$

Führen wir h in die beiden ersten Gleichungen (218) ein und multipliciren beide Seiten der beiden Gleichungen mit einander, so fällt der Factor XX weg, und wir bekommen:

$$p^* = \frac{r_a}{\sigma_a^2} \left(1 + h \right). \tag{220}$$

p ist complex und wir können gemäss der Betrachtung in § 198 und 164 setzen:

$$p = \frac{r - i\pi}{\sigma_a} = \frac{n}{\sigma^0}.$$

Wir bekommen dann aus (220), die complexe Dispersionsformel;

$$u^{2} - (\nu - ix)^{2} - s_{0}(1 + h) - s_{0} + \frac{s_{0}}{a^{2} - m^{2} + i\pi R^{2}}$$
 (221)

Aus (216c) folgt leicht, dass $\tau_m^* = \frac{4\pi^* m'}{a^*}$ ist (τ_m die Eigenschwingungsdauer der Ionenpaare, wenn sie sich ohne Beibung und ohne Einwirkung einer electrischen Kraft bewegen würden).

Setzen wir ferner:

$$n = \frac{2\pi}{\tau};$$
 $\tau = \frac{1}{\sigma_a};$ $\frac{k' \tau_{in}^2}{2\pi \epsilon n'} = y,$ (222)

berücksichtigen (212) und trennen das Reelle vom Imaginären, so bekommen wir die Dispersionsformeln:

$$v^* - x^* - s_* = \frac{\vartheta \lambda^* (\lambda^* - \lambda_*^*)}{(\lambda^* - \lambda_*^*)^* + g^* \lambda^*}$$
 (228)

$$2 \nu \varkappa = \frac{3 g \lambda^2}{(\lambda^2 - \lambda_n^2)^2 + g^2 \lambda^2}. \tag{224}$$

Nehmen wir nun 2. — 1, d. h. identificiren wir das die Iononpaare unhüllende Dielectricum mit dem reinen Aether, so worden dieser Dispersionsgleichungen mit den Ketteler'schen (1572, 157b) identisch.)

Für unendlich lange Wellen (n - o; Ruhezustand) folgt. wiin (221):

$$s_{00}^{*} - s_{0} \left(1 + \frac{1}{a^{1}}\right) - s_{0} \left(1 + \frac{\partial}{s_{0}}\right) - s_{0} + \partial = 0$$
, (225)

also in der That das Quadrat des Brechungsindex gleich der Dielectricitätsconstanten des Gesammtmediums.

Ferner wird für unendlich kleine Wellen:

Nimmt man mehrere Gattungen von Ionenpaaren an, so muss man jeder Gattung ein Moment 3. 3. zuordnen und erhält schliesslich die Gleichungen (223, 224) in der Form mit dem Summenzeichen, wie die Ketteler'schen (157 c, 157 d).

1) Die lutegration der Helmholts'seben Originalgloichungen graciolata

$$u^* = -\frac{1+h}{1-h}.$$

Darans folgt für a - 1

$$+^{2} - \mu^{3} - 1 - \frac{\frac{2}{a^{3}} \lambda^{3} \left(\lambda^{3} \left(1 - \frac{1}{a^{3}}\right) - \lambda^{3}_{m}\right)}{\left(\lambda^{3} \left(1 - \frac{1}{a^{3}}\right) - \lambda^{3}_{m}\right)^{3} + g^{3} \lambda^{3}}, \quad 2 \neq n - \frac{\frac{2}{a^{3}} \cdot g \cdot \lambda^{3}}{\left(\lambda^{3} \left(1 - \frac{1}{a^{3}}\right) - \lambda^{3}_{m}\right)^{n} + g^{n} \lambda^{3}}.$$

Vgl. daza E. Ketteler, Notis beir. die Möglichkeit einer zugleich dem Glantischen principien entsprechenden Dispersionsformel. Wied. Ann. 40. p. 882—886 (1896).

2) Bei Helmholtz wird dagegen:

$$v_{0} = s \frac{1 + \frac{1}{a^{2}}}{1 - \frac{1}{a^{2}}} = s \frac{s + 8 \theta}{s - \theta}$$

Darstellung der Helmholtwechen Theorie durch Reiff und Drude.

169. Während Holmholtz seine Hauptgleichungen auf einem Umwege ableitet, lässt Reiff! A) das Princip der kleinsten Wirkung beiseite und knüpft direct an die Helmholtzischen Molecularvorstellungen au, aus denen er die Gleichung für die Schwingungen des Ionenpaares ableitet. Als weitere Hauptgleichungen nimmt er die Maxwellischen. Ihre Integration liefert dann die Dispersionsformeln genau wie bei Helmholtz.

Dies Verfahren hat den Vorzug grosser Anschaulichkeit. Die Reiffschen Betrachtungen sind dann von Drude 3) (dersen Darstellung wir folgen wollen) in einigen Punkten modificirt worden.

Wir stellen uns die Molecule vor als Aggregate positiv und negativellener Ionen (Electronen), die der Bedingung genügen, dass in einem Volumelement die Summe der positiven und negativen Ladungen gleich Null sei. Ferner wollen wir, im Gegensatz zu Helmholtz, der Allgemeinheit wegen die positiven und negativen Ionen getrennt betrachten und somit für sie getrennte Bewegungsgleichungen aufstellen. Wir stellen uns ferner vor, dass die Ionen in einem Esolator an gewisse Gleichgewichtslagen gebunden, in einem Leiter (Metall) dagegen völlig frei boweglich seien.

Wir betrachten zunächst einen Isolator und stellen zuerst die Bewegungsgleichung für die positiven Ionen auf. Der Leser wird im folgenden durch Vergleich leicht feststellen können, welche Grüssen bei Reiff-Drude den Helmholtzischen Begriffen entsprechen. Wir verweisen dazu auf Gleichung (215).

Sei e, die Ladung eines positiven Ions, m, seine Masse, x_i seine Verschiebung aus der Gleichgewichtslage. Wenn dann eine Aussere electrische Kraft X, wie z. B. die periodische electrische Kraft der Lichtwelle, auf das Ion wirkt, so muss seine Bewegungsgleichung die Form besitzen:

$$m_1 = \frac{\partial^n x_1}{\partial t^2} = \theta_1 X = \frac{4\pi \theta_1^n}{\theta_1} w_1 - k_1 \theta_1^n + \frac{\partial w_1}{\partial t}$$
 (220)

Es ist nämlich e, X die gesammte ponderomotorische Kraft, mit der die electrische Kraft auf das geladene Ion wirkt. Das zweite Glied rochts soll die quasielastische Kraft bezeichnen, mit der das Ion in seine Gleichgewichts-

¹⁾ Vgl. R. Reiff, Zur Disparaioustheoric. Wied. Ann. 55. p. 82-94 (1995). Hier fludet sich die ausführliche Durchrochnung.

R. Reiff, Wied. Ann. 55, p. 88-04 (1895). Theoric molecular-electrischer Vorgünge. Freiburg I. B. bel J. C. B. Mohr (1800) 8* 100 S.

a) P. Drude, Lehrbuch der Optik, H. Aud. Loipzig, Hirsel 1990. 8. 287 S.

lage zurückgezogen wird. Der Factor e' ist zugesetzt, um minnigen, dass des Vorzeichen dieser Kraft vom Vorzeichen der Ladung abhitungig ist. Das dritte Glied rechts beteichnet die Reibungskraft; e' hat der in dieselbe Bedeutung wie im zweiten Glied; m_i , \mathcal{P}_{ij} , k_i , sind positive Constitution. Die Bedeutung von \mathcal{P}_{ij} erkennt man, falls man die Gleichgewichtsinger Gent konen unter der Wirkung der Kraft X bestimmt. Wenn nämlich x_i vom Glei Zeit i nuchbängig ist, so folgt aus (226)

$$\mathbf{e}_{i} x_{i} = \frac{b_{i}}{4\pi} X. \tag{227}$$

 ϑ_i giebt also die Leichtigkeit an, mit welcher die Ionen aus Harer unspringlichen Lage zu verschieben sind. Für Leiter ist $\vartheta_i = \infty$.

Eine ganz analoge Gleichung gilt für die negativ geludentem Tonen:

$$m_s \frac{\partial^2 x_1}{\partial t^2} = 6 X - \frac{4 \times 6!}{2!} x_s - k_s 6! \frac{\partial x_s}{\partial t}. \tag{228}$$

Wenn wir mehrere Moleculgattungen annehmen, so entistpruchen jeder Gattung zwei solche Gleichungen (226) und (228) mit besonden und Constanten m., 9., k.

Als weitere das Problem bestimmende Gleichungen molitimen wir die Maxwell'schen (170). In diesen bedeutet die linke Saite (160 Dichte a des Gesammtstromes multiplicirt mit 4n. Diesen Ausdruck für de mitsen wir unsern Annahmen entsprechend umformen. Zunächst lassen wir das Glied 4no X weg, da wir Leitungsströme ausschliessen wollen. Den Gresnmintstrom besteht dann aus zwei Theilen; nämlich:

t. Dem Verschiebungsstrom, wie er im freden Aether (oling) eingelagerte ponderable Molecule) unter der Einwirkung einer Kraft X besetcht. Seine Dichte ist

$$\frac{1}{4\pi}\frac{\partial X}{\partial t}$$
; (220)

2. Dem durch die Bewegung der Ionen hervorgerufen ein Convectionsstrom. Bezeichnet N. die Anzahl positiver Ionen pro Volumein Intell, so ist die Dichte des durch ihre Bewegung repräsentirten Convectionsstromen offenbar

$$e_i N_i \frac{\partial w_i}{\partial t}$$
 (230 n)

Ebenso folgt für die negativen Ionen die Stromdichte

$$e_n N_s \frac{\partial w_s}{\partial t}$$
. (250 b)

Der gessinmte Convectionsstrom ist also

$$\frac{\partial}{\partial t} \left(e, N_1 x_1 + e_2 N_2 x_2 \right), \qquad (231)$$

und die linke Seite der Maxwell'schen (Heichungen wird somit:

$$4\pi u = 4\pi \left\{ \frac{1}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} + \frac{\partial}{\partial t} (\mathbf{e}_i N_i x_i + \mathbf{e}_i N_i x_i) \right\}. \tag{232}$$

De ferner die Ladungen e, und e, gleich, wenn auch entgegengesetzten Vorzeichens sind, folgt:

$$e_1 N_1 + e_2 N_3 - o$$
. (233)

Die weitere Behandlung unserer Grundgleichungen ist nun sehr einfach und elegant die folgende:

Wir setzen als Integrale von (226) und (228)

$$x_i - A_i e^{int}; \quad x_i - A_i e^{int}, \tag{234}$$

$$wo n = \frac{2\pi}{s}.$$
 (285)

Bilden wir die Differentialquotienten und setzen sie in (226) ein, so folgt:

 $e_1 x_1 \left(1 + in \frac{k_1 \theta_1}{4\pi} - n^4 \frac{m_1 \theta_1}{4\pi \theta_1^2}\right) = \frac{\theta_1}{4\pi} X$

oder.

$$e_1 x_1 = \frac{1}{4\pi} X \frac{\partial_1}{1 + i n \frac{k_1}{4\pi} \partial_1} - n^2 \frac{m_1}{4\pi} \frac{\partial_1}{\partial_1}.$$
 (236)

Ebenso folgt aus (228) die Gleichung (236) mit dem Index 2.

Dadurch wird (232), und damit die linke Seite des Maxwell'schen Tripels:

$$\frac{1}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} \left\{ 1 + \frac{\partial_{+} N_{+}}{1 + in \frac{k_{+} \partial_{+}}{4\pi} - n^{2} \frac{m_{+} \partial_{+}}{4\pi \partial_{+}^{2}}} + \frac{\partial_{n} N_{n}}{1 + in \frac{k_{n} \partial_{n}}{4\pi} - n^{2} \frac{m_{n} \partial_{n}}{4\pi \partial_{n}^{2}}} \right\}$$

oder für m verschiedene Moleculgattungen:

$$\frac{1}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} \left\{ 1 + \sum_{\mathbf{m}} \frac{\partial_{\mathbf{m}} N_{\mathbf{m}}}{1 + i n - \frac{1}{4\pi} - n^{\mathbf{m}} \frac{\partial N_{\mathbf{m}}}{\partial \mathbf{m}}} \right\} - \frac{a'}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t}. \tag{237}$$

Die linke Seite der nicht modificirten Maxwell'schen Gleichungen lautete

$$\frac{*}{4\pi}\frac{\partial X}{\partial t}$$
.

Daraus ersehen wir, dass in unserer Theorie an die Stelle der Dielectricitätsconstanten s eine complexe Grösse s' tritt, die sich junter Einführung neuer Constanten

$$\theta_n N_m = \frac{1}{a_n^2}; \quad \frac{k_m \theta_m}{4\pi} = \frac{k'_m}{a_n^2}; \quad \frac{m_m \theta_m}{4\pi a_n^2} = \frac{m'_m}{a_n^2}$$
 (238)

folgendermaassen schreibt:

$$e' = 1 + \sum_{m} \frac{1}{a_m^2 - m'_m n^2 + i n k'_m}.$$
 (2311)

Das ist die Helmholtz'sche Gleichung (221), für *m* Gattungen von Ionenpaaren verallgemeinert und mit dem Werth s. — 1. Denn nach den Ausführungen in § 164 dürfen wir jederzeit setzen:

$$\varepsilon' \longrightarrow \Pi^* \longrightarrow (\nu \longrightarrow i \times)^*$$
.

Unter Einführung vom λ_{-} und g wie in den Gleichungen (222) und von

$$\mathcal{F}_{n} = \mathcal{F}_{n} N_{n} \,, \tag{240}$$

sowie nach Trennung des Reellen vom Imaginären bekommen wir dann wieder die reellen Dispersionsformeln:

$$y^{n} - x^{n} - 1 = \sum_{i} \frac{\partial'_{in} \lambda^{n} (\lambda^{n} - \lambda^{n}_{in})}{(\lambda^{n} - \lambda^{n}_{in})^{2} + g^{n} \lambda^{n}};$$
 (241a)

$$2 \nu \times - \sum_{i} \frac{\theta' = g \lambda^{i}}{(\lambda^{i} - \lambda^{i})^{i} + g^{i} \lambda^{i}}$$
 (241b)

Für unendlich lange Wellen ist:

$$s'_{\infty} = s - 1 + \sum_{\alpha_{m}} \frac{1}{\alpha_{m}} = 1 + \Sigma \theta'_{m}.$$
 (242)

Nach (227) und (236) können wir 3' die "Dielectricitätsconstante der m'ten Ionengatung" nennen. Die Dielectricitätsconstante der Substanz ist somit gleich der Summe derjenigen des Aethers und aller Ionengatungen.

Schlussfolgerungen aus der Helmholtsschen Theorie.

170. Wir entwickeln mit Drude aus den Formeln (241) unter Vernachlässigung des Reibungsgliedes in derselben Weise wie in § 143 die vierconstantige im Durchsichtigkeitzgebiet gültige Formel 1)

$$y^{2} = 1 + \sum \theta_{1}' + \frac{\sum \theta_{1}' \lambda_{2}^{2}}{\lambda^{2}} + \frac{\sum \theta_{1}' \lambda_{2}^{2}}{\lambda^{2}} + \dots - \lambda^{2} \sum \frac{\theta_{r}'}{\lambda_{2}^{2}} - \lambda^{2} \qquad \frac{\theta_{r}'}{\lambda_{2}^{2}} - \dots - \theta^{2} + \theta + \frac{\theta}{24} + \frac{\theta}{24}.$$
(243)

Die Constanten a, b, o und e haben hier dieselbe symbolische Bedeutung wie in Gleichung (106).

Darin ist das constante Glied

$$u = 1 + \Sigma \mathcal{F}_{\bullet} , \qquad (244)$$

wo So, die Summe der Dielectricitätsconstanten aller derjenigen Ionen bedeutet, deren Eigenschwingungen im Ultraroth liegen.

Ferner ist nach (242)

$$s = 1 + \Sigma \vartheta'_{\bullet} = 1 + \Sigma \vartheta'_{r} + \Sigma \vartheta'_{r} , \qquad (245)$$

wo r sich auf das Roth bezieht. Also ist

$$s - u = \Sigma \mathcal{G}_r. \tag{240}$$

Nan ist a das maassgebende Glied in der Dispersionsformel (243). Bei sehr geringer Dispersion können wir es nahezu mit ν^* identificiren. Also können wir (246) folgendermaassen in Worten aussprechen:

Die Differenz zwischen der Dielectricitätsconstanten und r^* ist stets positiv und hat die Bedeutung der Summe der Dielectricitätsconstanten derjenigen Ionen, deren Eigenschwingungen im Ultraroth liegen. Hierdurch werden die Abweichungen von der ursprünglichen Maxwell'schen Formel $r^* - s$ erklärt.

Unter der Annahme, dass nur ein einziges Absorptionsgebiet im Ultraroth liegt, kann man die Lage desselben berechnen. Denn es ist nach (243):

$$e = \sum_{r=1}^{\frac{\partial^r}{r}}$$
 oder für nur ein Absorptionsgebiet λ_r :

$$c = \frac{\theta'_r}{l!}. \tag{247}$$

Aus (246) folgt dann

$$\lambda_{\tau}^{\bullet} = \frac{r - u}{2}. \tag{248}$$

Z. B. ist für Wasser:

$$a - a - 77$$
.

Also

was der Grössenordnung nach richtig ist.

Schreibt man unter Vornachlässigung von z und des Reibungsgliedes die Formel (241) für durchsichtige Körper folgendermassen:

$$v^{2} = 1 + \sum \frac{\partial r_{m}}{1 - \left(\frac{l_{m}}{L}\right)^{3}}$$

$$= 1 + \sum \partial r_{m} + \sum \frac{\partial r_{m}}{L^{2} - l_{m}^{2}}$$

$$= b^{2} + \sum \frac{M}{L^{2} - l_{m}^{2}}$$
(2.10)

und berechnet nach dieser Dispersionsformel die Constanten für gut durchsichtige Körper, so soll offenbar die Constante

$$b^{\bullet} = 1 + \Sigma \vartheta_{\bullet} = s \tag{250}$$

sein. Anwendungen dieser Formel besprechen wir später.

Drude bemerkt ausdrücklich, dass die aus (246) gezogene Schlussfolgerung sich nicht umkehren lässt. Auch wenn s-a nahezu Null ist, brauchen Absorptionen nicht ausgeschlossen zu sein. Vielmehr ist nur $\geq 3^{\circ}$, sehr klein, d. h. die Dielectricitätsconstanten der Ionengatungen, deren Eigenschwingungen im Ultraroth liegen, sind sehr klein. Trotzdem kann aber für ihre Eigenschwingungsdauer merkliche Absorption eintreten, da hier der Einfluss des Reibungsgliedes gross wird. Mit anderen Worten: der Einfluss dieser Absorptionsglieder auf die Dispersion erstreckt sich nicht weit in die Ferne. Ein solches Verhalten zeigen z. B. einige Kohlenwasserstoffe (vergl. § 275), bei denen s-a=o nahezu erfüllt ist, trotzdem aber Absorption im Ultraroth auftritt.

171. Wir ziehen aus der Gleichung (240)

$$y^{1} - 1 = \sum_{i=1}^{n} \frac{\partial_{in} N_{in}}{1 - \left(\frac{l_{in}}{2}\right)^{n}}$$
 (2-10)

eine wichtige Folgerung. Da die Ionen- bezw. Electronenzahl N_m proportional der Dichte der Substanz ist, folgt das bekannte Newton'sche Gesetz:

Dieses Gesetz ist aber nach den bisherigen Beobachtungen viel weniger genen erfüllt, als das Lorenz-Lorentz'sche:

$$\frac{p^2-1}{p^3+2} \text{ prop. der Dichte.} \tag{251}$$

Wir kommen hierauf noch zurück.

172. Wenn wir annehmen, dass die Ledung e der Helmholtz schen Ionen eine unveränderliche Grösse, das sogenannte electrische Elementur-

quantum sei, so spielen diese Ionen dieselbe Rolle, wie die Electronen der consequenten Electronentheorie. Wenn wir auch die Anschauungen der Electronentheorie erst weiter unten ausführlich besprechen werden, so wollen wir aus Zweckmässigkeitsgründen schon hier einige Betrachtungen über die Helmholtzische Theorie wiedergeben, die nur vom Standpunkte der consequenten Electronentheorie zu verstehen sind. Wir wollen also im Sinne dieser Theorie die Elementarquanta als selbständige Existenzen (electrische Atome oder Electronen) betrachten, und um gleich ein anschauliches Bild zu haben, ein Helmholtzisches Ion auffassen als ein ponderables Atom, das mit einem oder mehreren Electronen verkettet ist. Die Masse der Electronen sei ponderabler und electromagnetischer, oder nur electromagnetischer Natur.

Nach dieser Auffassung wurden die Electronen diejenigen schwingenden Theilchen sein, welche die Dispersion hervorrufen. Wie ein Blick auf Formel (226) lehrt, lässt sich das Verhältniss von e zur Masse m dieser Theilchen aus den Constanten der Dispersionsformeln berechnen. Wenn nun, wie die Electronentheorie annimmt, diese schwingenden Electronen identisch sind mit den aus anderen Erscheinungen, z. B. aus den Kathodonstrahlen bekannten, so muss $\frac{0}{44}$ denselben Werth haben, wie für (langsame) Kathodenstrahlen. Wir können uns dann weiter fragen, ob nicht etwa auch die ponderublen Atomo selbst mitschwingen und zur Erklärung der Dispersionserscheinungen herangezogen werden müssen. In diesem Falle hätten wir uns das Atom als positiv geladen und mit negativen Electronen verbunden zu denken. Wir könnten es dann identificiren mit dem electrolytischen Iou, für welches das Verhältniss $\frac{0}{12}$ aus der Electrolyse bekannt ist.

Auf diese Fragen suchen verschiedene Autoren eine Antwert zu geben, die bei dem geringen bruchbaren experimentellen Material zwar nur eine bedingte sein kann, die aber doch zu sehr interessanten Resultaten führt und zu gründlicher Erforschung des Gegenstandes unreizt. Zu nennen sind Loren tz!), Walker?), Schuster?), Reiff!), insbesondere aber Drude!), dem wir eine eingehende Untersuchung verdanken, auf die wir nunmehr eingehen wollen.

173. Wir schicken vorms, dass ans Messungen an Kathodenstrahlen *), wenn e in electromagnetischen Einheiten gemessen wird, sich ergiebt

$$\frac{0}{88} = 1.878 \cdot 10^7$$
. (252)

¹⁾ Vargl. § 177.

G. W. Walker, On the theory of refraction in genes. Phil. Mag. (6) 8, p. 464—404 (1998).

A. Schuster, On the number of electrons conveying the conduction currents in metals. Phil. Mag. (6) 7. p. 151-156 (1904).

⁴⁾ Vargl. \$ 109. Wied. Ann. 55. p. 82-04 (1806).

⁵⁾ P. Drude, Optische Eigenschaften und Electronentheorie. Drude's Ann. 14. p. 677—726, 938—901 (1994); vergl. auch John Koch, Bustimmung der Brechungsindiess des Wasserstoffs, der Koblensture und des Sauerstoffs im Ultraroth. Drude's Ann. 17. p. (188—874 (1905).

Vergi. u. e. W. Kaufmann, Ueber die Constitution des Electrons. Drude's Ann. 19. p. 487—553 (1996).

Für ein electrolytisches Atom Wasserstoff (Masse m_H) ergiebt sich

$$\frac{o}{m_H} = 9660$$
. (253)

Also ist

$$\frac{m_H}{m}$$
 — 1930, (254)

d. h., die Masse eines Atoms H ist 1930 mal grösser als die eines im Kathodonstrahl bewegten Electrons.

Wir schreiben nun die Dispersionsformel (249) für den durchsichtigen Theil des Spectrums in der Form

$$\tau^{1} = 1 + \sum_{n=1}^{\infty} \frac{\partial_{n} N_{n} \lambda^{n}}{\lambda^{n} - \lambda_{n}^{n}}, \qquad (255)$$

oder amgeformt

$$r^{2} = 1 + \sum N_{m} \vartheta_{m} + \sum \frac{\vartheta_{m} N_{m} \lambda_{m}^{2}}{\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2}}, \qquad (250)$$

770

$$\lambda_{m}^{s} = \frac{\kappa \cdot m_{m} \cdot \mathcal{I}_{m}}{Q_{m}^{s}} \tag{257}$$

ist.

Vergleichen wir (256) mit der aus der Sellmeier-Ketteler-Helmholtzischen Theorie fliessenden Formel

$$v^{2} - b^{2} + \sum_{k} \frac{M_{m}}{k^{2} - k^{2}}, \qquad (258)$$

die von Paschen und Rubens und Nichols (vgl. § 258 fl.) au verschiedenen Substanzen geprüft worden ist.

Wir sehen, dass:

$$b^* = 1 + X N_m \partial_m; \qquad M_m = N_m \partial_m \lambda_m^*$$
 (250)

ist. Aus (257) und (250) erglebt sich dann, dass

$$\frac{M_{m}}{1_{m}^{*}} = \frac{1}{\pi} \frac{0_{m}^{*} N_{m}}{m_{m}} . \tag{260}$$

Dieselbe Beziehung läset sich aus der Lorentzischen und der Planck'schen Theorie ableiten (§ 177—182).

Nach (233) darf ein mit Electronen verbundenes Molecul keine freien Ladungen enthalten, d. h. es muss stets gelten

$$\Sigma e_m N_m = 0. (201)$$

Dann folgt sus (260) und (261), dass stets gelten muss

$$\sum \frac{M_n}{k_n^2} \cdot \frac{m_n}{c_n} = 0. {(262)}$$

Nun lässt sich die Dispersion des Flussspaths durch 2 Glieder der Σ in (258), d. h. also mit einem ultrarothen (Index τ) und einem ultravioletten (Index v) Absorptionsstreifen darstellen. Die Constanten sind dann:

$$b^{2} = 0.00$$
, $M_{r} = 5.000 \cdot 10^{-10} \text{ cm}^{2}$, $M_{r} = 0.012 \cdot 10^{-10} \text{ cm}^{2}$, $\lambda_{r}^{2} = 1.208 \cdot 10^{-10} \cdot \text{cm}^{2}$, $\lambda_{r}^{3} = 0.888 \cdot 10^{-10} \text{ cm}^{2}$.

Daraus ergiebt sich:

$$\frac{M_r}{\lambda_s^4}$$
 - 3,28 · 10 + 5, $\frac{M_v}{\lambda_s^4}$ - 0,778 · 10 + 10.

Aus (262) folgt dann:

$$3.23 \cdot 10^{+5} \frac{m_r}{q_r} + 0.778 \cdot 10^{+10} \frac{m_s}{q_s} - o, \text{ oder}$$

$$\frac{q_s + m_s}{q_r + m_r} - \frac{m_r 23}{0.778} \cdot 10^{-5}.$$

Dies bedeutet: das - der an den ultravioletten Eigenschwingungen beteiligten Electronen hat entgegengesetztes Vorzeichen und ist viel größer, als das - der ultrarothen. Es liegt darum der Schluss nahe, dass der ultraviolette Absorptionsstreifen von mit den ponderablen Moleculen verbundenen negativen Electronen (derselben Art wie in Kathodenstrahlen) herrühre, der ultrarothe Streifen dagegen von Schwingungen des ganzen ponderablen, positiv geladenen Molecule oder eines Teiles deeselben.

174. Diese Hypothese lässt sich nun in der That gut durchführen, wenn man die numerische Berechnung für viele Körper vornimmt. Nennen wir p_m die Anzuhl der Electronen pro Molecül, m das Moleculargewicht des Körpers, d seine Dichte, m_H die absolute Masse eines Atoms Wasserstoff. Dann ist, da

$$\frac{N_{\infty}}{v_{\infty}}$$
 — Anzahl Molecule pro com,
$$d = \frac{N_{\infty}}{v_{\infty}} m_H M. \tag{268}$$

Hieraus und aus (200) folgt

$$p_{m} = \frac{c_{m}}{m_{m}} = \pi \frac{m_{H}}{c_{m}} \cdot \frac{M_{m}}{c_{m}} \cdot \frac{M}{d}. \tag{284}$$

Hier ist die rechte Seite bekannt, denn nach (253) ist $\frac{m_H}{c} = \frac{1}{0000}$. Ferner sind Dichte und Moleculargewicht, sowie $\frac{M_{\infty}}{\lambda_{\infty}^4}$ aus Dispersionsbeobachtungen bekannt.

Nehmen wir als einfachsten Fall Wasserstoff ($\frac{M_s}{k_s}$ aus Messungen Ketteler's bekannt, Absorptionsstreif weit im Ultraviolett), so wird die rechte Seite gleich 3 · 10 7 . Hierans und aus (252) ergiebt sich dann p ungefähr gleich 2. Wir hätten also das Resultat, dass in jedem Wasserstoff- (H_s) Molecül zwei, d. h. in jedem H-Atom ein schwingungsfähiges negatives. Electron vorhanden ist, d. h. also pro Valenz je ein Electron im Molecül.

Dies sehr plausible Resultat ist aber in so einfacher Weise nur zu erhalten, well Wasserstoff vermutlich nur einen ultravioletten Absorptionsstreifen besitzt, und nur auf einen solchen Fall ist unsere Berechnung streng genommen anwendbar.

Trotsdem führt die Berechnung auch in complicirten Fällen zu annehmbaren Besultaten. Z. B. ist für Flussspath und für den ultravioletten Streifen (M - 78, d - 8.18, Anzahl der im Molecül vorhandenen Valenzen 4, also p. für den ultravioletten Streifen - 4)

$$\frac{0}{40}$$
 - 1,55 · 10⁷

in sahr guter Uebereinstimmung mit (252). Wir nehmen also an, doss der ultraviolette Streifen durch 4 am Molecul befestigte Electronen (Ladung zusammen — 4e) hervorgerufen wird.

Für den ultrarothen Streifen liegt es nahe anzunehmen, dass die Ludung $\mathbf{e}_r = +4\mathbf{e}$ sei. m_r ist im Maximum gleich der Meisse $m_H \cdot \mathbf{m}$ des gunzen Moleculs, oder es ist ein Teil $m_H \cdot \mathbf{m}$, desselben. Es ergiebt sich aus (200) (203)

$$\frac{M_r}{p_r} = \frac{4^3 \cdot (e/H)^2}{\pi M_r/k^2} \cdot \frac{d}{M} = 60.$$

Daraus kann man schliessen, dass der ultrarothe Streifen durch eine ponderable Masse vom Moleculargewicht 60, also etwa einem Atom Ca (Atomgewicht 40) und einem Atom Fl (Atomgewicht 10) geladen mit + 4e hervorgerufen wird, während das zweite in Ca Fl, vorhandene Fl-Atom an der Schwingung nicht theilnimmt.

175. Wir haben dies letzte Beispiel nur angeführt, weil es sehr auschaulich den Weg zeigt, den wir zu gehen haben. In Wirklichkeit sind die Messungen nicht genau genug, um so weit gehende Schlüsse zu rechtfertigun, z. B. könnten genauere Messungen über die Lage des ultrarothen Absorptionsstreifens ergeben, dass bei Flussspath die ganze Moleculmasse mit schwingt.

Die genaue Betrachtung ergiebt nun, dass man im allgemeinen, d. h. wonn nicht mit Sicherheit nur die Existenz einer einzigen ultravioletten Eigenrschwingung nachgewiesen ist, nur eine untere Grenze für p ableiten kann. Diese ergiebt sich bei allen Atomen oder Molekülen gleich oder kleiner als die Summe der im Molecul bezw. Atom enthaltenen Valenzen. Nur bei

den Halogenen F, Cl, Br, J ist p grüsser als die Valenz 1. Damit ist dann wieder eine Theorie der Valenz gegeben, auf die wir aber hier nicht eingehen können.

Ferner lässt sich in der Dispersionsformel (vgl. § 143, Entwickelung nur der ultrarothen Glieder):

$$r^{2}=-a\lambda^{2}+a+\frac{D\lambda^{2}}{\lambda^{2}-\lambda^{2}},$$

die Constante e, die ja die Lage des ultrarothen Streifens bestimmt, unter vereinfachenden Voraussetzungen aus der Formel:

$$a = \frac{0.290 \cdot 108 \cdot d}{(M/v)^{\alpha}} \tag{205}$$

bestimmen. Darin ist v eine durch die Gleichung:

Positive Gesammtladung des Moleculs — $v \cdot e$

bestimmte Zahl, die "Valenzzahl", die nicht immer mit p, der Auzahl der negativen Electronen, übereinstimmt.

Tabelle 3 giebt einige Resultate:

Tabelle 5. Anwendung der Electronentheorie auf verschiedene Substanzen nach Drude.

Substanz	9	P,	e beob.	o bor. nach (205)	0/1#
Flussepath CaF	4	4	3.22.10°	2,48.10*	1,55.107
Sylvin KOl	2	2	0.58	0.42	1.70
Steinsalz Na Cl	2	4	0.90	0,74	1.57
Quara Si O	8	4	11.00	18.75	1.75
Kalkspath Oa C(),					
ordinkrer Strahl	12	5	11,80	11,00	1.57
extraord	12	2	0.00	11.00	1.52
Bohwafallrohlonatoff CS	8	2	5.51	4.14	1.71
Wanter H. O	1	1	12.80	14.00	1.57

Es ergiebt sich ferner, dass das aus (264) berechnete p durch die electrische Constitution sehr stark beeinflusst wird, z. B. sind Doppelbindungen im Molecul deutlich zu erkennen. Man kann somit die Constitution aus optischen Eigenschaften berechnen.

176. Interessant ist ferner eine Berechnung für Cyanin nuch den Messungen Pflüger's 1), das einen starken Absorptionsstreifen im sichtbaren Spectrum hat. Es fragt sich, ob dieser von (negativen) Electronen oder von (positiven) Moleculen herrührt. Zur Berechnung werden zwei Wellenläugen λ_1 und λ_2 gewählt zu beiden Seiten des Streifens, und so weit von ihm entfernt, dass wir vernachlässigen können. Wir dürfen dann die Formel (265) benutzen und schreiben:

¹⁾ Vorgi, \$ 208 ff.

$$r_1^2 = a^2 + \frac{N_m \, \theta_{21}}{1 - \frac{k_m^2}{k_1^2}}; \qquad r_2^2 = a'^2 + \frac{N_m \, \theta_{m}}{1 - \frac{k_m^2}{k_2^2}}.$$

Hier bedeuten a^* and a'^* den Einfluss, den alle anderen Absorptionsstreifen im Ultraroth und Ultraviolett (vgl. § 143) auf ν an den Stellen λ , and λ , besitzen. Wenn λ , and λ , nicht zu weit anseinanderliegen, darf man $a^* - a'^*$ setzen. Dann bekommt man für

$$\lambda_1 = 505 \,\mu\mu$$
, $\nu_1 = 1.28$; $\lambda_2 = 671 \,\mu\mu$, $\nu_1 = 2.13$; $\lambda_3 = 570 \,\mu\mu$;

durch Subtraction:

$$r_{\rm p}^{\rm q} = r_{\rm i}^{\rm q} = 2.00 = \frac{N_{\rm ps} \vartheta_{\rm es}}{0.188}$$

oder:

$$N_{\rm in} \, \vartheta_{\rm in} = 0.4$$
; $\frac{N_{\rm in} \, \vartheta_{\rm in}}{1.2} = 1.28 \cdot 10^{-8}$.

Ans (264) folgt dann für M - 411

$$p \stackrel{\mathbf{q}}{=} -0.525 \cdot 10^{7} \cdot \frac{\pi}{d}.$$

Nehmen wir die Dichte des Cyanins zu etwa 2 au, so würde für p = 1.

S = 0.85 · 10 7 werden, also von der Grössenordnung, wie sie den negativen Electronen zukommt.

Macht man die Probe auf das Exempel, indem man ähnlich wie oben die Berechnung unter Annahme schwingender positiver Moleculmasse durchführt, so bekommt man

was such nicht annähernd stimmen kann, da p höchstens gleich 35, d. h. gleicht der Auzahl der H-Atome im Molecül (C_n H_n N_s) sein kann.

Man darf also wohl annehmen, dass der Streifen beim Cyanin durch Schwingungen negativer Electronen entsteht.

Die Anwendung obiger Rechnungen auf Metalle soll bei der Dispersion der Metalle (5 209 ff.) besprochen werden.

177. Wir weisen an dieser Stelle auf eine Arbeit von Martena) hin, der auf Grund einer Schätzung der wahrscheinlichen Lage der Eigenschwingung La für Diamant, Phosphor, Schwefel, Selen, Chlor, Brom und Jod Propertionalität zwischen La und V Atomgewicht gefunden hat. Dies Resultat

F. F. Martens, Ueber den Einfluss des Atomgewichtes auf die Eigenschwingung. Dispersion und Furbe von durchsichtigen Elementen und Verhindungen. Verh. phys. Ges. 4. p. 188—166 (1968).

würde im Einklang mit der Theorie stehen, wenn man als sehwingende Masse nur das chemische Atom annehmen wollte. Die vorstehenden Untersuchungen Drude's haben diese Annahme indessen unwahrscheinlich gemacht. Jedenfalls liegt hier noch ein weites Feld für fruchtbringende Thätigkeit.

178. In der Helmholtzischen Theorie in der Reiff-Drude'schen Fassung ist X die electrische Kraft der Lichtwelle. Dies X soll zufolge der Bewegungsgleichung der Molecüle zugleich diejenige electrische Kraft sein, welche des Molecül in Bewegung setzt. Hierzu ist nun folgendes zu bemerken.

Die Bewegung des Electrons reprisentirt einen electrischen Strom. Streng genommen wirkt darum noch eine weitere ponderometerische Kruft auf das Electron ein, nümlich die aus dem magnetischen Felde der Lichtwelle resultirende. Sie steht senkrecht zur Bewegungsrichtung des Electrons und zur Richtung der magnetischen Kraft \$\mathbelow{\Sigma}\$, und wird dargestellt durch das Vectorproduct 1/c e [v. \mathbelow{\Sigma}], wo v die Geschwindigkeit des Electrons bedeutet. Da indessen diese Geschwindigkeit v, wenn das Electron durch eine Lichtwelle bewegt wird, infolge der sehr geringen Amplitude sehr viol kleiner als die Lichtgeschwindigkeit c ist, und da ferner \$\mathbelow{\Sigma}\$ sehr klein ist, so wird diese Kraft in der Dispersionslehre vernachlässigt.

Aber auch die Annahme der Identität der Kraft X mit derjenigen welche das Molecul in Bewegung setzt, hült einer schärferen Analyse im Sinne der modernen Electronentheorie nicht Stand. Wir leiten mit dieser Bemerkung über zu den Arbeiten von Lorentzi), und daran anschliessend zu denen von Planck, die der Dispersionstheorie eine neue, entscheidende Wendung gugeben haben.

Theorie von Lorenta.

179. Die moderne Electronentheorie in ihrer consequentesten Form kennt keine geladenen Atompaare, sondern betrachtet die electrischen Elementurquanta als selbständige Existenzen (electrische Atome oder Electronen) von unveränderlicher Grüsse der Ladung, aber mit variabler (weil electromagnetischer) Masse. In Isolatoren sind die Electronen mit den Molecülen der Materie durch quasielastische Krüfte verbunden und werden dadurch in einer bestimmten Gleichgewichtslage erhalten. In den Leitern soll wenigstens ein Theil der Electronen in freier Form existiron können. Ansammlung gleichartiger Electronen bedeutet dann wahre Ladung, Bewegung von Electronenschwärmen (Convectionsstrom) bedeutet Leitungsstrom.

2) Vergl. auch H. A. Lorentz, Ueber die Absorptions- und Emissionslinken geschreitzer

Körper. Veral. k. Ak. van Wet. 14. p. 518-553, 577-581 (1905/0).

¹⁾ H. A. Loronte, La théorie électromagnétique de Maxwell et sun application aux corps mouvants. Leiden. Brill (1892). 8º 190 S. — Optische vershijnselen die met de lading en de massa der ionen in verband stann. Voral. k. Ak. van Wet. 6. p. 500—519. 555—565 (1898.) — Electronentheorie. Encyclopaedie der math. Wissonschaften. V. 12 (1908). Leipzig. Teubner. — Varsuch einer Theorie der electrischen auch optischen Erscheinungen in bewegten Körpern. Leiden. Brill (1895) 8º 188 S. — Vergl. auch M. Abraham, Theorie der Electricität. II. p. 267. Leipzig. Teubner (1905) 404 S.

Während die reine Maxwell'sche Theorie die wahre Electricität nur als einen mathematischen Begriff auffast, kehrt die Electronentheorie somit zu älteren Anschauungen zurück. Sie wirkt aber insofern vermittelnd, als sie den Maxwell'schen Begriff des electromagnetischen Aethers und mit ihm das Maxwell'sche Gleichungssystem beibehält. Die ponderablen Isolatoren fasst sie aber in anderem Sinne auf als Maxwell. Dieser sicht in ihnen Medien, die sich in electrischer Beziehung nur durch eine andere Dielectricitätsconstante, nicht in der Mechanik des Vorganges vom reinen Aether unterscheiden. Im Gegensatz dazu denkt sich die Electronentheorie die Verschiedenheiten, welche die Isolatoren dem reinen Aether gegenüber zeigen, aussechliesslich hervorgebracht durch die im Aether des Isolators eingelagerten und vom Aether selbst durchdrungenen Electronen. Die bei Maxwell etwas schemenhaften Begriffe der electrischen Verschiebung und damit der electrischen Polarisation gewinnen darum in der Electronentheorie eine bestimmte, physikalisch anschauliche Bedeutung.

180. Um dies näher zu begründen, wollen wir nunmehr die specielleren Voratellungen der Electronentheorie betrachten. Dabei schicken wir eine Be-Die Vorstellungen über die Constitution des Electrons merkung voraus. lassen die mannigfachsten Modificationen zu (starr oder nicht starr, Leugmung ponderabler Materie etc.), die indessen für unsere Betrachtungen zunächst ohne Hauptsache ist, dass wir den electrischen Elementarquanten unveränderliche Grösse und Trägheit (variabel oder nicht variabel) zuschreiben, und von zwei solchen mit einander verbundenen Quanten entgegengesotzten Vorzeichens als von einem electrischen Dipol in demselben Sinne reden, dem Helmholtz bei seinen Paaren "geladener" Atome gebraucht hat. In diesem Sinne ist also such die Helmholtz'sche Theorie als Electronentheorio xu bezeichnen, und in diesem Sinne werden wir den Ausdruck "Electron" he-Da wir es ferner in der Optik nur mit geringen Electronengeschwindigkeiten zu thun haben, so betrachten wir die (electromagnetische und darum von der Geschwindigkeit abhängige) Masse der Electronen als constant, und kennen zunächst keine Unterscheidung zwischen longitudineler und transversaler Massa.

Betrachten wir nun einen Isolator, in dem die Electronen durch quasielastische Kräfte an gewisse Gleichgewichtslagen geknüpft seien, aus denen sie durch ein von aussen in dem Isolator erregtes Feld verschoben werden können.

Wir wollen schrittweise vorgehen und uns zuerst vorstellen, unser Isolator sei in einer solchen Verfassung, dass wir, sein Inneres mit unsern groben Instrumenten, etwa einer geladenen Probekugel abtastend, keinerlei Spur eines electrischen Feldes in ihm zu entdecken vermögen. Dies würde sich dadurch realisiren lassen, dass wir den Isolator in eine zur Erde abgeleitete metallene Hohlkugel bringen.

Wenn wir uns aber einen kleinen Beobachter, mit entsprechend kleinen Instrumenten denken, der im Aether zwischen den Elec-

tronen des Isolators Messungen auszuführen vermöchte, dann würde dieser Beobachter dort dennoch sehr beträchtliche electrische Kräfte entdecken. In der That ist ja jedes Electron ein Divergenzpunkt electrischer Kraftlinien. Diese Kraftlinien durchziehen den ganzen, zwischen und in den Electronen befindlichen Aether. Unser kleiner Boobachter vermag in jedem Punkte ihre Resultante X', gebildet durch die Superposition eller dieser Felder, zu constatiren. In unmittelbarer Naho eines Electrons wird die Kraft X" ganz ausserordentlich gross werden und an zwei Enden eines Electronendurchmessers sogar entgegengesetzte Richtung haben. Wenn wir also mit auseren groben Instrumenten "macroscopisch" messend kein Feld zu entdecken vernögen, so heisst dies: der Mittelwerth der von dem kleinen Beobachter gemessenen Kraft X", bezogen auf ein Volumelement ist gleich Null. Dieses Volumelement muss mach Lorentz gross gegen den Abstand zweier benachburter Eine obere Grenze für seine Grösse gewinnen wir nus Electronen sein. den nachfolgenden Betrachtungen, in denen wir einen Schritt weiter geben wollen.

Wir denken uns nämlich nunmehr in dem Isolator ein electrischen Feld erzeugt, das mit unsern groben Instrumenten gemessen homogen zu sein scheint. Wir können dies dadurch realisiren, dass wir den Isolator zum Dielectricum eines hinreichend grossen geladenen Platten-Condensators machen. Unser kleiner Beobachter wird dann wiederum constatiren, dass dies Feld ganz und gar nicht homogen ist. Er wird zugleich entdecken, dass sämmtliche Electronen aus ihren früheren Gleichgewichtslagen verschoben sind. Die Kraft X", die er in jedem Punkte misst, setzt sich dann wiederum zusammen aus der Saperposition der Felder der (verschobenen) Electronen und des von aussen erregten (Condensator-)Feldes. Unter dem letzteren ist hier der Werth zu verstehen, der bestehen würde, wenn sich am Orte des Isolators nur redner Aether, eine eingelagerte Electronen befinden würde.

Das "homogene" Feld, welches wir macroscopisch mit groben Instrumenten messen, ist auch in diesem Falle nichts weiter als ein Mittelworth X, bezogen auf ein gegen die Electronenabstände grosses Volumelement, und es erscheint uns nur darum homogen, well wir mit unsern groben Instrumenten seine kleinen Inhomogenitäten nicht zu ontdecken vermögen.

Denken wir uns nunmehr ein inhomogenes Feld in dem Isolator erregt, inhomogen auch in macroscopischem Sinne. Dann gelten wiederum dieselben Betrachtungen, und wir gewinnen damit eine obere Gronze für die Grösse des Volumelementes. Wir setzen nämlich fest, dass es klein sein soll gegen die macroscopisch gemessenen Inhomogenitäten des Foldes X. Darnus folgt ohne weiteres, dass die Grösse des Volumelementes abhüngen wird von den besonderen Verhältnissen. Bei einer Lichtwelle, wo das Fold X schon auf Strecken von wenigen Zehntausendtel-Millimetern seine Richtung umkehrt, wird das Volumelement kleiner angenommen werden müssen, als bei langen Hertz'schen Wellen.

Mit dieser Bemerkung haben wir schon den letzten Schritt gethau. Nehmen wir nämlich an, der Isolator sei durchzogen von einer Lichtwelle, die in ihm ein periodisch wechselndes electromagnetisches Feld erzeugt. Danm werden die Electronen durch dieses Feld zum Mitschwingen angeregt; sie wirken wie kleine Resonatoren, d. h. sie senden ihrerseits electromagnetische Wellen aus. Die electrische Kraft X'', die unser kleiner Beobachter in jedem Zeitnoment misst, ergiebt sich wiederum aus der Superposition aller dieser Felder. Die electrische Kraft, die wir macroscopisch messen, die in die Muxwell'schen Gleichungen eingeht und die wir bisher immer als X schlechtweg bezeichnet haben, ist nunmehr die durch Mittelwerthbildung \overline{X} über ein, gegen die Lichtwelle kleines, gegen die Electronenabstände grosses Volumelement erhaltene.

181. Jetzt sind wir so weit, dess wir uns fragen können: welches ist die electrische Kraft, die, auf ein einzelnes Electron wirkend, es zu Schwingungen anregt? Wie aus unsern bisherigen Betrachtungen hervorgeht, kann dies unmöglich die Mittelwerthkraft X sein, wie Helmholtz und Drude annehmen. Es ist aber auch nicht diejenige Kraft X', die unser kleiner Bebachter etwa dicht bei dem Electron messen würde. Denn X'' enthält ja auch die von dem Electron selber ausgehende Kraft; es ist aber offenbar unmöglich, dass ein Electron durch von ihm selber ausgehende Krafte in Bewegung versetzt werden könnte.

Die Antwort ist jetzt klar. Die Kraft, die auf des Electron wirkt, ist diejenige Kraft, die ein kleiner Beobachter an dem Punkte, wo das Electron sich befindet, messen würde, wenn er: erstens das Electron aus diesem Punkto entfernen (und zwar ins Unendliche entfernen, bezw. völlig verschwinden lassen) würde; wenn er zweitens alle übrigen Electronen an ihren augenblicklichen (verschobenen) Plätzen festhalten würde (so dass sie nicht etwa die Plätze einnehmen können, die sie haben würden, wenn das eine Electron nicht weggeschaft worden wäre). Diese Kraft wollen wir die das Electron "erregende" Kraft nennen und mit X bezeichnen. Multiplicirt mit der Ladung des Electrons e giebt sie die ponderomotorische auf das Electron wirkende Kraft e X, und diese ist es, die für uns in Betracht kommt.

Wir können uns im Rahmen dieses Buches weder auf die Herleitung der Mittelwerthskraft X, noch auf die der erregenden Kraft X' genauer einlassen, sondern müssen uns beschränken, die Resultate zu verzeichnen.

182. Wir nehmen zur Vereinfachung nur eine Gattung beweglicher Electronen an. Die Ausdehnung der Theorie auf mehrere Gattungen ist sehr schwierig und bisher noch nicht ausgeführt worden. Wir können zur Fixirung der Ideen etwa festsetzen, dass das Medium nur eine Gattung von Electronenpaaren enthalte, und dass in jedem Paar nur das negative Electron beweglich sei. Das positive liege fest und möge, wenn man das Bild noch weiter ausbauen will, etwa als positiv geladenes Atom aufgefasst werden.

Dispersion. 187

Sei e die Ladung eines Electrons, w seine Verschiebung, also

$$0x - x \tag{266}$$

sein electrisches Moment,

Wir nonnen ferner N die Auzahl Electronen pro Volumeinheit. Dann ist die electrische Verschiebung X, mucroscopisch gemessen, d. h. also diejenige Grösse, die in der Maxwell'schen Theorie durch die uns bekannte Beziehung:

$$4\pi X - sX$$

definirt wird, in der Electronentheorie definirt durch

$$4\pi \mathcal{X} - X + 4\pi Ne\alpha \tag{267}$$

und dies ist eben die concrete physikalische Bedeutung, die die Electronentheorie der electrischen Verschiebung erteilt. X ist darin der macroscopisch gemessene Werth, d. h. also der Mittelwerth X, bei dem wir indessen von jetzt ab den Index weglassen. Alle Grössen ohne Index sollen also von jetzt ab die Mittelwerthe bedeuten.

Setzen wir ferner

$$Nex - \mathfrak{P}_{a}, \qquad (208)$$

so ist B. die Grösse, die nach heutigen Sprachgebrauch der in der Maxwell'schen Theorie durch

$$\mathfrak{P}_{s} = \frac{(s-1)X}{4\pi} \tag{260}$$

definirten "Polarisation" entspricht. Schreiben wir

$$4\pi\mathcal{X} - X + 4\pi\mathcal{B}_{\alpha}, \qquad (270)$$

so sehen wir, dass \$\mathbb{F}_s der von den Electronen herrührende Antheil an der electrischen Verschiebung, bezw. die gesammte bei der Bewegung der Electronen durch die Querschuittseinheit filessende Electricitätsmenge ist.

Wir sehen ferner, dass die Electronentheorie des Begriffes der Dielectricitätsconstanten s vollständig entrathen kann, wenngleich diese Grösse zur Vereinfachung der Rechnung unter Umständen eingeführt werden mag. Wir lassen sie im Folgenden gänzlich weg.

Die Maxwell'schen Gleichungen für einen Isolator und für $\mu = 1$ schreiben wir ferner in der Form;

$$4\pi i \frac{\partial \bar{x}}{\partial t} = c_v \left(\frac{\partial N}{\partial y} - \frac{\partial M}{\partial x} \right); \text{ etc.}$$
 (271 a)

$$\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial t} = c_* \left(\frac{\partial \mathcal{L}}{\partial x} - \frac{\partial \mathcal{L}}{\partial y} \right); \text{ etc.}$$
 (271 b)

worans wir ableiten:

$$4\pi \frac{\partial^2 X}{\partial t^2} - c_0^2 \frac{\partial^2 X}{\partial t^2}. \tag{272}$$

Die auf ein Electron wirkende erregende Kraft X' setzt sich nun zusammen aus der Kraft X und einer von den umgebenden, verschebenen Electronen ausgeübten. Um letzteren Beitrag zu bestimmen, den kom wir unz un das Electron eine Kugel beschrieben, gross gegen die Abstände der Electronen, klein gegen etwalge Inhomogenitäten des Feldes X. Dann dür Fell wir X und B. im Bereiche der Kugel als constant auffassen. Es liefern mitte einen Beitrag erstens die innerhalb der Kugel gelegenen Electronen. Ten int klar, dass es bei diesen dem Electron verhältnissmässig nahe benachbarten Electronen schr auf ihre Anordnung und Gruppirung aukommen wird. Unter Bereitekslehtigung dieses Umstandes bestimmt Loren tz den Beitrag dieser Electronen zu

wo s eine Constante ist, die in complicirter Weise von der (+1-11) l'ung der Electronen innerhalb der Kuzel abhangen wird.

Ferner liefern einen Beitrag die ausserhalb der Kugel gelogenen Electronen. Bei diesen kommt es auf die Gruppirung nicht an, und man kam darum ihren Beitrag nach bekannter Schlussweise aus der Electrostatik berechnen. Er bestimmt sich zu:

4 π B.

Dann wird

$$X' = X + 4\pi \left(\frac{1}{3} + s\right) \mathfrak{P}_s$$
. (274)

Die Bewegungsgleichung eines schwingenden Electrons schlinelben wir ohne Einführung einer Reibungskraft (die Lorentz zunächst ausser Acht lässt):

$$m \frac{\partial^2 \omega}{\partial t^2} = -\frac{4\pi^2}{\tau_m^2} m\omega + e X'. \tag{27b}$$

Darin ist m die Masse des Electrons. Das erste Glied rechts stiellt die quasielastische, das Electron in seine Buhelage zurückziehende Kraft dar, die und das ist das Unbefriedigende — nicht electromagnetisch begriffindet wird. Der Coefficient $\frac{4\pi^2}{r_+^2}$ darin ist wohl ohne weiteres verständlich.

Unter Benutzung der Beziehungen (274) und (266) geben wir (275) die Form:

$$\frac{\partial^2 x}{\partial s^2} = -\frac{4\pi^2}{r_0^2} x + \frac{\theta^2}{\sigma_0} X + \frac{4\pi \theta^2}{\sigma_0} \left(\frac{1}{\theta} + s\right) N x \tag{276}$$

und (272) schreiben wir mit Hülfe von (267)

$$\frac{\partial^2 X}{\partial P} + 4\pi N \frac{\partial^2 y}{\partial P} - c_s^2 \frac{\partial^2 X}{\partial A}. \tag{277}$$

Integriren wir mittelst der Ausdrücke:

$$X = 2\pi i \left(\frac{t}{t} - r^{\frac{s}{\lambda}}\right); \qquad \qquad y = A e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - r^{\frac{s}{\lambda}}\right)}, \qquad (278)$$

so bekommen wir die Dispersionsformel:

$$\frac{1}{r^2-1}+\frac{1}{8}+s=\frac{m\pi\,\sigma_0^2}{2Ve^2}\left(\frac{1}{\lambda_0^2}-\frac{1}{\lambda^2}\right). \tag{279}$$

Setzen wir

$$\frac{m \kappa \sigma_h^2}{N \sigma^2} = \frac{\lambda_m^2}{B g}, \qquad (280)$$

wo g eine neue Constante bedeutet, so wird (279) zu

$$v^{2}-1=\frac{\frac{8g}{(1-8gs-g)}\lambda^{2}}{\lambda^{2}-\frac{16}{1-8gs-g}}=\frac{D\lambda^{2}}{1^{2}-\lambda^{2}_{21}}.$$
 (281)

Dies ist eine der Sellmeier'schen analoge Dispersionsformel, mit dem Unterschied, dass r^2-1 nicht für $\lambda=\lambda_m$, sondern $\lambda=\frac{\lambda_m}{\sqrt{1-\delta g^2-g}}$ durch ∞ hindurch von positiven zu negativen Werthen übergeht. Für $s=-\frac{1}{8}$ würde man genau die Sellmeier'sche Form, und damit auch die Form der Helmholtz'schen Theorie in der Reiff-Drude'schen Form erhalten.

183. Zur Darstellung der Verhältnisse innerhalb des Absorptionsstreifens wäre wiederum die Einführung eines Reibungsgliedes in (275) unbedingt erforderlich.

Man konnte nun ein solches der Geschwindigkeit der Electronen proportionales Glied, wie Helmholtz es gethan hat, ad hoe annehmen, aber Lorentz vermeidet dies. Denn wenn schon die Einführung einer quasielastischen Kraft ohne befriedigende electromagnetische Begründung eine bedenkliche Sache ist, so ist dies für ein Reibungsglied nicht minder der Fall. Lorentz giebt daher eine bessere Erklärung der Absorption'), die indessen nur für ein Gas anwendbar ist. Die Molecule eines Gases befinden sich nach den Anschauungen der kinetischen Gastheorie in fortschreitender Bewegung, wobei sie in gewissen Zeitintervallen mit andern Moleculen zusammenstossen. Wenn nun die mit dem Molecul verbundenen Electronen unter dem Einfluss einer Lichtweile Schwingungen ausführen, so darf man annehmen, dass bei jedem Zusammenstoss des Molecula lebendige Kraft dieser intramolecularen Schwingungsbewegung in "ungeordnete" Bewegung, d. h. in Warme umgesetzt wird. Ashn-

¹⁾ Vergl. desu die Bemerkungen Planck's in 8 180.

liche Ansichten hat schon sehr viel früher Stokes ausgesprochen. Diesen Anschauungen giebt Lorentz folgendermaassen eine unalytische Fassung.

Wir nehmen an, das Molecul verbleibe un seinem Platz und werde in seinem Schwingungszustand durch eine grosse Zahl von nach dem Wahrscheinlichkeitsgesetz vertheilten Stössen gestört. Sei A die Anzahl Stissen die in der Zeiteinheit auf N Molecule ansgentbt werden, so kann man sagen, dass

$$\frac{N}{A} = \tau_{i,j} \tag{281 a}$$

die mittlere Länge der Zeit sei, während welcher die Schwingung des Molechis ungestört bleibt. Man kann dann welter sagen, dass in einem bestimmten Zeitmoment die Ansahl der Molechie, für welche die seit dem letzten Stoss vergangene Zeit zwischen $\mathcal F$ und $\mathcal F+d\mathcal F$ liegt, gleich

$$\frac{N}{r} \cdot \theta = \frac{\theta}{r} \cdot d\theta, \tag{281b}$$

set.

Nun ist die aligemeine Lösung der Bewegungsgleichung der Electronon (275) ohne ein Reibungsglied, wenn wir

$$x = A \cdot e^{int}; \quad \frac{2\pi}{\tau_{-}} = n_{m}, \tag{281c}$$

setzen, gleich

$$x = \frac{s \cdot X}{m \left(n_{*}^{2} - n_{*}^{2}\right)} + C_{i} e^{\frac{in_{*}t}{n}t} + C_{i} e^{-in_{*}t}. \tag{281d}$$

Wir wollen diese Formel benutzen, um für einen bestimmten Zeitmoment t den mittleren Werth x für eine grosse Zahl von Electronen, die alle derselben Kraft $X' = X \cdot e^{int}$ unterworfen seien, zu berechnen. Die Constanten C_1 und C_2 werden für jedes Molecül dargestellt durch die Werthe von x und $\frac{dx}{dt}$ unmittelbar nach dem letzten Stosa, d. h. durch die Werthe x_0 und $\left(\frac{dx}{dt}\right)$, für die Zeit t=9, da 9 die Zeit vorstellt, die seit dem letzten Stoss verlaufen ist. Wir nehmen an, dass nach einem solchen Stoss alle Richtungen sowohl der Verschiebung wie der Geschwindigkeit eines Electrons gleichmitssig wahrscheinlich sind; dann sind die mittleren Werthe von x_0 und $\left(\frac{dx}{dt}\right)$, gleich Null. Wir erhalten darum den Werth von x_0 wenn wir in (281 d) C_1 und C_2 so bestimmen, dass x und $\frac{dx}{dt}$ für die Zeit t=9 verschwinden. Wir finden auf diese Weise

x -

$$\frac{\theta \cdot X'}{\sin(n_{10}^{\frac{1}{2}} - n^{\frac{1}{2}})} \left\{ 1 - \frac{1}{3} \left(1 + \frac{n}{n_{10}} \right) \theta^{\frac{1}{2}(n_{10} - n)} \frac{\partial}{\partial x} - \frac{1}{2} \left(1 - \frac{n}{n_{10}} \right) \theta^{-\frac{1}{2}(n_{10} + n)} \theta^{\frac{1}{2}} \right\}, \quad (281e)$$

und leiten darans \overline{x} ab, indem wir mit $\frac{1}{r_1} \cdot e^{-\frac{\partial}{r}} \cdot d\vartheta$ multipliehren, und von $\vartheta = 0$ bis $\vartheta = \infty$ integriren. Wenn u eine imagināre Constante ist, so wird

$$\frac{1}{\tau_1} \int_0^{\infty} e^{it\theta} - \frac{\theta}{\tau_1} d\theta = \frac{1}{1 - it\tau_1}, \qquad (2811)$$

und dann bekommt man

$$\overline{x} = \frac{e \cdot X'}{m \left(n + \frac{1}{\tau_1^2} - n^2\right) + 2 \frac{4mn}{\tau_1}}.$$
 (281g)

Wir wollen dies vergleichen mit demjenigen Werthe von x, den wir erhalten würden, wenn wir in (275) ein Beibungsglied $\gamma \cdot \frac{\partial x}{\partial t}$ eingefügt hätten. Wir würden, ähnlich wie in § 169 erhalten

$$x = \frac{8 \cdot X'}{m(n_{\rm H}^2 - n^2) + iny},$$
 (281 lt)

Daraus ersehen wir, dass in (281g) die Grösse

dieselbe Rolle spielt wie die Reibungsconstante y, und

$$n_m^4 + \frac{1}{2\uparrow}$$
 (281 k)

dieselbe Rolle wie die Grösse n. Wir branchen also in der Gleichung der Moleculschwingungen (275) auf der rechten Seite nur das Glied

$$\frac{2m}{\tau_1} \frac{\partial w}{\partial t} \tag{2811}$$

mit negativem Zeichen zu addiren, um unseren Annahmen über die Ursuchs der Absorption gerecht zu werden. Das zweite Glied rechts in (281k) wollen wir vernachlässigen. Statt (276) bekommen wir somit

$$\frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = -\frac{4\pi^2}{\tau_1^2} x + \frac{0^2 X}{90} + \frac{4\pi 0^2}{90} \left(\frac{1}{8} + s\right) N x - \frac{2}{\tau_1} \frac{\partial x}{\partial t}. \quad (281 \text{ m})$$

Die Auflösung dieser und der Gleichung (277) mit Hülfe von (278) und unter Berücksichtigung von (280), bei Vernachlässigung von s (vergl. § 184), und unter Einführung von

$$g' = \frac{\lambda_n^2}{\tau_1 \pi c_n} \tag{281 n}$$

führt dann zu den Dispersionsformeln

$$\nu^{2} - \chi^{4} - 1 = \frac{3g \, \lambda^{2} (1^{2} (1 - g) - \lambda_{m}^{2})}{(\lambda^{2} (1 - g) - \lambda_{m}^{2})^{2} + g^{2} \, 2^{2}}; \qquad (2810)$$

$$2vx = \frac{8gg'\lambda^3}{(\lambda^2(1-g)-\lambda^2)^2+g'^2\lambda^2}.$$
 (281 p)

Diese sind identisch mit den Planck'schen (207a, 297b), und sollen weiter unten discutirt werden.

184. Die Dispersionsgleichung (279) führt noch zu einer wichtigen Folgerung. Wir nehmen an, dass die Constante s = o sei, d. h., dass die Wirkung der innerhalb der betrachteten Kugel befindlichen Electronen vorschwinde. Mit Planck!) wird es gestattet sein, diese Annahme bei solchen Körpern zu machen, bei denen so regellose Aenderungen in der Gruppirung der Molecüle stattfinden, dass die Einwirkungen der innerhalb der Kugel hefindlichen Electronen sich im Mittel aufheben, d. h. also bei Flüssigkeiten und Gasen.

Dann lässt sich (279) folgendermaassen schreiben:

$$\frac{x^2+2}{x^2-1} = \frac{\lambda_0}{g} \left\{ \frac{1}{L_0^2} - \frac{1}{\lambda^2} \right\}; \tag{282}$$

g ist nach (280) der Zahl Nder Molecule, d. h. der Dichte des Mediums proportional und somit erhalten wir aus der Lorentz'schen Theorie die schon in § 171 erwähnte Beziehung?:

$$\frac{v^2-1}{v^2+2}$$
 prop. der Dichte. (251)

Da sie besser stimmt als Beziehung (250), und nur aus der Lorentz'schen Theorie zu erhalten ist, verleiht sie dieser ein Uebergewicht über die Helmholtz'sche. Auch (251) stimmt nicht genau, was aber unschwer aus den zu einfachen Aunahmen der Lorentz'schen Theorie (nur eine Electronezgattung) zu begründen ist. Bei Annahme zweier Electronengattungen wirden wir vernuthlich statt (281) die Formel bekommen (s — o gesetzt):

$$r^{2} - 1 = \frac{\frac{8g_{1}}{1 - g_{1}}}{\frac{1}{1} - \frac{\lambda_{1}}{1 - g_{1}}} + \frac{\frac{8g_{2}}{1 - g_{2}}}{\frac{\lambda_{2}}{1 - g_{2}}}$$
(288)

¹⁾ Vergl. # 187.

²⁾ Abgeleitet von: Clausius, Kechen. Würmetheorio. Bd. II, p. 70, 2. Aud. 1870 (für die Dielectricitätsometante - -). — L. Lorenz, Ueber die Refractionsomstante. Wied. Ann. 11. p. 70—108 (1880). — H. A. Lorenz, Ueber die Besiehung zwischen der Fortpflanzung des Lichtes und der Körperdichte. Wied. Ann. 9. p. 641—664 (1880).

⁵⁾ Nach P. Drude, Winkelmann's Handbuch II. Auf. 6. p. 1827. 1906.

und daraus:

$$\frac{g_{1}^{11}-1}{g^{2}+2} = \frac{g_{1}\left(1-\frac{\lambda_{\frac{1}{2}}^{2}}{\lambda^{\frac{1}{2}}}\right)+g_{1}\left(1-\frac{\lambda_{\frac{1}{2}}^{2}}{\lambda^{\frac{1}{2}}}\right)-(g_{1}+g_{2})^{1}}{\left(1-\frac{\lambda_{\frac{1}{2}}^{2}}{\lambda^{\frac{1}{2}}}\right)\left(1-\frac{\lambda_{\frac{1}{2}}^{2}}{\lambda^{\frac{1}{2}}}\right)-g_{1}\left(1-\frac{\lambda_{\frac{1}{2}}^{2}}{\lambda^{\frac{1}{2}}}\right)-g_{1}\left(1-\frac{\lambda_{\frac{1}{2}}^{2}}{\lambda^{\frac{1}{2}}}\right)}.$$
 (284)

Die rechte Seite ist hier nicht mehr proportional N_1 oder N_2 oder $(N_1 + N_2)$, d. h. der Dichte.

Nach der Helmholtz-Reiff-Drude'schen Theorie ist die Beziehung (250) auch bei mehreren Ionengattungen erfüllt. Man wird indessen annehmen müssen, dass die Grüssen 3 und k dieser Theorie von Temperatur und Dichte abhängen, womit die Abweichungen von der Beziehung erklärt sein würden und eine complicirtere Abhängigkeit des 2 von der Dichte sich ergiebt. Ansätze hierfür hat Voigt') gegeben.

186. Die Lorentzsche Theorie wird an Gasen mit nur einer Valenz, bei denen wir nur eine Electronenart anzunehmen brauchen, geprüft werden können, — wenngleich die zahlreichen Spectrullinien der Gase zu einer solchen Prüfung nicht gerade ermuthigen. Lorentz selbst hat bei Wasserstoff die Constanten der Formel (281), geschrieben in der vereinfachten Form

$$\frac{a^{\mu}+2}{a^{\mu}-1}=a-\frac{b}{a^{\mu}}$$

aus allerdings nur 3 Beobachtungen von Ketteler für 3 Wellenlängen berechnet, und gute Uebereinstimmung gefunden.

Ketteler findet für die Fraunhoferschen Linien $B\ D\ G$ die folgenden \star

B 1,00014217
D 1,00014204

G 1,00014554.

Aus B und G berechnen sich die Constanten:

$$a = 10707$$
; $b = \frac{8}{\gamma} = 0.0780.10^{-8}$.

Damit findet man für D

$$\nu = 1,00014208,$$

eine sehr gute Uebereinstimmung, die freilich auch ebensowohl auf Zufall beruhen kann.

Theorie von Planck.

186. Auf denselben Grundenschauungen wie die Lorentz'sche fusst die Planck'sche Theorie. Sie stellt aber insofern eine Weiterbildung der Lorentz'schen dar, als sie eine physikalisch wohldefinirte electromagnetische Begrün-

¹⁾ Vgl. § 207.

dung des Absorptionsvorganges giebt. Planck') bemerkt einleitend, dass alle bisherigen Theorieen im Grossen und Ganzen zu denselben durch die Erfahrung bestätigten Gesetzmässigkeiten führen, während im Einzelnen, und zwar zowohl in der physikalischen Bedeutung der eingeführten Constanton als nuch in deren Beziehungen zu einander, zum Theil tiefgehende Unterschiede beständen. Bei der grossen Zahl der Constanten und der dadurch bedingten Complicirung sei es zweifelhaft, ob es jemals gelingen werde, experimentell zu einer nindeutigen Berechnung derselben und damit zu einer definitiven Entscheidung zu gelangen.

Demgegenüber will Planck nicht eine möglichst umfassende, sondern zunächst nur eine möglichst einfache Theorie mit möglichst wenigen Constanten aufstellen. Selbstverständlich kann diese nur an besonders einfachen, speciallen Fällen geprüft werden. Aber man wird, je durchaichtiger sie ist, um so leichter den Nachweis einer vorhandenen Lücke führen und daher oher beurtheilen können, an welcher Stelle und vielleicht auch in welcher Weise eine Erweiterung der Theorie vorzunehmen sein wird.

Dementsprechend werden für das Medium Voraussetzungen gemucht, die sich am besten bei Gasen, vielleicht auch bei verdünnten Lösungen erfüllt finden. Ferner werden über die Natur der Molecularschwingungen keine bestimmten Vorstellungen entwickelt, so dass sich die Schlussgleichungen haliebig den Vorstellungen der Electronentheorie oder anderen Vorstellungen anpassen lassen.

Das Medium bestehe aus Aether mit den Eigenschaften der reinen Aethers und ruhenden Moleculen. Diese seien kleine Resonatoren, in donen electrische Schwingungen von bestimmter Eigenperiode um eine stabile Gloichgewichtslage statischen können. Daraus folgt, dass das Medium nichtleitend ist: doch kann im Uebrigen die Natur der Schwingungen, insbesondere die Bethelligung der Ionen oder Electronen daran, ganz dahin gestellt bleiben. Werden die Schwingungen erregt, so strahlen die Molecule sich ihrerseits electromagnetische Wellen durch den Aether hindurch zu, und dies soll die einzige zwischen ihnen bestehende Wechselwirkung sein. Die Dimensionen der Molecule denken wir uns verschwindend klein gegen ihre Abstände, und ihre Anordnung sei völlig unregelmässig, doch so, dass die in irgond einem Raumtheil enthaltene Anzahl Molecule, falls sie nur gross ist, der Größe des Raumtheils proportional sei. Der ganze von den Moleculen eingenommene Raum ist daher klein gegen den zwischen ihnen besindlichen, der alle physikalischen Rigenschaften des reinen Vacuums hat. Die Abstände der Moleculen Rigenschaften des reinen Vacuums hat.

¹⁾ M. Planck, Zur electromagnetischen Theoris der Dispersion in isotropen Nichtleitern. Berl. Ber. p. 470—494 (1902). Zur electromagnetischen Theoris der salectiven Absorption in isotropen Nichtleitern. Berl. Ber. 480—498 (1903). Uober die Extinction des Lichtes in einem optisch homogenen Medium von normaler Dispersion. p. 740—750 (1994). Normale und anomale Dispersion in nichtleitenden Medien von variabler Dichte. p. 882—894 (1905).

cüle sollen aber wiederum sehr klein gegen die Wollenlänge des Lichtes sein. Endlich werde (wie bei Lorentz) nur eine einzige Moleculgattung mit einer scharf ausgesprochenen Eigenschwingung angenommen.

Soweit haben wir es mit Vorstellungen zu thun, die den Lorentzischen Abulich sind and Shulich behandelt worden können. Neu ist indessen die Behandlung der Dampfung. ') "Soweit diese in fritheren Theorieen Berücksichtigung fand, wurde sie stets mittelst einer besonderen Constanten eingeführt, welche entweder einem galvanischen Leitungswiderstand oder einer Art Reibung zugeschrieben wurde, jedenfalls aber von vornhorein unbestimmt blieb und auch mit keiner anderen Constanten in Zusammenhang gebracht wurde. Lorentz) hat die Vorstellung von Moleculstossen ontwickelt, die aber bei unserem Problem, infolge der grossen Abstände der Molecule, keine Anwendung finden kann. Es bleibt nun noch eine andere Ursache der Dänipfung übrig. namlich die Energieabgabe durch Strahlung, welche mit jeder Schwingung, die Wellen in des umgebende Medium emittirt, untrennbar verbunden ist und in vollkommen bestimmter Weise von der Amplitude und der Frequenz der Schwingung abhängt. Diese Art der Dümpfung, deren Einführung gar keine neue Constante erfordert, ist unter allen Umständen vorhanden und es fragt sich nur, wie weit man mit ihr in der Erklärung der Thatsachen kommt."

Diese Art der Absorption ist also wesentlich verschieden von der bisher von uns betruchteten, bei der man sich vorstellen muss, dass die Energie der Strahlung auf irgend eine Weise in ungeordnete Molecularbewegung, d. h. in Warme fibergefuhrt werde. Eine solche Moleculurbewegung setzt vorans, dass der Schwerpunkt des Molectils durch die Einwirkung einer electromagnetischen Welle in Bewegung versetzt werden kunne. Diese Moglichkeit besteht aber nur bei den leitenden Körpern, bei denen wir freie und frei bewegliche geladene Partikelchen voraussetzen. Bei isolirenden Substanzen dagegen bestehen die Molecule zwar aus geladenen Theilen, sind aber als Ganzes electrisch neutral, und es können daher bei ihnen nur Reintlybewegungen der geladenen Theilchen gegen den Schwerpunkt des Molecule, d. h. also intramoleculare Bewegungen, nicht solche des ganzen Molecule durch electromagnetische Wellen erzeugt werden (d. h. nicht in genügend grossem Mausse). Wenn wir nun freilich die Molecule nicht als ruhend, sondern im Sinne der kinetischen Gastheorie als in fortschreitender Bewegung befindlich uns vorstellen wollten, dann wurden allerdings (wie bei Lorentz) Zusammenstösse mit andern Moleculen. und damit Uebergang der intramolecular erzeugten Schwingungen in angeordnete Molecularbewegung vor sich gehen können.

Wenn Planck diese Möglichkeit ausschlieset, so geschieht dies in der bewussten Absicht, "zunächst einmal diejenigen Erscheinungen gründlicher kennen zu lernen, welche lediglich den Strahlungs- und Schwingungsvorgungen

¹⁾ Wenn wir abschen von den sohr shnlichen Anschnutzuren Seilmeier's (\$ 180).

²⁾ Vergi. # 188.

bei ruhenden Moleculen entstammen und welche bei der Dispersion, wenn auch vielleicht nicht bei der Absorption, die ausschlaggebenden sind. Denn nur hierdurch kann es gelingen, die in Wirklichkeit vorkommenden Erscheinungen genauer zu auslysiren."

Die Absorption besteht also bei Planck wesentlich darin, dest die Molecule beim Durchstrahlen des Mediums selbst zu Schwingungscentren werden und secundäre Lichtstrahlen aussenden, d. h. also zerstreuend wirken. Der Fall hat somit grosse Achnlichkeit mit der Zerstreuung des Lichtes durch trübe Medien, und in der That wird die Extinction im Gebiet der Durchsichtigkeit, wo das Mitschwingen der Molecule schwach ist und wo man daher die Zerstreuung als eine Art Beugung oder Reflexion auffassen kann, durch dieselben Gesetze dargestellt, wie sie Lord Rayleigh für trübe Medien abgeleitet hat. Im Absorptionsgebiet freilich, wo heftiges Mitschwingen stattfindet, fällt die Achnlichkeit fort. Was aus dem zerstreuten Licht wird, ob man es z. B. als Fluorescenzlicht beobachten muss, wie seine Umwandlung in die thatstehlich zu beobachtende Warme zu Stande kommt, darüber stellt Planck keine weiteren Beobachtungen an, und hier hat seine Theorie, wie alle übrigen, eine Lücke.

Somit werden in der Planck'schen Theorie sämmtliche Erscheinungen der Dispersion und der Absorption eines Mediums zurückgeführt auf 3 characteristische Constanten: die Anzahl der Molecule N in der Volumeinheit, die Frequenz n_m der Eigenperiode eines Moleculs und das logarithmische Docrement σ seiner Eigenschwingungen.

187. Die Behandlung des Problems ist ahnlich wie bei Lorentz und führt zunächst zu einer ähnlichen Bestimmung der erregenden Kraft X. Zum Unterschiede von Lorentz wird aber die Constante s gleich Null geseizt, indem wir annehmen, dass die in der kleinen um das Molecül beschriebenen Kugel vor sich gehenden Einwirkungen, infolge der unregelmässigen Auordnung der Molecüle, so bedeutend sie im Einzelnen sein mögen, doch auf dem Character der sich in grösseren Dimensionen abspielenden geordneten, der optischen Messung zugänglichen Vorgänge keinen Einfluss haben können, da sie sich gegenseitig im Mittel compensionen.

Dann schreibt sich:

$$X' - X + \frac{4\pi}{8} N_{\delta}$$
 (280)

In die Gleichung der Molecülschwingungen wird die Dampfung durch Energieausstrahlung eingeführt. Zu diesem Zwecke geht Planck aus von der früher!) von ihm abgeleiteten Gleichung für die electromagnetische Schwingung

¹⁾ M. Planck, Ueber electrische Schwingungen, welche durch Resonans erregt und durch Strahlung gedämpft werden. Wied. Ann. 60. p. 577—600 (1897). Berl. Bor. 9. p. 151—170 (1896). Ueber irreversible Strahlungsvorgänge. Berl. Ber. p. 57—68, p. 715—717, p. 1122—1145 (1897), p. 440—480 (1899). Naturw. Rdech. 14. p. 564 (1899).

Dispurator. 807

eines durch Resonanz erregten, und durch Strahlung gedämpften isolirten Resonators. Sei χ das electrische Moment des Resonators, n_{σ} die Frequenz seiner Eigenschwingungen, σ das als klein gedachte) logarithmische Decrement der Schwingungen, so lautet diese Gleichung

$$\frac{\partial^2 r}{\partial t^2} = -n_m^2 r + \frac{8\sigma_{\rho}^2 \sigma}{2\pi n_m} X' + \frac{\sigma}{\pi n_m} \frac{\partial^2 r}{\partial t^2}. \tag{287}$$

Das dritte Glied rechts ist das Dümpfungsglied. Da nun für eine periodische Function x jederzeit $\frac{\partial^2 x}{\partial t^2} = -n^n \frac{\partial x}{\partial t}$, und da n im Gebiete der Absorption nahezu gleich n_m ist, können wir dies Glied auch schreiben:

$$-\frac{\sigma n_{in}}{\pi} \frac{\partial I}{\partial t}. \tag{288}$$

Die Gleichung hat dann die Form einer durch Reibung gedämpften Schwingung. 3) Aber es besteht der Unterschied, dass der Coefficient des Reibungsgliedes $\frac{\sigma n_{\rm m}}{\sigma}$ nicht, wie in unseren früheren Entwickelungen, eine ad hoe eingeführte, von der Natur des Mediums abhüngige Constante ist, sondern eine mit der Periode der Eigenschwingung und dem logarithmischen Decrement gegebene Grösse. σ ist wiederum, je nach den speciellen Vorstellungen über die Natur des Vorganges, durch andere Grössen bestimmt. Nehmen wir an, dass die Schwingungen in der Bewegung eines einzigen Electrons mit der (electrisch gemessenen) Ladung e und der effectiven (ponderablen plus electromagnetischen) Masse m bestehen, so ist

$$\frac{a^{3}}{m} = \frac{8 c_{0}^{3} \sigma}{2 \sigma n_{m}} . {(280)}$$

Hat das Electron die Form einer Kugel vom Radius ϱ , denkt man sich ferner die Ladung gleichförmig auf ihrer Oberfläche ausgebreitet und die Masse nur als electromagnetische Masse, so ist

$$\varrho = \frac{a_a \sigma}{\pi u_a}. \tag{200}$$

Das Glied (288) hat Planck in seiner ersten Abhandlung benutzt und erst später auf die exactere Form in (287) zurückgegriffen, um die Verhältnisse im Durchsichtigkeitsgebiet, wo n_{π} nicht mehr nahezu gleich n ist, besser darstellen zu können.

¹⁾ Nur dann besitzt der Resonator eine scharf ausgesprochene Eigenperlede.

Vergl. auch die elegante Ahleitung bei A. H. Bucherer, Mathematische Einführung in die Electronentheorie, p. 142. Leipzig 1904, bei Tenhaer. 8º. 148 S.

Fithren wir wieder X' statt X ein, so wird (287) zu:

$$\frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = \left(\frac{2\sigma N c_o^2}{n_{\rm ps}} - n_w^2\right) \xi + \frac{B o_o^2 \sigma}{2\pi n_{\rm ps}} X + \frac{\sigma}{\pi n_{\rm ps}} \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2}. \tag{201}$$

Der eingeklammerte Coefficient von 3 muss nothwendig negativ sein, weil die Schwingungen des Moleculs sonst nicht stabil sein würden. Daher muss stets sein

$$\frac{.2 \, \sigma \, N \, \sigma_o^3}{n_a^3} - g < 1 \, . \tag{202}$$

Dadurch ist der Vertheilungsdichtigkeit N der Molectile von vornherein eine gewisse obere Grenze gesetzt.

Wir integriren mittelst der Ausdrücke:

$$X = \Re \cdot e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - n - \frac{s}{\lambda}\right)}; \quad \xi = A e^{2\pi i \left(\frac{t}{\tau} - n - \frac{s}{\lambda}\right)}, \quad (293)$$

wo $n = \nu - ix$ ist. Wir bekommen dann die complexe, mit der Loren twischen übereinstimmende Dispersionsformel:

$$u^{2}-1 = \frac{\frac{0 \sigma \sigma_{s}^{2} N}{n_{m}}}{n_{m}^{2}-n^{2}-\frac{2 \sigma \sigma_{s}^{2} N}{n_{m}}+\frac{\sigma n^{2}}{\pi n_{m}}i}.$$
 (204)

Um dies Resultat mit früheren Formeln vergleichen zu können, führen wir λ und λ_{n} ein, und setzen:

$$\frac{\sigma \, k^2}{\pi} = g', \quad \text{wo } g' = \frac{4 \, \pi^2 \, g}{R'} \, .$$
 (205)

Danu bekommen wir die reellen Dispersionsformeln: 1)

$$y^{2} - x^{2} - 1 = \frac{8g\lambda^{2}(\lambda^{2}(1-g) - \lambda_{2}^{2})}{(\lambda^{2}(1-g) - \lambda_{2}^{2})^{2} + \frac{g'^{2}}{2^{2}}},$$
 (290 at)

$$2\pi x = \frac{8gg' \lambda}{(l^2(1-g)-l^2)^2 + \frac{g'^2}{l^2}}.$$
 (290 b)

1) Das Glied (288) führt zu:

$$r^{2} - n^{2} - 1 = \frac{3g^{\frac{1}{2}}(\frac{1}{2}(1-g) - \frac{1}{2})}{(\frac{1}{2}(1-g) - \frac{1}{2})^{2} + g^{2}}\frac{1}{2};$$
(297a)

$$2\pi n = \frac{3g g^{2} \lambda^{3}}{(2^{3} (1-g) - 2^{3})^{3} + g^{2} \lambda^{3}},$$
 (207b)

wo $g' = \frac{\sigma \lambda_p}{\pi}$ ist. Diese Formeln stimmen mit den Lorents'schen (2610, 281 p) Therein, wobel indessen die Bedeutung der Constanten eine etwas andere ist.

Setzen wir:

$$a = \frac{\lambda_{si}^{a} - (1 - y) \lambda^{2}}{3 y \lambda^{2}}; \qquad \beta = \frac{\sigma \lambda_{si}^{a}}{3 \pi g \lambda^{2}}, \qquad (298)$$

so können wir explicite schreiben:

$$y^{2} = \frac{V(a^{2} + \beta^{2} - a)^{2} + \beta^{2} + (a^{2} + \beta^{2} - a)}{2(a^{2} + \beta^{2})}, \qquad (200 a)$$

$$x^{2} = \frac{\sqrt{(\alpha^{2} + \beta^{2} - \alpha)^{2} + \beta^{2} - (\alpha^{2} + \beta^{3} - \alpha)}}{2(\alpha^{2} + \beta^{4})}.$$
 (200 b)

188. An der Hand dieser Formeln wollen wir nun die Gestalt der Dispersions- und der Extinctionscurve betrachten.') Dabei müssen wir Folgendes berücksichtigen.

 σ ist eine sehr kleine Zahl. $g=\frac{\sigma N \frac{18}{4 \pi^3}}{4 \pi^3}$ kann nach (202) jeden beliebigen Werth zwischen 0 und 1 annehmen, je nach der durch N gegebenen Vertheilungsdichte der Molecule. Es wird infolgedessen ganz von N abhängen, ob der Quotient $\frac{g}{\sigma}$ grosse, mittlere, oder kleinere Werthe annihmt und es wird sich zeigen, dass man dementsprechend drei verschiedene Typen der Dispersions- und Extinctionscurven unterscheiden kann. Wir dürfen ferner nicht vergessen, dass wir nur eine Moleculgattung angenommen haben, dass also unsere Betrachtungen sich nur auf Medien mit einem Absorptionsstreifen beziehen, oder wenn wir diese Einschränkung fallen lassen, auf Spectralbereiche, welche einem Absorptionsstreifen sehr viel näher liegen, als allen übrigen.

189. Betrachten wir zunächst den Fall grosser Vertheilungsdichte der Molecüle, mit dem wir den Verhältnissen, wie sie uns experimentell bekannt geworden sind (nämlich bei festen und flüssigen Körpern) zwar zufolge unserer Grundannahmen nicht entsprechen, aber doch wenigstens sehr nahe kommen.

Typus I. Nachr gross. $\frac{g}{a}$ sehr gross. Maximum von x gross gegen 1.

Dann ist β selir klein (solange λ nicht allen klein gegen λ ist). Wir können dann τ^* und x^* ans den Gleichungen (290a, 200b) nach steigenden Potenzen von β^* entwickeln, voransgesetzt, dass nicht $\alpha^* - \alpha$ klein ist, d. h. dass α entweder nahezu -1, oder nahezu -0 ist. α geht nun, wenn λ von α ans abnimmt, also von Ultraroth nach Ultraviolett, vom negativen Werthe $-\frac{1}{3}\left(\frac{1}{y}-1\right)$ steilg wachsend zu grossen positiven Werthen über.

¹⁾ Diese Betrachtungen gelten mutatis mutandis auch für die Lorenta'sche Theorie.

Es wird

$$\alpha = 0$$
 für: $\lambda_i = \frac{\lambda_{in}}{\sqrt{1-g}}$;
 $\alpha = 1$ für: $\lambda_i = \frac{\lambda_{in}}{\sqrt{1-g}}$.

Um diese beiden Wellenlängen, die, wie wir sehen werden, im Absotytionsgebiet liegen, denken wir uns je einen kleinen Bezirk abgegrenzt, den wir bei der Reihenentwickelung ausschliessen. Dann erhalten wir:

1. Gebiet der normalen Dispersion.

Fur

$$\lambda < \lambda$$
, (violette Seite)
 $\lambda > \lambda$, (rothe Seite)

wird:

$$y^{0} = 1 - \frac{1}{a}; \quad y^{0} = \frac{\beta^{0}}{4 a^{1}(a-1)}.$$

Darans folgt:

$$\frac{1}{r^2-1}+\frac{1}{8}-\frac{\frac{1}{8}}{8g}\left(\frac{1}{\frac{1}{4}}-\frac{1}{k^2}\right) \tag{200c}$$

oder:

$$r^2 - 1 = \frac{\frac{8g}{1 - g} \frac{l^2}{l^2}}{l^2 - \frac{l^2}{1 - g}}$$

odar:

$$\frac{x^2+2}{y^2-1} = \frac{\frac{1}{2}}{g} \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{2^3} \right). \tag{290d}$$

Wir bekommen also dieselben Formeln (281) und (282) wie Lorentz. Nur ist $s \sim c$, und die physikalische Bedeutung der Constanten g eine etwas andere, und zwar einerseits eine speciellere, weil sie eine bestimmte Vorstellung von der Natur der Dämpfung zur Grundlage hat, andererseits aber auch eine allgemeinere, weil sie die Einführung der Masse eines schwingenden Electrons (die im Planck'schen g nicht vorkommt) entbehrlich macht. Wollte man anuehmen, dass die Schwingungen in der Bewegung eines einzigen Electrons beständen, so können wir g unter Benutzung von (289) genau die Lorentz-sche Bedentung geben.

nimmt also in diesem Gebiete normaler Dispersion mit abnehmendem
 λ su.

Für
$$\lambda < \lambda_1$$
 ist $\nu < 1$,
 $\lambda > \lambda_1$, $\nu > 1$,
 $\lambda = 0$, $\nu = 1$,
 $\lambda = \infty$, $\nu^2 = \frac{1+2g}{1-g}$ — Dielectricitätsconstante.
(Olausius-Monottische Formel).

$$\chi^{1} = \frac{\beta^{4}}{4 \, a^{2} \, (a-1)} = \frac{0 \, \sigma^{2} \, g^{2} \, \lambda_{m}^{0} \, 2^{3}}{4 \, \pi^{2} \, \left[\lambda_{m}^{2} - (1-g) \, \lambda^{2}\right]^{2} \left[\lambda_{m}^{2} - (1+2g) \, \lambda^{2}\right]},$$

ist sehr klein und verschwindet für $\lambda = 0$ und $\lambda = \infty$ ganz. Die quantitative Prüfung dieser Formel wurde vielleicht bei atmosphärischer Luft möglich sein.

2. Gebiet der anomalen Dispersion.

a) Gebiet zwischen den um 1, und 1, abgegrenzten Gebieten.

$$\lambda_1 < \lambda < \lambda_1$$
.

Hier wird:

$$\gamma^{2} = \frac{\beta^{2}}{4 \pi^{3} (1-a)} = \frac{9 \sigma^{1} g^{3} \lambda^{3} \lambda^{3}}{4 \pi^{3} (\lambda^{3} - (1-g) \lambda^{2})^{3} [(1+2g) \lambda^{3} - \lambda^{3}]}$$
 (klein),

$$z^{0} = \frac{1}{a} - 1 = \frac{(1 + 2g)^{2^{0}} - \frac{1}{a}}{\frac{1}{a} - (1 - g)^{2^{0}}}$$
 (mittelgross).

Re ist:

$$\nu_{\text{Minimum}}$$
 für $\lambda^* = \frac{\lambda_{+}^*}{\sqrt{(1-g)(4-5g)-(1-g)}}$.

z wachst mit zunehmendem 2, und zwar wird

$$z = 1 \text{ für } \lambda = \frac{\lambda_{m}}{\sqrt{1 + \frac{\beta}{n}}};$$

$$x = \sqrt{2}$$
, $\lambda = \lambda_{\rm m}$.

Wir wollen im Folgenden das Gebiet, in welchem z>1 ist, das Gebiet "metallischer Absorption" nennen, das somit nicht mit dem ganzen Gebiet anomaler Dispersion zasammenfallt, sondern nur einen Bruchtheil desselben bildet.

b) Gebiet um 2 herum,

a - 1 you der Grössenordnung β. Hier wird

$$r^{2} = \frac{\sqrt{(\alpha - 1)^{\beta} + \beta^{2} + \alpha - 1}}{2} \quad \text{(klein)},$$

$$x^{2} = \frac{\beta}{2} \quad \text{(klein)}.$$
Für λ_{α} wird: $r^{2} = \frac{\beta}{2} = x^{2} = \frac{\sigma(1 + 2g)!}{0\pi \sigma}.$

Hier schneiden sich also Dispersionscurve und Extinctionscurve, indem mit wachsender Wellenlange - kleiner, x grösser wird.

c) Gebiet um 2, herum.

a naheza -0, and zwar von der Grössenordnung β . Dann wird

$$y^{2} = \frac{\sqrt{\alpha^{2} + \beta^{2} - \alpha}}{2(\alpha^{2} + \beta^{2})} \quad (\text{gross}),$$

$$x^{2} = \frac{\sqrt{\alpha^{2} + \beta} + \alpha}{2(\alpha^{2} + \beta^{2})} \quad (\text{gross}).$$

Für

$$\alpha - \frac{\beta}{\sqrt{3}}$$

oder

$$\lambda^{0} = \frac{\lambda^{2}}{(1-g)} \left(1 - \frac{\sigma}{\pi \sqrt{8(1-g)}} \right)$$

wird

Für 4 wird

$$r^2 - x^2 - \frac{1}{2\beta} - \frac{8 \pi g}{2\sigma(1-g)^2}$$
, also zweiter Schnittpunkt der

Dispersions- und Extinctionscurve.

Number whichst ν mit zunehmendem λ weiter, während z abnimmt. Für $a = -\frac{\beta}{\sqrt{n}}$ (und dementsprechenden λ) wird:

$$\nu_{\max} = \frac{3\sqrt{8}}{8\beta}$$
.

Das Verhalten der beiden Omven ist ungefähr aus Fig. 17 ersichtlich. Characteristisch ist: Breites Gebiet anomaler Dispersion, Unsymmetrie der Curven, und zwar für v der steile Abfall auf Seite der kurzen, für x auf Seite der kurzen, für x auf Seite der kurzeren Wellen von Maximum der Absorption aus.

Mit wachsendem N, d. h. wachsender Dichte, erfolgt eine Verbreiterung des Streifens metallischer Absorption (x > 1) hauptsächlich nach rechts (längere Wellen), während er nach links nie über eine bestimmte mässige Greuze $\lambda = \frac{2}{8} \lambda_n$ hinausrückt. Ferner rückt x_{\max} nach rechts. Daher können Abweichungen vom Beer'schen Gesetz der Proportionalität von Absorption und Vertheilungsdichte möglich werden.

190. Typus IL N klein,
$$\frac{\rho}{\sigma}$$
 klein, x_{\max} klein gegen 1.

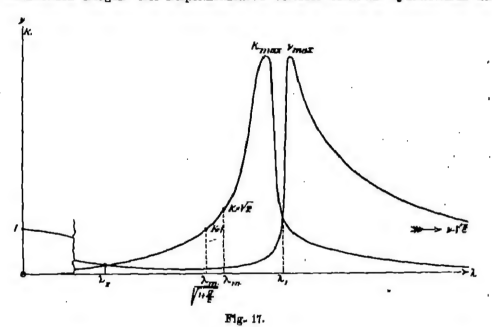
Da σ klein, muss g von höherer Ordnung klein sein. Dadurch wird β gross, während α grosse, mittlere, kleine Werthe annehmen kann. Nehmen wir

der Allgemeinheit halber a von gleicher Grössenordnung wie β , so ergiebt sich durch passende Entwickelung:

$$\nu = 1 - \frac{\alpha}{(2\alpha^2 + \beta^2)} \text{ (name gleich 1).}$$

$$\varkappa = \frac{\beta}{2(\alpha^2 + \beta^2)} \text{ (klein).}$$

Die Extinctionscurve hat die Form eines symmetrisch zu $\lambda_{\mathbf{p}}$ und steil abfallenden Berges. Die Dispersionscurve verläuft ebenfalls symmetrisch zu



 λ_{m} , and zwar links < 1, rechts > 1, abor immer nahe gleich 1. Das Gebiet anomaler Dispersion ist sehr eng, der Absorptionestreifen schmal und scharf, sein Einfluss erstreckt sich nicht weit in die Ferne. Das Beer'sche Gesetz ist erfüllt.

191. Typus III. # mittelgross, N mittelgross, xmus mittelgross.

Dieser Typus bildet den Uebergang zwischen I und II, indem das zuerst schmale Gebiet anomaler Dispersion und Absorption mit wachsendem N sich unsymmetrisch verbreitert, wobei \mathbf{x}_{max} sich nach rechts verschiebt, \mathbf{v}_{min} immer kleiner, \mathbf{v}_{max} immer grösser wird und das Beer'sche Gesetz aufhört zu gelten.

192. Zur Prüfung der Planck'schen Theorie kommen in erster Linie Gase in Betracht, da man in ihnen mit gewisser Annaherung die Molecule als gleichartige, ruhende, hinreichend weit von einander entfernte Resonatoren

anschen kann. Leider liegt indessen nur sehr wenig experimentelles Material vor. Kohlensaure zeigt nach den Messungen von Angström!) über Absorption im Ultraroth, namentlich in der Verbreiterung des Streifens bei 2.0 μ mit zunehmender Dichte des Gases?), der Theorie entsprechende Erscheinungen. Auch die Kirchner'schen Betrachtungen!) über optische Resonanzerscheinungen an Bromsilberplatten lassen sich mit dem Typns II in Einklang bringen.

Ferner würden sehr verdünnte Lösungen in Betracht kommen, sofern man vom Einfluss des Lösungsmittels absehen darf. Bei Disponsioner-scheinungen wird letzteres nicht vernachlässigt werden dürfen, wohl aber kann man es bei Absorptionsvorgängen als vollkommen durchsichtig und demnach ohne Einfluss auffassen. Neuere Messungen von Stöckl⁴) für nicht dissociirte Farbstoffe in sehr verdünnter Lösung geben in der That Extinctionscurven vom Typus II.

198. Unter gewissen Voraussetzungen kann man in der Planck'schen Theorie die Absorption aus Dispersionsbetrachtungen berechnen. Nach (209d) findst man bei bekannter Dispersion L und g. Nehmen wir nun einen Körper, der mit Sicherheit nur ein schwingendes Electron pro Molecul onthält (und das ist für Wasserstoff sehr wahrscheinlich), so können wir aus (202) unter Einsetzung der Losch mid t'schen Zahl

 $N = 2.76 \cdot 10^{19}$ (bei 1 Atm. Druck and 0° C.) σ and desmit die Absorption berechnen.

Nach den Lorentz'schen Berechnungen (pag. 893) ergiebt sich für Wasserstoff:

$$g = 9.84 \cdot 10^{-6}$$
; $\lambda_{=} = 83.1 \ \mu\mu$;

und darana:

$$\sigma = 7.3 \cdot 10^{-7}$$
.

In der That ist also das Dämpfungsdecrement für Wasserstoff bei 0° C. der Voraussetzung gemäss eine sehr kleine Zahl. Messungen über die Absorption des Wasserstoffs zur Verification dieses Resultats liegen noch nicht vor.

Lorentz*) berechnet seine durch (281i) definirte Dämpfungsconstants z, aus den Messungen von Angström*) an der Kohlensaure. Diese zeigt

¹⁾ K. Angström, Usbar die Abhängigkeit der Absorption der Gase, besonders der Kohlensture, von der Dichte. Drude's Ann. 6. p. 188-173 (1901). Öffy. Vet. Ak. Fürh. p. 871-880 (1901).

²⁾ Wenn der Streifen nicht etwa als spectral aufliebere Bande nufzufamen ist.

⁸⁾ Vergl. 8 841.

⁴⁾ Vergl. 5 298.

⁵⁾ H. A. Lorentz, Veral k. Ak. van Wet. 14 p. 518-558, p. 577-591 (1905/0).

⁶⁾ K. Angström. Wied Ann. 89. p. 267 (1890). Beaser waren die neuem Messungen von Paschen (vergi. Bd. III. p. 358) verwendet worden.

einen Absorptionsstreifen im Ultraroth zwischen 2,368 μ und 3,016 μ , aus dessen von Angström ungefähr angegebener Gestalt folgt:

$$\tau_1 = 10^{-14} \text{ sec.}$$

Die Beobachtungen von Hallo¹) über die Breite der *D*-Linien liefern für Natriumdampf

Daraus lässt sich ableiten, dass in der Na-Flamme etwa 6 bis 12000 Schwingungen ungestört stattfinden, in der Kohlensäure nur einige wenige.

Die mittlere Zeit, welche nach der kinetischen Gastheorie zwischen zwei Stüssen eines Molecula verläuft, betrügt für CO_{\bullet}

ist also viel grösser als τ_i . Darans scheint hervorzugehen, dass weniger die Stösse zwischen den Molecülen, als Vorgänge innerhalb des Molecüle das ungestörte Anwachsen der Electronenschwingungen stören.

Die an den Schwingungen betheiligte Moleculzahl N ergiebt sich für OO_4 zu $0\cdot 10^{17}$, für Na-Dampf nach den Messungen von Hallo und Geest 7) über magnetische Drehung und Doppelbrechung unter Benutzung zu diesem Zweck vervollständigter Gleichungen zu $4\cdot 10^{14}$. Damit erhillt man für Na-Dampf die Dichte $12\cdot 10^{-9}$, die viel kleiner als die direct gemessene sein soll. Daraus würde folgen, dass nicht alle Natriumatome, sondern nur ein kleiner Theil an den Lichterscheinungen betheiligt ist. Derselbe Schluss trifft für OO_4 zu.

Lorentz lässt die Planck'sche Annahme über die Ursache der Absorption nicht gelten, da man damit viel zu kleine Werthe erhalte. Das Planck'sche Dämpfungsglied lässt sich nach (287), (288), (289) schreiben

$$\frac{2n^2 0^2}{3m o_s^2} \frac{\partial r}{\partial t}.$$

Also spielt

die Rolle der Dampfungsconstanten γ in (281 h). Diese berechnet sich für OO_{\bullet} für den Werth n_{\bullet} der der Mitte des Absorptionsstreifens 2,60 μ entspricht,

J. J. Rallo, De magnetische draiing van het polarisatiovink in de muhijheid van een absorptiebend. Dies. Amsterdam (1902).

²⁾ J. Geest, De magnetische dubbelbreking van natriumdamp in de nabijkeid van de absorptiobenden. Dies. Amsterdam (1904).

zu $2.0 \cdot 10^{-11}$, während der Werth, den man nach (281i) aus ϵ , ableitet, $4.0 \cdot 10^{-10}$ beträgt. Ebenso erhält man für die Na-flamme statt $1.2 \cdot 10^{-16}$ bis $0.6 \cdot 10^{-10}$ nur $4.0 \cdot 10^{-20}$

194. Zum Vergleich mit früheren Theorieen sei noch Folgendes bemerkt: Die Helmholtz'sche Theorie in der Reiff-Drude'schen Fassung identificirt, wie wir wissen, X' ohne weiteres mit X. Man kann diese Theorie in derselben Weise behandeln, wie die Planck'sche, wobei dann

$$\alpha = \frac{2 \cdot 1 - 2^n}{8g \cdot 2^n}; \qquad \beta = \frac{\sigma \cdot \lambda_m}{8 \cdot \pi \cdot g \cdot k}$$

werden würde. Es lassen sich dann wieder 3 Typen unterscheiden, wobei aber x_{max} stets dicht bei λ_n liegt und mit wachsendem N sich nicht verschiebt. Der Streifen metallischer Absorption (z > 1) verbreitert sich mit wachsendem N, aber nur nach Seite der kürzeren Wellen, während er nuch Roth durch den festen Werth λ_n begrenzt ist.

Han erhält die Planck'sche Theorie aus der Lorentz'schen, wenn nun s=0 setzt, die Helmholtz'sche für $s=-\frac{1}{8}$. Die Bedeutung von y ist freilich in den drei Theorieen eine verschiedene.

Endlich sei noch bemerkt, dass alle diese Theorieen dem Einfinss der Temperatur auf die Dispersionserscheinungen Rechnung tragen, insofern N durch die Temperatur verändert wird.

Theorie von Larmor.

195. In seiner dynamischen Theorie des Aethers hat Larmor'), inden er dem Aether nur Trägheit und rotatorische Elasticität zuschreibt, die electrischen und optischen Erscheinungen derzustellen versucht und dabei auch eine aus dieser Anschauung fliessende Dispersionstheorie gegeben. Es ist im Rahmen dieses Buches unmöglich, auf die Voraussetzungen und Begriffe Larmor's einzugehen. Wir können nur erwähnen, dass er zu denselben Bozlehungen wie in § 182 gelangt, und durch Unterscheidung einer "erregenden" Kraft

$$X - X + \frac{4}{3}\pi \Re x$$

eine mit der Lorentrischen (281) übereinstimmende Dispersionsformel mit anderer Bedeutung der Constanten, und damit anderer Deutungsmöglichkeit erhült. Absorption, insbesondere bei Metallen, wird dargestellt durch Einführung eines den Leitungsstrom characterisirenden Gliedes. Wir kommen hierauf im Abschnitt über Dispersion der Metalle zurück.

¹⁾ Joseph Larmor, A dynamical theory of the electric and luminiferous Medium.

1. Phil. Trans. 165. p. 719—828 (1894).

1. 186. p. 695—748 (1895).

III. 190. p. 208—299 (1897).

Theoriesn von Magacka und J. J. Thomson.

196. Im Anschluss an die Lorentz-Planck'sche Theorie betrachten wir die speciellen Vorstellungen von Nagaoka und J. J. Thomson über die Structur der schwingenden Electronensysteme. Nagaoka i stellt sich ein Atom vor, bestehend aus einem positiv geladenen Kern, umgeben von zahlreichen negativ geladenen Electronen. Von diesen soll ein kleiner Bruchtheil einen Ring bilden, der mit einer gewissen Geschwindigkeit um das positive Centrum rotirt. Die andern negativen Electronen beschreiben isolirte Bahnen, oder bilden ähnliche regelmissige Systeme. Das ganze Atom sei electrisch neutral, d. h. die positive Ladung des Kernes sei numerisch gleich derjenigen sämtlicher Electronen. Unter diesen Umständen ist die Auziehungskraft des positiven Kerns auf den Electronenring genügend gross, um das (uns hier interessirende) System Kern — rotirender Ring bei kleinen Störungen als stabil zu betrachten.

Das Problem wird nun ähnlich behandelt wie die von Maxwell²) durchgeführte Theorie des Saturnringes, nur mit dem Unterschiede, dass die Theilchen des Ringes sich abstossen, statt anziehen.

Nennen wir E die Ladung des positiven Kernes, e die Ladung eines Electrons, a die Entfernung Kern—Electron (Radius des Ringes), ξ die Verschiebung eines Electrons senkrecht zur Ringebene. Dann wirkt bei einer Verschiebung ξ auf das Electron eine Kraft

$$-\frac{o \, k}{a^2} \, \xi \tag{300}$$

(analog der "quasielastischen" Kraft, die hiermit electrisch begründet wird).

Nagaoka berücksichtigt ferner (unabhängig von Planck, dem indessen die Priorität gebührt) die Dämpfung durch Ausstrahlung, die er durch ein bi proportionales Glied ausdrückt. Einen Unterschied zwischen Feldintensität und der das Electron erregenden Kraft macht er nicht. Somit lauten seine Bewegungsgleichungen für das Electron (Masse m) und den positiven Kern (Verschiebung v) Masse M. Electronenschl N, a. ein Mittelwerth):

$$m \frac{\partial^2 \xi}{\partial t^2} = -e X - \frac{e E}{a^2} \xi - \gamma_n \frac{\partial \xi}{\partial t}$$
 (301 a)

$$M\frac{\partial^{n} x}{\partial F} = EX - \frac{N_{0}R}{a!}x - \gamma_{N}\frac{\partial x}{\partial t}.$$
 (801 b)

¹⁾ H. Nagaoka, On a dynamical System illustrating the Spectrum-Lines and the Phenomena of Radio-activity. Report of Tokyo Physico-Mathamatical Society, Doc. (1903). Nature 69. p. 802—808 (1904). 70. p. 124—125 (1904). Kinetics of a System of Particles Illustrating the Line and the Band-Spectrum and the Phenomena of Radioactivity. Phil. Mag. (6). 7. p. 445—455 (1904). Phys. Zz. 5. p. 517—521 (1904). Math. and Phys. Soc. Tokyo 2. p. 140—141 (1904). Dispersion of Light due to Electron-Atoma. Tokyo Sugaku-Batsurigukkwai Kiji-Gaiyo. II. p. 580—285 (1904). Relation between the Index of Refraction and density. Ibid. p. 208—208. Vergi. anch G. A. Schott, A dynamical System illustrating the Spectrum-Lines and the Phenomena of Radio-Activity. Nat. 69. p. 487 (1904). Phil. Mag. (6) S. p. 884—887 (1904). Nat. 70. p. 170 (1904).

²⁾ C. Maxwell, Collected papers I, p. 288. Cambridge 1890.

Sie stimmen überein mit den Helmholtz-Reiff-Drude'schen und führen zu denselben Dispersionsformeln mit physikalisch anders und besser definirten Constanten.

197. Thomson of stellt sich ein Atom vor als einen gleichmässig von positiver Electricität erfüllten kugelförmigen Raum, in welchem negative Electronen eingebettet sind. Die eingehende Discussion der Gleichgewichtsverhültnisse scheint Thomson zu zeigen, dass diese Electronen sich auf concentrischen, in rescher Rotation befindlichen Kugelflächen anordnen werden. Jedes Electron vermag um seine Gleichgewichtalege Schwingungen auszuführen. Da die Rohandlung des Problems grosse Schwierigkeiten bietet, wird wie bei Nagaoka die vereinfachende Annahme concentrischer, schnell rotirender Ringe eingeführt. Wenn das System als Ganzes unelectrisch sein soll, muss die positive Ladung so gross sein, wie die Ladung sämmtlicher Electronen. Durch Abgabe bezw. Aufnahme von Electronen wird das System zu einem positiven bezw. negativen Ion.

Denken wir uns nun ein einatomiges Gas, dessen Atome als Gunzes uneloctrisch und von der eben beschriebenen Structur sind. Eine von aussm einwirkende electrische Kraft wird die Electronen und den Mittelpunkt der Kugel nach entgegengesetzten Seiten verschieben. Thomson versucht dann zu zeigen, dass die Kraft, mit der die Electronen bezw. die Kugel in die Gleichgewichtslage zurückgezogen werden, proportional der Verschiebung ist. Sei τ die Anzahl der Electronen, ξ_r die Verschiebung eines Electrons, x die Verschiebung des Kugelmittelpunkts, e die Ladung eines Electrons, x die Verschiebung des Kugelmittelpunkts, e die Ladung eines Electrons, x die Verschiebung des Kugelmittelpunkts, e die Ladung eines Electrons, x die Verschiebung des Kugelmittelpunkts, e die Ladung eines Electronen pro Volumeneinheit. Dann ist die Kraft, welche die Electronen bezw. die Kugel in die Ruhelage zurücktreibt.

$$\frac{4}{8} \pi \varrho \otimes \Sigma (x - \xi_r).$$
 (302)

Hier haben wir also wie bei Nagaoka eine nicht ad hoe eingeführte, sondern electrisch begründete quasielastische Kraft.

Die auf ein Electron wirkende electrische Kraft ergiebt sich übnlich wie bei Lorentz-Planck

$$X' = X + \frac{4}{3} \pi N (Ex - X e \xi_f).$$
 (30%)

Die Bewegungsgleichungen für Electronen und Kugel werden, wenn m die Masse eines Electrone, M die Masse der Kugel ist:

¹⁾ J. J. Thomson, On the Structure of the Atom: an Investigation of the Stability and Periods of Oscillation of a number of Corpuscles arranged at equal Intervals around the Circumference of a Circle; with Application of the results to the Theory of atomic Structure. Phil. Mag. (6) 7. p. 287—265 (1904). — On the number of Corpuscles in an Atom. Phil. Mag. (6) 11. p. 769—761 (1906).

$$m \frac{\partial^2 \Sigma_r^2}{\partial t^2} = -X' E + \frac{4}{3} n \varrho e \Sigma(x - \xi_r), \qquad (304.8)$$

$$M\frac{\partial^2 x}{\partial E} = +X'E - \frac{4}{9}\pi\varrho \circ \Sigma(x - \xi_r). \tag{804 b}$$

Setat man:

$$\frac{8\pi m \sigma_s^s}{\rho s} = \lambda_\mu^s; \tag{305}$$

 $\frac{NE}{e} = g$ — Volum der Atome pro Volumeneinheit (da $\frac{R}{e}$ gleich dem Volum der Kugel positiver Electrisirung),

so erhalt man die Dispersionsformel!):

$$y^{1} - 1 = \frac{\frac{8y}{(1-y)} \lambda^{1}}{\frac{M}{(M+mr)(1-g)} \cdot \lambda_{1m}^{2}},$$
 (300)

und für 2 - 0

$$\frac{y^2-1}{y^2+2} = g$$
 (Clausius-Mosotti'sche Formel).

Für ein zweistoniges Gas, welches aus zwei entgegengesetzt geladenen Ionen von derselben Structur zusammengesetzt zu denken ist, muss auch die gegenseitige Verschiebung der Ionen unter dem Einfluss der electrischen Kruft der Lichtwelle durch ein Glied ausgedrückt werden.

Für Wasserstoff ergiebt eine numerische Durchrechnung nur ein Electron pro Atom, analog den Rechnungen in § 174.

e) Molcottl - Leitungstheoricon.

198. Diese Theorieen nehmen electrische Schwingungen innerhalb der Molectisubstanz an. Sie sind älteren Datums und durch die Electronentheorieen völlig in den Hintergrund gedrüngt worden. Zeitlich die erste ist die Kolüček'sche, wir wollen aber die Betrachtungen Drude's 2), als die anschaulicheren, an die Spitze stellen.

1 Theorie von Drude.

Das Medium sei ein Gemisch von Aether und Moleculen. Der Aether habe die Dielectricitätsconstante so; die Molecule worden aufgesasst als leitende Resonatoren.

Für die electrischen Schwingungen in einem gradlinigen, der ω -Achse parallelen Resonator können wir bekanntlich folgendermaassen eine Differentialgleichung ableiten. Sei J die Stromstärke, S die Selbstinduction, O die Capacitat, $V_1 - V_2$ die Potentialdifferenz an den Enden des Resonators, ω der

¹⁾ Vergl. die Formeln (281) und (200d) bei Lorontz und Planck.

²⁾ P. Drude, Physik des Aethers. Stuttgart 1894. p. 518-588.

specifische Widerstand, sämmtlich gemessen in electrostatischem Masss. Ferner sei $X \cdot d$ die über die ganze Länge des Resonators summirte, durch ünssere Uraachen in der Leitung hervorgerufene electrische Kraft. Dann muss sein

$$J_{40} = V_1 - V_2 - S \frac{\partial J}{\partial J} + X'd. \tag{307}$$

Da nun

$$J = -C \frac{d(V_1 - V_2)}{dt} \tag{308}$$

ist, so folgt durch Elimination von $(V_1 - V_2)$ die Differentielgleichung der Schwingungen:

$$\frac{J}{O} + w \frac{dJ}{dt} + S \frac{d^*J}{dt^*} - d \cdot \frac{dX}{dt}. \tag{300}$$

Diese Gleichung muss also auch für die als Resonatoren betrachteten Molecule gelten.

Wir wollen nun innerhalb des Mediums einen zu x senkrechten Querschnitt S betrachten. Sei u die x-Componente der Stromdichte durch diesen Querschnitt. Diese setzt sich zusammen aus der Stromdichte u, im Aether und u, in den von S geschnittenen Moleculen. Nehmen wir nur eine Gattung Molecule an und bezeichnen die Summe ihrer in S liegenden Querschnitte mit q, dann ist der Strom durch S:

$$8u = u_0 (S - q) + u_m q, \qquad (310)$$

oder, wenn die Molecule so wenig dicht liegen, dass q klein gegen S,

$$u - u_0 + u_m \frac{q}{8}. \tag{311}$$

Num ist nach Maxwell die Stromdichte im Aether:

$$u_0 = \frac{\epsilon_0}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t}$$

wo X die electrische Kraft und ε , die Dielectricitätsconstante des die Molectils ungebenden Asthers sei.

Die Stromdichte u_m in den Moleculen gehorcht nach unserer Auffassung einer Gleichung von der Form (309), worin wir u_m statt J setzen. Wir wollen nun annehmen, dass die Kraft X innerhalb des Molecule der Kraft X im umgebenden Aether proportional sei, und schreiben darum die rechte Scito von (309) gleich $\frac{u_m}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t}$, wo s_m eine für das Molecul characteristische Constante ist. Wir wollen ferner die Voraussetzung machen, der Querschnitt S sei so gross, dass die in ihm liegende Moleculzahl dieselbe sei, wie auch immer S im Körper liegen möge (was bei einem isotropen Medium selbst-

verständlich erlaubt ist). Dann ist $\frac{q}{S}$ eine Körperconstante, die wir in die Coefficienten der für u_n geltenden Gleichung (309) hineinnehmen wollen, und wir dürfen für (311) einfach schreiben

$$u = u_0 + u_{M_1}$$
. (311a)

Schreiben wir nun noch die $\frac{q}{S}$ enthaltenden Coefficienten von (300) in in einer allgemeinen Form, so bekommen wir:

$$u_{nt} + a_{nt} \frac{\partial u_{nt}}{\partial t} + b_{nt} \frac{\partial^{n} u_{nt}}{\partial t^{n}} = \frac{r_{nt}}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t}. \tag{812}$$

Diese Gleichung der Moleculschwingungen verbinden wir wieder mit den Maxwell'schen Gleichungen, und führen die Behandlung durch wie auf pag. 373.

Integriren wir demgemäss durch Ausdrücke von der Form o'al, so folgt aus (312)

$$u_m \left(1 + i n a_m - n^n b_m\right) = \frac{\delta_m}{\delta_m} \frac{\partial X}{\partial t} . \tag{313}$$

Dann wird (311a) zu

$$u = \frac{1}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} \left\{ s_o + \frac{s_w}{1 + i\pi s_w - n^2 \delta_w} \right\}, \tag{314}$$

wo der Klammerausdruck wieder als complexe Dielectricitätsconstants $\epsilon' = (\nu - i \kappa)^2$ aufgefasst wird und nach Tremmung des Reellen vom Imaginaren, und Einführung von

$$\tau_{\mu} = 2\pi \sqrt{b_{\mu}}; \quad g = 2\pi a_{\mu}; \quad \lambda = c_{\bullet} \tau_{\mu}; \quad \lambda_{\mu} = c_{\bullet} \tau_{\nu}$$
 (315)

die Dispersionsformeln ergiebt:

$$r^{3} - x^{4} - a_{0} = \frac{a_{0} \lambda^{3} (\lambda^{2} - \lambda_{0}^{3})}{(\lambda^{2} - \lambda_{0}^{3})^{3} + g^{3} \lambda^{3}}$$
 (310a)

$$2 r_{X} = \frac{r_{\mu_{1}} g^{\frac{1}{2}}}{(\lambda^{2} - \lambda_{\mu}^{2})^{2} + g^{2} \lambda^{2}}.$$
 (310b)

Diese stimmen mit den Ketteler-Helmholtz'schen überein, wenn wir die Dielectricitätsconstante des Aethers im Medium so — 1 setzen.

Wir sehen ferner, dass die Absorption hier als Joule'sche Wärme gedeutet wird, insofern diese nach der Art unserer Herleitung in dem Coefficienten a_{\pm} steckt.

Die Erweiterung der Theorie auf mehrere Molecilisorten erfolgt, indem man statt (311a) setzt

- 199. Auch auf Molecule aus isolirendem Material sind die Drude'schen Betrachtungen anwendbar, wenn wir annehmen, dass die Dielectricitätsconstante ϵ_m des Moleculs sich von dem ϵ_o des ungebenden Mediums (Aethers) unterscheidet. Denn dann muss eine einmalige electrische Störung, welche sich in das Molecul hinein fortpflanzt, mehrfach an seinen Grenzen partiell reflectirt werden, so dass sie im Molecul hin und har oscillirt. Das Molecul muss also Eigenschwingungen besitzen, und unter dem Einfluss einer ausseren periodischen electrischen Kraft erzwungene Schwingungen vollführen. Dies führt für die Stromstärke im Molecul zu einer (309) analogen Gleichung, in der indessen das (die Joule'sche Wärme enthaltende) Glied mit $\frac{\partial J}{\partial t}$ nur dann auftritt, wenn wir neben Verschiebunge auch Leitungsströme im Molecul zulassen.
- 200. Drude') bemerkt später, dass die Auffassung der Molecule als electrische Resonatoren wenig wahrscheinliches habe, denn bei einem Resonator von der Grössenordnung der Molecule (nicht viel grösser als 10⁻⁴ mm) müsse man wesentlich schnellere Schwingungen annehmen, als sie einem Absorptionstreifen in Ultraroth den viele Körper zeigten, entspräche. Es sei daher die Auffassung der Electronentheorieen (Schwingungen geladener Thoilchen, durch eine verhältnissunässig geringe Kraft in ihre Ruhelage gezogen, daher langsamere Schwingungen) vorzuziehen. Wohl aber könne man diese Auffassung bei den neuerdings studirten Resonanzerscheinungen für Lichtwellen (vgl. § 389ff.) zulassen, da die resonirenden Theilchen hier wesentlich grösser sind.

Theorie von Kolaček.

201. Koláček) geht (zeitlich früher) von derselben Annahme aus wie Drude, indem er die Molecüle als Resonatoren, und zwar als leitende, im Aether eingebettete Kugeln betrachtet. Seine Ableitung führt zu nahezu denselben Dispersionsformeln, wird aber durch complichende Nebenannahmen sehr unübersichtlich und unanschaulich. Wir begnügen uns daher mit einigen kurzen Angaben.

Betrachten wir einen Punkt im Aether des lichtdurchstrahlten Mediums. Dann zerlegen wir die periodische electrische Kraft daselbst in zwei Componenten:

X., herrührend von den Schwingungen im Aether,

 $X_{\rm m}$, , , , in den benachbarten Moleculen. $X_{\rm m}$ ist durch ein Massenpotential darstellbar³) und somit $\Delta X_{\rm m}$ und $\frac{\partial^2 X_{\rm m}}{\partial x^2} = 0$. Setzen wir ferner s und μ für Aether gleich 1, und be-

¹⁾ P. Drude in Winkelmann, Handbuch der Physik. 2, Aufl. IV. p. 1020 (1000). Leipzig bei J. A. Barth.

F. Koláček, Vermich einer Dispersionsarklärung von Standpunkte der electromagnetischen Idehttheorie. Wied. Ann. 82. p. 224—285. 428—488 (1887).

⁸⁾ Dies ist aber bei veränderlichen Zuständen wohl nicht mehr angängig.

trachten wir ein Volum, das viele Molecüle enthalte, aber Idein gegen eine Lichtwelle sei, mit den Mittelwerthen $\overline{X_*}$ und $\overline{X_*}$. Dann lässt sich die Schwingungsgleichung für Aether schreiben:

$$\frac{\partial^{2} X_{o}}{\partial I^{2}} + \frac{\partial^{2} X_{o}}{\partial I^{2}} = c_{o}^{2} - \frac{\partial^{2} X_{o}}{\partial z^{2}}, \qquad (317)$$

und dies ist die eine Hauptgleichung.

 $\overline{X_n}$, die Einwirkung der Moleculschwingungen auf einen Aetherpunkt, lässt sich als Function der Dimensionen im Molecul darstellen.

Die zweite Hauptgleichung wird gebildet durch die Differentialgleichung der Schwingungen in den Molecülen, indem diese als leitende Kugeln aufgefasst werden. Infolge der Berücksichtigung der Anordnung und des Durchmessers der Molecüle gestaltet sich die Form dieser Gleichung sehr unübersichtlich. Es genüge der Hinweis, dass die Integration zu folgenden Dispersionsformeln führt.

$$r^{1} - x^{1} - 1 = \frac{D \lambda_{n}^{1} (\lambda^{1} - \lambda_{n}^{2})}{(\lambda^{1} - \lambda_{n}^{2})^{1} + g^{(2)} \lambda^{2}}, \qquad (318 n)$$

$$2v z = \frac{D'' \lambda^{3}}{(1^{3} - \lambda_{a}^{3})^{3} + g^{3a} \lambda^{a}} . \tag{318b}$$

Goldhammer') weist dann nach, dass Kolatek's Theorie nur für solche Körper gültig ist, deren specifischer Widerstand unendlich ist, d. h. nur für Isolatoren, nicht für Metalle.

202. Von Hasenührlich ist das Problem in ühnlicher Form wie in der Lord Rayleighischen Theorie trüber Medien behandelt worden. Er untersucht die Absorption electrischer Wellen in einem Medium, das aus gleichförmig vertheilten Kugeln isolirender Substanz von anderer Dielectricitätsconstante als der umgebende Aether besteht. Dabei ergiebt sich unter anderem auch eine complexe Dispersionsformel von ühnlicher, aber sehr viel complicirterer Form als (316). Endlich sei auf eine ähnliche Arbeit Antonelli's.) hingewiesen, die nichts Neues bringt, aber voller Fehler steckt.

208. In anderer Weise behandelt Sagnac 1) das Problem der Fortpflanzung des Lichtes in ponderablen Medien, und damit die Dispersion.

¹⁾ D. A. Goldhammer, Die Dispersion und Absorption des Lichtes mech der electrischen Lichttheorie. Wied. Ann. 47, p. 08—107 (1802); vergl. § 204.

²⁾ F. Hasen Chrl, Uebor die Absorption electrischer Wellen in einem Gase. Wiener Ber. III. p. 1220—1204 (1002). 118. p. 20—86 (1903).

A. Antonelli, La dispersione della luce nella teoria electromagnetica. N. Cim. 10, p. 372-877 (1990).

⁴⁾ G. Sagnac, Nouvelle maniero de considérer la propagation des vibrations lundhouses à travers la matière. O. R. 129, p. 750—758, 1890. — Relations nouvelles entre la réflexion

Die ponderablen Molecule sollen die im Aether des Medlums sich fortoffanzenden Schwingungen nach allen Richtungen reflectiren und zerstreuen. Das eine ungerade Anzahl von Malen reflectirte Licht würde als das gewöhnliche reflectirte Licht zu betrachten sein, das eine gerade Anzuld von Malen reflectirte aber als das durchgelassene. Es lüsst sich auf Grund des Huyghens'schen Princips zeigen, dass trotz dieser Lichtzerstreuung nach allen Richtungen doch die Richtung der sich fortpflanzenden "Strahlen" eine ganz bestimmte ist. Die Fortpfianzungsgeschwindigkeit hängt dann in bestimmter Weise ab von den Phasenanderungen bei der Reilexion. Wenn nun die Thesichen zugleich absorbirende sind, so verhalten sich die von ihnen reflectirten Schwingungen gerade so, wie die von einem Resonator ausgestrahlten erzwungenen bezw. Eigenschwingungen, und erleiden dementsprechende Phasenanderungen, die beim Durchgang durch die Periode der Eigenschwingung wiederum zu einer der anomalen Dispersion entsprechenden Aenderung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit führen. Das Problem wird ganz allgemein kinematisch, ohne Einführung mechanischer oder electromagnetischer Vorstellungen behandelt.

Auf die Achnlichkeit aller Betrachtungen dieses Kapitels mit denen der Rayleighischen Theorie trüber Medien haben wir schon bei Besprechung der Planckischen Theorie hingewiesen.

d) Phinomonologische Theoricen.

204. Während die bisher besprochenen Theorieen von bestimmten Vorstellungen über die Natur des Vorganges in den Molecülen ausgehen, untwickeln andere Autoren eine mehr phänomenologische Auffassung.

Theorie von Goldhammer.

Als erster ist wohl Goldhammer zu nennen. Er betrachtet ein Volumelement des Mediums, augefüllt mit Aether und Moleculen. Darin herrscht unter dem Einflusse der eindringenden electrischen Wellen in jedem Augenblick der Gesammtstrom:

$$u = \frac{\epsilon}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} + \sigma X, \tag{310}$$

wo der erste Term rechts den Verschiebungestrom, der zweite den Leitungsstrom bedeutet.

1) D. A. Goldhammer, Die Dispersion und Absorption des Lichtes nach der electrischun Lichttheorie. Wied, Ann. 47. p. 95—107 (1892). Bemerkungen zur Abhandlung des Hrn. R. Cohn "Zur Electrodynamik der Leiter". Wied, Ann. 46. p. 99—104 (1802). Studien über

die alestrische Lichttheorie. Wied. Ann. 47. p. 265-298 (1892).

et la réfraction vitreuse de la lumière. Arch. Néerl. (2) 5, p. 877—894 (1900). — Thouris nouvelle de la transmission de la lumière dans les milieux en rapes ou en mouvement. J. de phys. (5) 9, p. 177—160 (1900). Rev. gén. des sciences pures et appl. 11, p. 148—249 (1900). Explication nouvelle de la propagation de la lumière à travers les milieux donés d'une absorption élective. Soc. Franc. de Phys. Nr. 141, 8—4 (1900). Séances 1900. 8—4.

Die Erscheinungen der Dispersion zeigen, dass dieser Ausdruck für schnelle Schwingungen nicht mehr richtig sein kann. Wir erweitern ihn darum durch zwei Hypothesen.

Wir zerfällen zunächst die electrische Kraft X und den Strom u in dem Volumelement in zwei Summanden

$$X = X_{\bullet} + \Sigma X_{\bullet} , \qquad (820)$$

$$u = u_{\bullet} + \Sigma u_{\bullet}. \tag{321}$$

 X_n und u_n sollen nur von den Vorgängen im Aether, X_m und u_n nur von den Vorgängen in den Molecülen abhängen. Das Σ ist gesetzt, um anzudeuten, dass wir m-verschiedene Molecülarten annehmen.

Da nun für Aether $\varepsilon \to 1$, $\sigma \to 0$ ist, so ist offenbar:

$$u_o = \frac{1}{4\pi} \frac{\theta X_o}{\theta t} \,. \tag{322}$$

Von $u_{\underline{z}}$ dagegen wollen wir — dies ist unsere erste Hypothese — annehmen, dass sie nur, und zwar linear, von der $X_{\underline{z}}$, $\frac{\partial X_{\underline{z}}}{\partial t}$, $\frac{\partial^2 X_{\underline{z}}}{\partial t^2}$, abhängen. Die Form dieser Abhängigkeit ergiebt sich aus folgender Betrachtung.

Wir haben hier einen mit Absorption verbundenen Schwingungsvorgang. Also muss X_n sich darstellen lassen durch einen Ausdruck, der den Factor e^{-int} enthält, wo $n = \frac{2\pi}{\tau}$ die Schwingungszahl ist. Dann ist offenbar:

$$\frac{\partial^{1} X_{m}}{\partial t^{2}} = -n^{1} X_{m}; \quad \frac{\partial^{2} X_{m}}{\partial t^{2}} = -n^{1} \frac{\partial X_{m}}{\partial t}; \quad \frac{\partial^{4} X_{m}}{\partial t^{2}} = +n^{4} X_{m}; \quad \text{etc.} \quad (328)$$

Also lasst sich schreiben:

$$u_{\mathbf{n}} = \frac{a_{\mathbf{n}}}{4\pi} \cdot \frac{\partial X_{\mathbf{n}}}{\partial t} + \sigma_{\mathbf{n}} X_{\mathbf{n}}, \qquad (324)$$

wo sa and oa Reihen sind von der Form:

$$\begin{aligned}
\varepsilon_{\mu} &= \varepsilon_{\bullet} - \frac{\varepsilon_{1}}{\tau^{0}} + \frac{\varepsilon_{4}}{\tau^{4}} + \cdots \\
\sigma_{\mu} &= \sigma_{\bullet} - \frac{\sigma_{1}}{\tau^{3}} + \frac{\sigma_{4}}{\tau^{4}} + \cdots
\end{aligned} \tag{825}$$

Da nun nach (920) gilt:

$$X_{\bullet} - X - \Sigma X_{\bullet}$$
,

folgt aus (821), (822) und (824):

$$u = \frac{1}{4\pi} \left\{ \frac{\partial X}{\partial t} + \Sigma (\epsilon_m - 1) \frac{\partial X_m}{\partial t} \right\} + \Sigma \sigma_m X_m. \tag{326}$$

Unsere zweite Hypothese sei die, dass die X_m mit den X und ihren Differentialquotienten nach der Zeit durch folgende lineare Differentialgleichung zusammenhängen:

$$X_m + b_m \frac{\partial X_m}{\partial t} + c_m \frac{\partial^2 X_m}{\partial t^2} - a_m + \beta_m \frac{\partial X}{\partial t}, \tag{397}$$

wo be etc. Functionen der Schwingungsdauer von der Form (325) sind.

Für X gelten dann die Beziehungen (323) und mit ihrer Hülfe lässt (327) sich schreiben:

$$X_n - b_n in X_n - c_n in X_n - a_n X - \beta_n in X,$$
 (328)

worans folgt:

$$X_{m} = \frac{a_{m} (1 - a_{m} n^{2}) + b_{m} \beta_{m} n^{2}}{(1 - a_{m} n^{2}) + b_{m}^{2} n^{2}} \cdot X + \frac{\beta_{m} (1 - a_{m} n^{2}) - a_{m} b_{m}}{(1 - a_{m} n^{2})^{2} + b_{m}^{2} n^{2}} \cdot \frac{\partial X}{\partial t}$$
(329)

Setzen wir dies in (326) ein unter Berücksichtigung von (325), so ergiebt sich:

$$u = \frac{1}{4\pi} \left\{ 1 + \frac{1}{4\pi} \left\{ 1 + \frac{1}{4\pi} \left[a_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) + b_{m} \beta_{m} n^{2} \right] + 4\pi a_{m} \left[\beta_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) - a_{m} b_{m} \right] \right\} \frac{\partial X}{\partial t} \right\}$$

$$+ \left[\frac{(a_{m} - 1) \left[a_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) + b_{m} \beta_{m} n^{2} \right] + 4\pi a_{m} \left[\beta_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) - a_{m} b_{m} \right] \right]}{\left(1 - a_{m} n^{2} \right)^{2} + b_{m} a^{2}} \frac{\partial B}{\partial t}$$

$$+ X \sum_{m} \frac{a_{m} \left[a_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) + b_{m} \beta_{m} n^{2} \right] - \frac{a_{m} - 1}{4\pi} n^{2} \left[\beta_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) - a_{m} b_{m} \right]}{\left(1 - a_{m} n^{2} \right)^{2} + b_{m}^{2} n^{2}}$$

$$+ \frac{1}{4\pi} \left[a_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) + b_{m} \beta_{m} n^{2} \right] - \frac{a_{m} - 1}{4\pi} n^{2} \left[\beta_{m} \left(1 - a_{m} n^{2} \right) - a_{m} b_{m} \right]}{\left(1 - a_{m} n^{2} \right)^{2} + b_{m}^{2} n^{2}} \right]$$

Wenn wir darin den Klammerfactor von $\frac{\partial X}{\partial t}$ mit s'', und den Factor von X mit σ'' bezeichnen, so wird

$$u = \frac{s^{2}}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} + \sigma^{2} X \tag{331}$$

und der Vergleich dieser Gleichung mit (319) zeigt, dess s'' und σ'' dieselbe Rolle spielen, wie die Dielectrichtstsconstante s und die specifische Leitfilbigkeit σ des Mediums in der einfachen, nicht erweiterten Theorie. Nur sind sie hier Functionen der Schwingungszahl n. Da wir nun bei einem absorbirenden Medium jederzeit schreiben dürfen

$$e'' - v^2 - x^2$$
; $\sigma' = vx$,

so bekommen wir, wenn wir y' — z' bezw. zz gleich den Klammerausdrücken in (880) setzen, unmittelbar die Dispersionsformeln, und können diese durch einige Annahmen und Umformungen auf die Lommel'sche oder die Helmholtz'sche (einstische), aber nicht auf die Ketteler'sche Form bringen.

Theorie von Bbart.

205. Withrend Goldhammer seine Hauptgleichungen rein hypothetisch aufstellt, gelangt Ebert!) zu ihnen auf einem auderen, scheinbar weniger willkürlichen Wege, der sich als Erweiterung des ursprünglichen Maxwell'schen "Max well verfolgt consequent dus Ziel, die electrischen Bewegungen den Grundgleichungen der Mechanik zu unterwerfen und zeigt, wie in der That die etwas specialisirten Lagrange'schen Differentialgleichungen ausreichen, die meisten electrischen Erscheinungen als einfache Bewegungsvorgänge darzustellen; die Specialistrungen laufen darauf hinaus, die Strombowegung auf eine cyklische Variabele zurückzuführen und durch eine Reihe langsam veränderlicher Parameter näher zu bestimmen. Die allgemeinen Feldgleichungen werden dann aus den polycyklischen Gleichungen gewonnen unter der Annahme, dass die Geschwindigkeit aller Theile des Systems sich linear ausdrücken lesse durch die ersten Ableitungen der cyklischen Variabelen nach der Zeit; der Begriff des electrischen Momentes, welches den alectrotonischen Zustand des Feldes bestimmt, erhält seine bestimmte Definition, wie dies in der Boltzmann'schen Darstellung besonders schön hervortritt. dieser Ableitung aus der Cykelntheorie wurden indessen nur reine Cykeln benutzt, d. h. nur solche, bei denen keine pariodisch hin- und hergehenden Theile vorkommen. Darum kann die daruns entwickelte Theorie strong auch nur für solche Electricitätsbewegungen gelten."

Für schnelle Schwingungen müssen also Abweichungen auftreten. Indem Ebert nun die Glieder berücksichtigt, welche hin- und hergehenden Theilen entsprechen, deren Geschwindigkeiten nicht mehr linear mit den cyklischen Variabeln zusammenhängen, gelangt er zu Systemen von Differentialgleichungen, welche die Goldhammer'schen Gleichungen in sich enthalten und somit zu denselben Dispersionsformeln führen. Ebert's Auschauung ist also im Grunde dieselbe, wie die Goldhammer'sche, nur tritt sie nicht im Gewande einer völlig willkürlichen Hypothese, sondern mit besserer Begründung auf.

Theorie von Drude und Voigt.

206. Drude 7 sucht auf Anregung von Hertz 3 ein brauchbares Gleichungssystem aufzustellen, indem er die Maxwell'schen Gleichungen unverändert beibehält und die Definition des electrischen Momentes zweckmüssig erweitert.

II. Ebert, Versuch einer Erweiterung der Maxwell'schen Theorie. Wied. Ann. 48.
 p. 1—25 (1898).

²⁾ P. Drude, Ueber die Beziehung der Dielelectricitätsconstanten zum optischen Brechungsindex. Wied. Ann. 48, p. 536—546 (1895). Vorgl. auch Winkelmunn, Handbuch der Physik. 1. Aufl. II. 1. p. 684—686 (1894).

In einem Briofe en Drude, Vergl. P. Drude, Zur Geschlehte der electromagnetischen Dispersionsgielehaugen. Drude's Ann. 1. p. 437—440 (1990).

Für ponderable Körper und statische Zustände gilt die Beziehung

$$\mathcal{X} = \frac{\epsilon X}{4\pi}.\tag{392}$$

Dagegen ist im reinen Aether

$$\mathfrak{X} = \frac{X}{4\pi} \,. \tag{3.13}$$

Also bei gleichem X ist das \mathcal{X} ponderabler Körper grösser ubs das \mathcal{X} des Aethers, und diese Differenz kann man als durch die ponderablen Molecule herbeigeführt ansehen. Wir setzen daher

$$\mathcal{Z} = \frac{X}{4\pi} + \Sigma \mathcal{Z}_{m}, \tag{834}$$

wo \mathcal{X}^n das Moment der Molecule selbst heissen soll, und wo das Σ sich auf verschiedene Moleculsorten beziehen möge. Man kann dann annohmen, dass die \mathcal{X}_n gewisser Eigenschwingungen fähig seien, sei es deshalb, weil sie sozusagen an der ponderablen Materie haften, so dass deren Eigenschwingungen mit denen der \mathcal{X}_n identisch sind (Auffassung von Helmholtz), soi es deshalb, weil jeder Körper gewisse Eigenschwingungen seines electrischen Zustandes besitzt, deren Dauer aus seiner Selbstinduction und Capacität zu berechnen ist. Nach beiden Anschauungen müssen zwischen den \mathcal{X}_m und den X Differentialgleichungen bestehen der Form:

$$\mathcal{X}_{-} + a_{-} \frac{\partial \mathcal{X}_{-}}{\partial t} + b_{13} \frac{\partial^{3} \mathcal{X}_{-}}{\partial t^{3}} = \frac{r_{-}}{4\pi} X, \tag{335}$$

wobel sämmtliche Coefficienten a_m , b_m , ϵ_m positiv sind. Für sehr langsame Zustandsänderungen geht daher (334) in (332) über, falls darin gresetzt wird

$$s = 1 + \Sigma s_{n}, \tag{380}$$

wo wir s_n gewissermaassen als Dielectricitätsconstante der m'ten Moleculgattung bei statischen Erscheinungen auffassen können.

Setzen wir zur Integration

$$\mathcal{X}_{\bullet} = e^{int},$$
 (337)

so wird aus (335)

$$\mathcal{X}_{m} = \left\{ \frac{a_{m}}{1 + i n \, a_{m} - n^{2} \, b_{m}} \right\} \frac{X}{4 \, \pi} \,. \tag{338}$$

Also folgt aus (336) und (332), dass

$$s' = 1 + \frac{1}{1 + m \, a_n - n^2 \, b_n} \tag{380}$$

als complexe Dielectricitätsconstante $s' = (r - ix)^2$ aufgefasst werden kann, die somit, wenn wir die Constanten physikalisch interpretiren, zu den Dispersionsformeln (241) führt.

207. Der Nutzen einer solchen, aus einem einfachen mathematischen Ansatz hervorgehenden und zunächst auf physikalische Interpretation der entwickelten Formein verzichtenden Behandlungsweise zeigt sich, sobuld es gilt, verwickeltere Erscheinungen zu untersuchen.

Unter diesem Gesichtspunkt sind die Arbeiten von Voigt) zu betrachten, der von denselben Vorstellungen ausgehond, eine Theorie der magnetooptischen Erscheinungen gegeben hat, die schon in Bd. II, p. 643 ausführlich besprochen ist. Es gelingt ihm ferner, die Dispersionsformeln so zu erweitern, dass sie auch den Einfluss thermischer und mechanischer Deformation des Körpers enthalten, und schliesslich, mit Hülfe specieller Electronen-Vorstellungen (d. h. also unter Aufgeben des phänomenologischen Standpunktes), zu einer Theorie der Dispersion und Absorption gemischter oder zusammengesetzter Körper zu gehangen. Ihre Besprechung würde aber hier zu weit führen.

208. Wir schliessen diesen Abschuitt mit einer Bemerkung von Planck?): "Die phanomenologische Auffassung kann indessen und soll auch wohl nur ein Provisorium darstellen, das zu dem Zweck geschaffen ist, um in die Vielheit der oft sehr complicirten Erscheinungen vor Allem einmal erst nach einfachen und durchgroffenden Gesichtspunkten eine gewisse Ordnung zu bringen und dadurch die unentbehrliche Grundlage für ein welteres Vorgehen zu gewinnen. Denn wenn man nun darangeht, den Constanten der benutzten Gleichungssysteme eine tiefere, über die zunkehst untersuchten Dispersionserscheinungen hinausgehende Bedeutung zu geben und ihren Zusammenhang mit anderen Grössen, z. B. mit der Anzahl der in der Volumeinheit des dispergirenden Mediums vorhandenen Molecule, zu prüfen, verlässt man den Boden der Phänomenologie in dem hier gebrauchten engeren Sinne des Wortes und ist genöthigt, sich auf das Gebiet molecularer Vorstellungen und Hypothesen zu begeben." Sobald dies geschieht, jist es indessen unerlässlich, diese Anschauungen auch auf die Ausgangsgleichungen selber anzuwenden, d. h. also die der ganzen Theorie zu Grunde liegenden Gleichungssysteme nicht mehr unvermittelt durch einen zweckmiesig scheinenden Ansutz einzuführen, sondern sie gleich von vorn herein mit der benutzten molecularen Hypothese in Verbindung zu bringen. soweit dieselbe überhaupt eine Anwendung auf diese Gleichungen gestattet. Denn ein Gleichungssystem, auch wenn es noch so einfach und einleuchtend ware, könnte nicht aufrecht erhalten werden, wenn es nicht mit allen Forderungen verträglich wäre, die sich aus einer gleichzeitig eingeführten Hypothese ziehen lassen."

¹⁾ W. Voigt, Belträge zur Electronentheorie des Lichtes. Ann. d. Phys. 6, p. 449—505 1901). Vergl. auch R. A. Houstoun, Untersuchungen über den Einiuss der Temperatur auf die Absorption des Lichtes in isotropen Körpern. Wien's Aun. 21. p. 535—575 (1906).

²⁾ M. Planck, Borl Ber. 24, p. 471 (1002).

e) Dispersion der Metalle.

200. Es ist von vornkerein anzunehmen, dass man zur Darstellung der optischen Eigenschaften der Metalle ihre Fähigkeit, den electrischen Strom zu leiten, in Betracht ziehen muss. Wir erhielten nun auf pag. 354 folgende Beziehungen für leitende Körper:

we still die Dielectricitätsconstante, σ die (mit stationären Strömen gemessene) Leitfähigkeit, τ die Schwingungsdaner bedeutete, τ und τ sich auf unendlich lange Wellen bezogen. Wir wollen zumächst prüfen, ob (340) bei kürzeren wenigstens angenühert gelten. Wollten wir die erste dieser Formeln mit der Erfahrung vergleichen, so müssten wir die Dielectricitätsconstante der Metalle kennen, was nicht der Fall ist. Betrachten wir aber die folgende, von Drude entworfene Tabelle, so sehen wir, dass für alle Metalle $\tau < \tau$ ist. Dies würde nach (340) eine negative Dielectricitätsconstante bedeuten, und es ist fraglich, ob dies einen Sinn hat. 1)

Was die zweite der Beziehungen (340) betrifft, so hatten wir schon in § 164 bemerkt, dass für Metalle $rz < \sigma \tau$ ist. Der Unterschied ist um grössten für die am besten leitenden Metalle.

Tabelle 4.

Nach Drude, Phys Zeitschr. I. p. 108. 1900. ν — Brechungsindex, κ — Extinctionalizex, σ_{ρ} Leitfähigkeit bezogen auf Quecksilber, σ Leitfähigkeit in electrostatischem Mass, τ Hehwhermungsdauer des Natrium-Lichtes.

The state of the s								
Motall	ø,.	or	-		**	2ª 9°		
Silber	80	1180	0.18	8.07	0.07	18.6		
Knpfer	58	1000	0.04	2.62	1.7	0.5		
Gold	46	865	0.57	2.82	1.08	7.8		
Aluminium	82	601	1.44	5.28	7.5	25.31		
Zink	17	820	2.12	5.48	11.0	25.6		
Kellum-Netrium .	17 (?)	820	0.15	1.78	0.26	n. t		
Magnosium	17	820	0.87	4.42	1.0	10.5		
Kadmium	14	263	1.18	8.01	6.7	28,9		
Platin	14 (?)	269	2.00	4.20	8.7	19.0		
Zhn	8.5	100	1.48	5.25	7.8	25.8		
Stahl	5 (7)	94	2.41	8.40	8.2	5.6		
Blel	4.0	02	. 2.01	8.48	7.0	8.1		
Nickel	8.1	59	1.79	8.82	0.0	7.8		
Cobalt	8 (7)	50	2.12	4.08	8,6	11.8		
Antimon	2.8	40	3.04	4.94	15.1	15.1		
Quecksilber	1.	19	1.78	4.98	8,0	21.0		
Wiemet	0.7	18	1.00	8.05	. 8.9	0.8		

¹⁾ J. Larmor, On a dynamical theory of the electric and luminiferous medium. Phil. Trans. 188. p. 712 (1895). 190. p. 242 (1897). P. Drudo, Zur Ionentheorie der Metalla. Phys. Ztschr. I. p. 105 (1990); deselbst die Tabelle 4. Vergl. ferner die auf pag. 355 verzeichnete Litteratur.

Dispersion. 421

210. Die Erweiterung der Theorie muss nun offenbar in ühnlicher Weise vorgenommen werden, wie bei den isolirenden Medien und dies ist zuerst Larmor') geglückt. Larmor's Theorie bildet einen Bestandtheil seiner dynamischen Theorie des Aethers, auf die wir bereits im § 195 hingewiesen haben, und die infolge ihrer dunkeln Sprache nicht genügend beachtet worden ist. Infolgedessen ist mehrere Jahre später Drude') in Unkenntnis der Larmor'schen Arbeit unabhängig von dieser zu genau demselben Ansatz gekommen. Wir wollen in unserer Darstellung den Drude'schen Ausführungen folgen.

211. Wir stellen uns auf den Standpunkt der Electronentheorie, indem wir annehmen, dass in den Metallen ausser den an ihre Gleichgewichtslage gebundenen (isolirenden) Electronen frei bewegliche (Leitungs-) Electronen existiren, die unter dem Einfluss einer electrischen Kraft und einer ihrer Bewegung entgegenwirkenden Reibungskraft eine constants Geschwindigkeit annehmen und dadurch den eigentlichen Leitungsstrom reprüsentiren. Ausgehend von dieser Vorstellung erweitern wir die Helmholtz-Reiff-Drude'sche Theorie, wobei wir uns der Darstellung Drude's in § 160 anschliessen. Wir betrachten also statt des dort angenommenen isolirenden Mediums ein leitendes.

Was zunächst die linke Seite der Maxwell'schen Gleichungen, nämlichde mit 4π multiplicirte Dichte des Gesammtstroms u betrifft, so müssen wir zu den dort besprochenen Gliedern desselben noch ein weiteres, den Leitungsstrom darstellendes Glied hinzuftigen. Nach unserer Anschauung ist dies Glied der Convectionsstrom der bewegten freien Leitungs-Electronen. Setzen wir die Verschiebung eines Leitungselectrons gleich x_i und sei N_i die Anzahl Leitungselectronen pro Volumeinheit, so ist die Dichte des Leitungsstroms u_i offenbar

$$u_l = e N_l \frac{\partial x_l}{\partial L}. \tag{341}$$

Dieses Glied ist gleich dem durch σX dargestellten Gliede der Mux-well'schen Gleichungen (170 a), wobei aber σ eine complexe von der Wellenlänge abhängige Grösse wird. Die linke Seite der Maxwell'schen Gleichungen vervollständigt sich somit aus (232) zu:

$$4 \operatorname{sc} u = 4 \operatorname{sc} \left\{ \frac{1}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} + \frac{\partial}{\partial t} \left(e_i N_i x_i + e_n N_n x_n \right) + u_i \right\}. \tag{842}$$

¹⁾ Litteratur vergi. § 195. Speciell kommt hier in Betracht; Phil. Trans. 186. p. 708 (1895) u. 190 p. 208 ff. (1897).

²⁾ P. Drude, Théorie de la dispersion dans les métaux, fondée sur la considération des électrons. Rapp. du congr. intern. de phys. 8. p. 34—46 (1900). Zur Ionentheorie der Motalle. Phys. Zs. I, p. 101—164 (1900). Lehrbuch der Optik. 2. Aufl. p. 585. Leipzig (1900). Wir schen ab von einer älteren, in der "Physik des Acthers", Stuttgart 1804, enthaltenen Theorie, die eine Erweiterung der in § 108, 190 dargestellten, von Schwingungen im Molecul ausgehanden Drude schen Theorie derstellt.

Die Bewegungsgleichung eines Leitungs-Electrons stellen wir nunlog dem Verfahren in § 160 auf, wobei wir berücksichtigen, dass die Constante 2 unendlich gross sein muss, da ja 2 proportional ist der (unendlich leichten) Verschiebung der Leitungs-Electronen aus ihrer ursprünglichen Lauge unter der Einwirkung einer constanten electrischen Kraft. Die Gleichung lautet somit:

$$m = \frac{\partial^2 x_l}{\partial t^2} = e X - k_l e^{i \frac{\partial x_l}{\partial t}}. \tag{343}$$

m ist die effective (wirkliche plus electromagnetische Masso) ofnos Loitungs-Electrons, e seine Ladung; die Bedeutung von k besprechen wir sogleich. Setzen wir namlich (341) in (343) ein, so erhalten wir:

$$\frac{u_l}{e^2 N_l} \cdot \frac{\partial u_l}{\partial t} + \frac{k_l}{N_l} u_l = X. \tag{344}$$

Für stationäre Ströme $\left(\frac{\partial u_i}{\partial k} - 0\right)$ hat dann offenbar

$$\frac{N_l}{k_l} = \sigma \tag{345}$$

die Bedeutung der nach electrostatischem Manss gemessenen specifischen Leitfähigkeit o des Metalla. Nehmen wir an, dass es nicht nur eine Gattung von Leitungselectronen, sondern zwei Gattungen gebe, nämlich positive und negative, die sich in entgegengesetzten Richtungen bewegend den Strom constituiren, so würde

$$\frac{N_{l_1}}{k_{l_1}} + \frac{N_{l_2}}{k_{l_2}} = \sigma ag{346}$$

sein mussen.

212. Integriren wir nun (344) mittalst

$$u_i = A'o^{int}, \text{ wo } n = \frac{2\pi}{2}, \tag{347}$$

so wird:

$$u_i = \frac{X}{\frac{m}{n^2 N_i} \ln + \frac{k_i}{N_i}}.$$
 (348)

Wir sehen daraus, dass wir den Nanner rechts den specifischen Widerstand oder die reciproke Leitfähigkeit nennen können, die somit von der Wallenlange abhängig und complex wird.

¹⁾ Hier ist X die mittlere Feldintemität wie bei Helmholtz-Roiff-Drude. Die Einführung der "erregenden Kraft" würde die Resultate natürlich medifielren.

Du X eine periodische Function von der form e^{int} ist, so ist jederzeit:

$$X = -\frac{i}{\pi} \frac{\partial X}{\partial t}. \tag{349}$$

Also wird (Zahler und Nenner mit i multiplicirt):

$$u_{l} = \frac{1}{4\pi} \frac{\partial X}{\partial t} \left\{ \frac{4\pi}{u} \frac{N_{l}}{u} \\ ik_{l} = \frac{mn}{a^{2}} \right\}. \tag{350}$$

Setzen wir dies in (342) ein und schließen, wie in § 160, so bekommen wir die complexe Dielectricitätsconstante:

$$s' = 1 + \sum_{m} \frac{\partial_{m} N_{m}}{1 + \ln \frac{k_{m}}{4\pi} \frac{\partial_{m}}{\partial_{m}} - n^{2} \frac{m_{m}}{4\pi} \frac{\partial_{m}}{\partial_{m}}} + \frac{4\pi}{n} \sum_{l} \frac{N_{l}}{4k_{l} - \frac{mu}{c^{2}}}.$$
 (351)

Wir wollen nun zur Vereinfachung annehmen, dass die Eigenschwingungen der "isolirenden" Electronen so weit von dem zu betruchtenden Spectrulgebiet entfarnt seien, dass wir (wie bei isolirenden Medien im Durchschtigkeitsgebiet) das "Reibungs"glied der isolirenden Electronen (mit k_z) im zweiten Gliede rechts vernachlässigen können. Führen wir ferner durch uns bekannte Beziehungen λ und λ_z ein, setzen $s' = (r - iz)^z$ und trennen das Reelle vom Imaginären, so bekommen wir die Dispersionsformeln:

$$r^{2} - x^{2} - 1 = \sum_{m} \frac{\partial_{m} N_{m} \lambda^{n}}{\lambda^{n} - \lambda_{m}^{n}} - 4 \pi \sum_{l} \frac{N_{l} m}{4 \pi^{2} m^{2} \sigma_{l}^{2}} ; \qquad (352 a)$$

$$\nu \times = \frac{1}{a_a} \sum_{\substack{d = 1 \\ d \neq 1}} \frac{\lambda_i' k_i}{4\pi^2 m^2 \sigma_0^2 + k_i^2}.$$
 (352 b)

213. Wir lesen aus diesen Gleichungen Folgendes ohne weiteres ab; r^*--x^* kann negativ werden, da die rechte Seite von (352a) nicht nur wegen des ersten, sondern insbesondere wegen des zweiten Gliedes, das der Masse m der Leitungselectronen proportional ist, negativ werden kann. Bei bestimmtem m, e und λ wird dies um so eher eintreten, je kleiner k_i , d. h. also je grösser die specifische Leitfähigkeit ist.

Vernachlässigen wir den Einfluss der isolirenden Electronen und dannit die erste Σ in (352a), setzen die zweite Σ in (352a) gleich A, und das (Hied rechts in (352b) gleich $\frac{B}{2}$, so wird:

$$2x^4 - A + \sqrt{A^0 + B^2};$$
 (353)

$$2y^{2} - A + \sqrt{A^{2} + B^{2}} = \frac{B^{2}}{A + \sqrt{A^{2} + B^{2}}}.$$
 (354)

Wir sehen nun: nach (352a) und (352b) nehmen $x^2 - r^2$ und rx mit abnehmendem λ ab, und ebenso x nach (853). Dies entspricht den Thatsachen (vergl. § 317). Nach (354) ist dasselbe für r der Fall, da B im Allgemeinen schneller mit λ abnimmt als A. Es sind aber Fälle denkbar, we dies nicht eintritt, und dann wächst r mit abnehmendem λ , wie einzelne Metalle in der That zeigen.

Ferner: wenn $\frac{2\pi m c_o}{e^2} - m'$ sehr klein gegen λ ist, also für m' = a, oder $\lambda = \infty$, wird aus (352b) unter Benutzung von (340)

Ist diese Vernachlässigung von $\frac{m'}{k}$ gegen k_i nicht gestattet, d. h. also bei kleinen Welleulängen oder grosser Leitfähigkeit $(k_i$ klein), so wird (der Erfahrung entsprechend) $r \times < \sigma \tau$.

Ferner sehen wir, dass die electrische Leitfähigkeit, nur wenn sie sohr groß ist, Lichtabsorption hervorruft. Z. B. ist bei gut leitenden Electrolyten $\sigma = 7.10^{-11}$, was für Licht von der Schwingungsdauer $\tau = 2.10^{-16}$ geben würde

$$\sigma \tau = 14.10^{-4}$$
.

 τz mass kleiner als dieser Werth sein, d. h. z, und damit die Lichtabsorption, ist sehr klein, wenigstens die durch die Leitfahigkeit bedingte. Dagegen ist für Quecksilber $\sigma = 10^{18}$, und dementsprechend z gross.

214. Aus den Gleichungen (362) hat zuerst Schuster ') die Anzahl Leitungselectronen pro Metallatom berechnet. Seine Methode wird aber von Drude²) verworfen und durch die folgende ersetzt (vergl. 172—176).

Wir nehmen nur eine Gattung Leitungselectronen au. Bei den ischirenden Electronen nehmen wir au, dass ihre Eigenschwingungen weit entfernt von dem betrachteten Spectralgebiet liegen. Dann schreibt sich (351), wenn wir e und die Leitfähigkeit in electromagnetischem Maasse (statt wie bisher in electrostatischem) messen:

$$(r - ix)^{2} = 1 + \sum_{m} \frac{\partial_{m} N_{m}}{1 - \left(\frac{1_{m}}{I}\right)^{2}} + 2\lambda \frac{\frac{N_{l}}{k_{l}}}{ic_{s} - \frac{2\pi m}{10^{2} k_{l}}}$$
(355)

Setzen wir:

$$1 + \sum_{m} \frac{\partial_{m} N_{m}}{1 - \left(\frac{\lambda_{m}}{\lambda}\right)^{n}} = q,$$
 (350)

2) P. Drude, Optimbe Rigenschaften und Electronentheorie. Drude's Ann. 14. p. 230 -961 (1904).

¹⁾ A. Schuster, On the number of electrons conveying the conduction currents in metals. Phil. Hag. (6) 7. p. 151—157 (1904).

so können wir (355) schreiben:

$$\frac{iv_0 k_1}{2 N_1 1} = \frac{\pi m}{\langle 2^2 e^2 N_1} = \frac{1}{(r - i\pi)^2 - q}.$$
 (357)

Setzen wir nun die reellen Theile beiderseits gleich, so füllt die Unbekannte k_i heraus. Wir könnten sie zwar auch (und dies hat Schuster gethan) vermittelst der Beziehung $\frac{N}{k_i} = c_s^* \sigma$ eliminiren. Drude weist aber an neueren Messungen Minor's!) nach, dass diese für schnelle Schwingungen nicht mehr gültig sein kann, dass vielmehr k_i mit abnehmendem λ wüchst.

Wir erhalten so die Gleichung:

$$\frac{\lambda^{2} \circ^{2} N_{l}}{\pi m} = \frac{(\kappa^{2} + \sigma^{2})^{2} + 2 y (\kappa^{2} - \sigma^{2}) + y^{2}}{\kappa^{2} - \sigma^{2} + y}.$$
 (358)

Nennt man nun A das Atomgewicht des Metalles, d seine Dichte, m_H die absolute Masse eines Atoms Wasserstoff, p die Anzahl Leitungselectronen pro Atom, so ist

$$d = \frac{\lambda_l}{n} m_H A$$
, oder

$$N_l = p \cdot \frac{d}{A} \cdot \frac{0}{2^{H_{II}}}$$

wo $\frac{c}{m_H}$ ans der Electrolyse zu 9050 bestimmt ist.

Dann wird aus (358)

$$p \cdot \frac{0}{m} = \frac{A}{d} \cdot \frac{\pi}{k^2} \cdot \frac{1}{0,0000} \cdot \frac{(n^2 + r^2)^2 + 2 q (n^2 - r^2) + q^2}{\pi^2 - r^2 + q}.$$

For $\frac{\theta}{2H}$ setzen wir den aus Messungen an Kathodenstrahlen bekannten Werth 1,80 · 10? q ist zwar noch unbekannt, aber wenn $x^2 - y^2$ gross gegen 1 ist, kommen Unsicherheiten in q nicht wesentlich in Betracht, q darf man dann annähernd nach Analogie der durchsichtigen Körper zu etwa 2 bis 3 annehmen. Kennt man nun noch y und z für verschiedene Wellenlängen, so kann man p bestimmen. Die Durchführung dieser Rechnung nach den Messungen Minor's giebt für eine Anzahl Metalle Werthe für p zwischen 0.5 und 7.

Achnliche Werthe ergeben sich mittelst einer Berechnung aus den Hagen-Ruben'schen Beobachtungen des Emissionsvermögens der Metalle. Dir können auf diese Dinge, die dem Zwecke dieses Buches fern liegen, nicht näher eingehen.

¹⁾ R. S. Minor, Drude's Am. 10. p. 581-022 (1905); vergl. \$ 517.

²⁾ Vergl. 4 104.

DRITTER ABSCHNITT.

Experimentelle Prüfung der Dispersionatheorie.

1) Experimentelle Priifung der vollständigen Dispersionsformeln

215. Wir geben in diesem Abschnitt die Resultate der experimente Prüfung der vollständigen Dispersionsformeln an Messungen im absbirten Theile des Spectrums. Die Prüfung dieser Formeln in der einfac Gestalt für das Durchsichtigkeitsgebiet bleibt einem späteren Abschnitt unlassen.

Zur Anwendung gelangen diejenigen Formeln, in denen die elastis und die electromagnetische Theorie übereinstimmen, nämlich die Kettele schen (167) bezw. (161) und die Helmholtz'schen (225). Alle nene Theorieen führen zu Formeln dieser Gestalt; auch die Planele'sche Fe (296) ist nicht viel von ihnen verschieden.

Bei Ausführung einer solchen Arbeit stossen wir auf sehr grosswohl experimentelle wie rechnerische Schwierigkeiten. Was zunächst experiment elle Behandlung betrifft, so kommt es offenbar darmuf an, inn halb des Absorptionsstreifens für eine grosse Anzahl von Wollenlängen Brechungs- und Extinctionsindices zu bestimmen, und eben dar in steckt Schwierigkeit.

Wir besprechen zunächst die Bestimmung der Brechungsindices, und zu zweckmässig zuerst die indirecten Methoden.

Die Methode der Totalreflexion versagt bei unserm L'roblem v ständig. Denn die stark (metallisch) absorbirenden Körper roflectiren Licht innerhalb des Absorptionsstreifens nicht nach den Gesetzen der gewölichen Reflexion, sondern nach denen der Metallreflexion, und dieses kennt üt haupt keine Totalreflexion in dem für durchsichtige Körper gentligen Si (vergl. § 336).

Bei schwach absorbirenden Medien, wie z. B. bei dem alcoholise Farbstofflösungen, würde dieser Hinderungsgrund wegfallen. Hier giebt es der That Totalreflexion. Dafür ist aber für die Farben innorhalb des sorptionsstreifens die gewöhnliche Reflexion so kräftig, dass die Grenze Totalreflexion nicht mehr deutlich erkannt werden kann. Man Grintit dar nach dieser Methode nur Werthe im durchsichtigen Theile des Spectrums i höchstens an den Grenzen des Absorptionsstreifens, wo die Absorption meschwach ist.

Statt der Totalraflexion wäre nun ohne weiteres die Beobachtung i Metallreflexion geeignet. Die Theorie derselben liefert uns Kormeln, v mittest deren wir v und z aus den Constanten der Metallreflexion, mitualich i dem "Haupteinfallswinkel" und dem "Hauptazimuth" berechnen könnten. V kommen auf diese Methode später zurück.

Indessen ist diese Methode zunüchst zu verwerfen. Denn die theoretisch abgeleiteten Formeln der Metallreflexion bedürfen selbst der experimentellen Bestätigung. Diese läuft aber auf dieselbe Aufgabe hinaus, die wir uns hier gestellt haben, nämlich darauf, die vund z irgendwie einwandsfrei zu bestimmen, sie in die Metallreflexionsformeln einzusetzen und so deren Richtigkeit zu prüfen. Ist dies geschehen und haben die Formeln die Prüfung bestanden, so ist allerdings diese Methode die einfachste und experimentell am leichtesten ausführbare. Sie hat aber den grossen Nachtheil, dass es sehr auf reine Oberflächen ankommt. Für aus Alcohol niedergeschlagenes festes Cyanin hat Pflüger (vergl. § 297) den Nachweis geführt, dass die aus den Metallreflexionsformeln berechneten Constanten mit den aus directen Messungen einwandsfrei gewonnenen übereinstimmen. Will man also annehmen, dass andere Farbstoffe, mach derselben Methode behandelt, ebenso reine Oberflächen geben wie Cyanin, — und das darf man wohl thun — dann ist diese Methode für diese Substanzen heuto die empfehlenswertheste.

Die Wernicke'sche Methode haben wir schon in § 106 erwahnt und gleichfalls als unbrauchbar erkannt.

Gute Resultate geben die Interferenzmethoden), deren Princip darauf beruht, dass man den absorbirenden Körper in Form einer sehr dünnen Schicht in den Gang des einen der beiden interferirenden Stanhlenbündel eines Interferometers bringt, mit monochromatischem Lichte beleuchtet und aus der Verschiebung der Interferenzfransen den Brechungsindex berechnet. Die Schwierigkeit liegt hier erstens in der Herstellung gleichmässig dicker Schichten; zweitens in ihrer genauen Dickenbestimmung; drittens in der starken Absorption, die das durch den Farbstoff gegangene Strahlenbündel im Vergleich zum zweiten ausserordentlich schwächt und die Erscheinung undentlich macht; viertens gelten für den Phasensprung bei der Reflexion nicht dieselben einfachen Gesetze durchsichtiger Körper. Der Phasensprung variirt im Absorptionsgebiet mit der Wellenlänge und bei sehr kleinen Schichtdicken mit der Dicke.

216. Das grösste Vertrauen wird man der directen Methode der prismatischen Ablenkung entgegenbringen. Hier begegnet uns aber als Hauptschwierigkeit die starke Absorption. Wenn die anomale Dispersion auch nur einigermassen ausgeprägt ist, so ist die damit verbundene Absorption so gross, dass ein Prisma has dem absorbirenden Körper, wenn auch nur mit einem brechenden Winkel von wenigen Graden und dementsprechend geringer Dicke, absolut undurchsichtig ist. Wollten wir, um diesem Uebelstand zu begegnen, den brechenden Winkel sehr klein, etwa nur wenige Minuten gross nehmen, so würden bei den gewöhnlichen Beobachtungsmethoden die Fehler viel zu gross werden, als dass an eine Prüfung der Theorie auch

¹⁾ Vergl. D. B. Brace, On the application of spectral bands in determining anomalous dispersion and schromatic systems of various types. Phys. Rev. 21 p. 280—819 (1905).

nur gedacht werden konnte. Solange wir also auf grosse brechende Winkel angewiesen sind, bleibt nichts anderes übrig, als Substanzen von schwacher Absorption and dementsprechend geringer Anomalie, wie z. B. verdante Farbstofflösungen, zu verwenden. Je geringer die Anomalie ist, um so sorgfaltiger müssen die Messungen sein. Wir werden sehen, dass für Cyaninlösungen von so grosser Verdtinnung, dass man die v noch innerhalb des Strelfens messen kann, die Anomalie nur wenige Einheiten der vierten Decimale betrigt. Es muss also für diese mindestens die fünfte Decimale sicher gestellt sein, und das ist bei den unvermeidlichen Tenmernturschwankungen eine schwierige, kann aussihrbare Aufgabe. In der That haben die an solchen Läsungen angestellten Versuche Ketteler's und seiner Schüler sich darauf beschränken müssen, durch höhere Concentration grössere Anomalie zu erzielen. Dann darf die Genauigkeit der Messung eine etwas geringere sein. Aber es ist bei keinem dieser Versuche gelungen, im Gebiete stärkster Absorption einwandafreie Resultate zu erhalten. Die Dispersionscurve konnte also nur an den Grenzen des Absorptionsstreifens genügend genau gemessen and mit der Theorie verglichen werden,

Bei den Messungen an Lösungen muss weiter in Betracht gezogen werden, dass man es nicht mit einer einheitlichen Substanz, sondern mit einem Gemisch aus Lösungsmittel und Farbstoff zu thun hat und dass die Rechnung darum etwas complichter wird. Trotz dieser Schwierigkeiten haben die Messungen Ketteler's recht erfreuliche Resultate gegeben, können aber nicht als entscheidend angesehen werden, da sie sich nicht durch den ganzon Verlauf der Absorption erstrecken.

217. Es bedeutete darum einen gewaltigen Fortschritt, als wiederum Kundt den kühnen Schritt that, feste Prismen aus Metall mit einem brechenden Winkel von nur wenigen Secunden herzustellen und an diesen Prismen Messungen anzustellen. Pflüger hat diese Methode der Erforschung der anomalen Dispersion dienstbar gemacht, indem ar ebensolche Prismen aus festen Farbstoffen herstellte. An diesen lieseen sich Messungen im ganzen Gebiete der Absorption ansführen und ergaben als Resultat die erwartete ausserordentlich starke Variation des Brechungsindex (z. B. beim Fuchsin zwischen 0.83 und 2.64). Infolgedessen reichte die nur wenige Einheiten der zweiten Decimale betragende Genanigkeit der Messungen aus, um die Theorie wenigstens soweit zu prüfen, als die grossen rechnerischen Schwierigkeiten zulasson.

218. Wir mitsen hier eines Umstandes gedenken, der bei Messungen an Prismen aus absorbirender Substanz beachtet werden muss. Da von dem ein- bezw. austretenden Lichtbündel mindestens das eine schief auf der Prismenfläche steht, haben wir es nicht mehr mit einer Lichtbewegung zu thun, derun Wellenebenen gleicher Phase mit denen gleicher Amplitude zusammenfallen (vgl. § 132). Die üblichen Methoden, den Brechungsindex aus dem Prismenwinkel und dem Ahlenkungswinkel zu berechnen, bedürfen daher aus den früher entwickelten Gründen einer Correctur, und die Theorie dieser Erscheinung

ist von Volgt!), Drude?) und Lorentz?) einer eingehenden Betrachtung unterzogen worden (vgl. § 338). Hierbei hat sich ergeben, dass die Correctur zu vernachlässigen ist bei kleinem Extinctionsindex oder bei sehr geringem Einfalls- oder Prismenwinkel. In praxi kommon nun nur diese beiden Falle vor. Entweder wir untersuchen schwach absorbirende Substanzen (wie Lösungen von Farbstoffen in Alcohol) in Hohlprismen von grossem brechenden Winkel, oder stark absorbirende Substanzen (feste Furbstoffe und Metalle) in Form von Prismen mit sehr kleinem brechenden Winkel und bei kleinem Einfallswinkel. Im ersteren Falle übren wir über eine gewisse Concentration, im zweiten Falle über einen gewissen Winkel nicht hinausgehen, weil die Prismen dann eben so undurchsichtig werden, dass Messungen numöglich sind. Die Correctur kommt darum für uns practisch nicht in Betracht und wir können uns hier mit dieser Andentung begnügen.

210. Sehr viel leichter gestaltet sich die experimentelle Bestimmung der Extinctionindices. Die Farbstofflösungen werden in Absorptionsgestissen spectrophotometrisch untersicht. Da es mit leichter Mühe gelingt, Gestasse von wenigen Zehntel Millimetern Dicke ziemlich gleichmässig herzustellen (Spiegelglasplatten mit eingelegten Glimmerplättehen), und diese Dicke zu messen, so lässt sich die Absorption selbst stark concentrirter Lösungen mit einem geeigneten Spectralphotometer in ihrer Abhängigkeit von der Wellenlänge bestimmen. Dasselbe gilt für seste Farbstofischichten, die sich sehr sehön aus alcoholischer Lösung auf Glas niederschlagen lassen. Ihre Dicke muss freilich sehr viel geringer sein, als die der Lösungen, etwa einige Zehntausendtel Millimeter. Indessen lässt sich selbst eine so geringe Dicke mit Interferenzmethoden ganz gut messen. Auf diese Weise konnte Pflüger die z bestimmen und so unter Benutzung der an sesten Prismen gefundenen z die Prüfung der Theorie im ganzen Absorptionsstreisen ausstühren.

220. Was nun die rechnerische Behandlung des Problems betrifft, so sind die Schwierigkeiten, die sich einer rein analytischen Auflösung der Gleichungen entgegenstellen, unüberwindlich. Wie wir wissen, enthalten die Dispersionsformeln für jeden Absorptionsstreifen 3 Constanten. Wenn nun die Substaux nur einen Stroifen z. B. im sichtbaren Spectrum hätte, dann wäre die Sache leicht. Man brauchte nur für drei Weilenlängen die r und z zu kennen und einzusetzen, um dann durch Auflösen die 3 Constanten ohne schwierige Rechnungen zu erhalten.

So einfach liegt aber die Sache bei keinem bekannten Körper. Erstlich sind ausser dem Streifen im sichtbaren Spectrum stets auch solche im Ultra-

W. Volgt, Usber die Bestimmung der Brechungsindices absorbirender Medien. Wied. Ann. 94. p. 144-157 (1885).

²⁾ P. Drude, Usbor die Brechung des Lichtes durch Metallprismen. Wied. Ann. 42. p. 606-678 (1801).

H. A. Lorentz, Ueber die Brechung des Lichtes in Metallprismen. Wied. Ann. 48.
 p. 244—250 (1892).

roth oder Ultraviolett oder in beiden Gebieten zugleich vorhanden. Danu könnten wir diese allerdings wie im § 143 in Gruppen zusammenfassen Wenn dann weiter die Variation des Brechungsindex für den Streifen im sichtbaren Spectrum sehr gross wäre, dann könnten wir den Einfluss der beiden ultrarothen und ultravioletten Gruppen, der in Wirklichkeit mit der Wellenlänge varlirt, gegenüber dieser grossen Variation als constant ausehen. Wir könnten dann die Formeln (157) folgendermaassen schreiben:

$$r^{2} - x^{2} - 1 = a^{2} + \frac{D\lambda^{2}(\lambda^{2} - \lambda^{2})}{(\lambda^{2} - \lambda^{2})^{2} + g^{2}\lambda^{2}}$$
 (350 a)

$$2 rz = b^{2} + \frac{D b^{2} g}{(\lambda^{2} - \frac{1}{a})^{2} + g^{2} \lambda^{2}}.$$
 (350b)

Hier stellen a^2 und b^2 den constanten Einfluss der beiden ultrarothen und ultravioletten Gruppen dar, und nur das zweite Glied rechts bezieht sich auf den sichtbaren Absorptionsstreifen. Man hätte dann nur 5 Constanten, und die Berechnung derselben wäre bei dem einfachen Bau der Gleichungen sehr einfach. Ja man könnte unbedenklich b^2 , das die von den beiden Gruppen herrührende Absorption darstellt, geich Null setzen, da wir uns in dem der Berechnung unterzogenen sichtbaren Gebiet in sehr grosser Entfernung von diesen ultrarothen und ultravioletten Absorptionen, am untersten "Fuss der Absorptionsberge" befinden. Wir hätten dann nur 4 Constanton

Aber auch dies Verfahren gelingt nicht, wie die Erfahrung zeigt. Es würe nitmlich nur dann brauchbar, wenn der Streifen im Spectrum nur ein einziger, "symmetrischer", wäre, d. h. nur von einer Moleculart herrührte. Die einfachste Betrachtung im Spectroscop lehrt aber, dass dies nicht der Fall ist. Viele Absorptionsstreifen zeigen bei genauerem Zusehen Maxima und Minimu der Schwärzung, und wo dies nicht mit blossem Auge erkannt werden kann, zeigt die Absorptionscurve Unregelmässigkeiten.

Wir dürfen dies dahin denten, dass diese Straifen aus mehreren, in oluander verschwimmenden Unter-Streifen zusammengesetzt sind. Wir influsion
also in den Gleichungen (359) die Summenzeichen vor das zweite Glied ruchts
setzen, wo jedem Summengliede einer der Unterstreifen, mit je drei hesonderen Constanten entspricht. Damit wird die Schwierigkeit analytischer
Auflösung wieder unüberwindbar. Sie wird um so grösser, als wir diese
Unterstreifen vielfach experimentell nicht genau von einander unterscheiden,
also auch nicht den Ort des Absorptions-Maximums eines jeden und damit die
zu jedem Streifen gehörige Constante & empirisch bestimmen können, um
wenigstens ein Drittel der Constanten weniger zu haben.

Die Folge dieser Schwierigkeiten ist, dass wir die Gleichungen durch ein combinirtes rechnerisches und graphisches Verfahren auflösen müssen, das sich niemals von Willkür befreien lässt. Dies Verfahren ist von

Ketteler ersonnen worden, und führt zu sehr brauchbaren Resultaten. Mit Hülfe desselben haben Ketteler und Pulfrich, und Pflüger ihre Rechnungen durchgeführt.

221. Zu den Messungen an Lösungen wollen wir vorweg einige Bemerkungen machen. Zunächst ist zu bedenken, dass wir in einer Lösung keinen einfachen Körper, sondern eine Mischung zweier Körper vor uns haben. Wir müssen also bei Anwendung der Dispersionsformeln zum mindestens zwei schwingungsfühlge Molecülsorten und damit zwei Summenglieder annehmen, nämlich ein den Molecülen des Lösungsmittels, ein den Molecülen des gelösten Stoffes entsprechendes. Kommt man damit zu keinem Resultat, so ist der Streifen des gelösten Stoffes in Unterstreifen zu zerlegen. Für das immer farblos gewählte Lösungsmittel füllt diese Complication weg; man kann die Dispersion desselben immer in einer für die Prüfungszwecke ausreichenden Genauigkeit durch ein Summenglied, bezw. durch die Neumann-Ketteler'sche oder die Cauch y'sche Formel darstellen.

Ferner berücksichtigen wir, dass das Cynnin sowohl wie der Alcohol im Lösungszustande andere Eigenschaften haben werden, wie im reinen Zustande. Ist doch bekannt (vgl. Bd. III, Cap. 1), dass die Lage des Absorptionsstreifens und damit die Lage von λ_w von der Natur des Lösungsmittels abhüngt. Im allgemeinen werden sich also sümmtliche Constanten der beiden Substanzen beim Einbringen in der Lösung ändern.

Das λ_{w} , welches in die Berechnungen eingelt, ist also nicht etwa das des reinen Farbstoffes, sondern das des Farbstoffes in der Lösung, und muss gegebenen Falls (wenn man nämlich das experimentell ermittelte und nicht das zu berechnende einführen will) experimentell an der Lösung bestimmt werden. Wir erwähnen dies ausdrücklich, da über diesen Punkt vielfach Missverständnisse herrschen.

Es fragt sich nun weiter, ob λ_n und damit g von der Concentration der Lösung abhängen. Dies ist nach den experimentellen Ermittelungen nicht der Hall (Beer'sches Gesetz). Die Lage der Absorptionsstreifen verschiebt sich nicht mit der Concentration. Wenn eine solche Verschiebung doch beobachtet wird, so ist es eine scheinbare, von der Asymmetrie des Streifens herrührende: das Maximum der Absorption, d. h. die Schwitzung verschiebt sich scheinbar nach derjenigen Seite, wo die Extinctionscurve den stelleren Abfall hat. Man darf also das Maximum der Absorption nicht nach dem blossen Anblick des Streifens bestimmen, sondern muss die Absorptionseurve spectrophotometrisch festlegen, zeichnen und den Gipfel ihres Berges bestimmen, Es ist nicht überflüssig, darauf aufmerksam zu machen, dass man auch spectrophotometrisch zu demselben falschen Schluss kommen kann, wie durch Augenbeobachtung, wenn man nämlich zu grosse Spaltbreiten benutzt, und das so gemessene Absorptionsvermögen auf diejenige Wellenlänge beziehen will, welche der Mitte des durch die Spaltbreite gegebenen Spectralbereiches entspricht. Eine leichte Ueberlegung zeigt, dass man dann auch bei strenger Gültigkeit des Boorschen Gesetzes eine scheinbare Abhüngigkeit der Absorption von der Concentration bekommt, um so größer, je schneller die Absorption in dem betreffenden Spectralbereich variirt, d. h. je steller die Absorptionscurve ist. Durchläuft man den Absorptionsstreifen, so wird man bei broitem Spalt die Lage des Maximums der Absorption nur dann richtig bestimmen, wenn die Ourve zu beiden Seiten des Maximums symmetrisch verläuft. Dies ist aber nur selten der Fall. Es ist kanm nöthig zu erwähnen, dass alle diese Betrachtungen nur für den Fall gelten, wo mit abnehmender Concentration keine Dissociation oder dergl. eintritt. Bei den organischen Farbstoffen ist diese Bedingung anschelnend erfüllt, wenigstens innerhalb des Bereiches der untersuchten Concentrationen.

Während wir λ_{n} und g als von der Concentration unabhängig betrachten, ist das mit der Constanten D nicht der Fall. D ist ja nuch Kotteler für jeden Streifen gegeben durch die Gleichung (154)

$$D = \frac{m}{a} (B - C) C.$$

D ist also dem m, d. h. der Dichtigkeit der mitschwingenden Molecille und damit der Concentration der Lösung proportional. Die Richtigkeit dieser Folgerung der Theorie wird in der That bestätigt.

222. Nach diesen Bemerkungen gehen wir über zur Besprechung der jenigen Arbeiten, die die Prüfung der vollständigen Dispersionsformeln zum Gegenstande haben. Die erste Gruppe derselben ist von Kettel or und seinen Schülern an schwach anomal dispergirenden Farbstofflüsungen in den Jahren 1877—1882 ausgeführt worden, ohne dess es gelungen wäre, die vinnerhalb des Absorptionsstreifens vollständig zu bestimmen. Daren schliessen sich von 1895—1898 die Arbeiten Pflüger's, die sich mit festen, stark anomal dispergirenden Farbstoffen beschäftigen, die vund zinnerhalb des ganzen Streifens bestimmen, und die Frage zu einem gewissen Abschluss bringen. Die ersteren Arbeiten verwenden die Ketteler'schen Gleichungen in ihren unf einunder folgenden verschiedenen Gestalten, die letzteren die definitiven mit den electromagnetischen übereinstimmenden Gleichungen (157) der Ketteler'schen Theorie.

Nach einigen, an Kundt'schen Messungen ausgeführten Berechnungen Ketteler's 1) giebt Sieben 2) zunächst neue experimentelle Bestimmungen der Dispersion an verschiedenen Farbetofflösungen, die aber nur bei dem Aussorsten Verdünnungen auch innerhalb des Streifens glücken. In der Berechnungsweise schliesst er sich Ketteler an. Wir wollen auf diese Bechenmethode, woll für aus instructiv, in Kürze eingehen.

2) G. Sieben, Untersuchungen über die enemole Dispersion des Lichton. Wied. Ann. 8. p. 187-157 (1879).

E. Ketteler, Zum Zusammenhang swischen Absorption und Disportion. Pogg-Ann. 160. p. 466-486 (1877). Carl Rep. 14, p. 886-855 (1878).

Benutzt wird eine ältere Ketteler'sche Formel von ähnlicher Form wie (161). Da die Messungen innerhalb des Absorptionsstreifens für concentrirte Lösungen nicht geglückt sind, können wir unter Vernachlässigung des zund des Reibungsgliedes diese Formel in der vereinfachten, im Durchsichtigkeitsgebiet geltenden Gestalt anschreiben

$$p^{1} - p_{0} - \sum_{i} \frac{D \lambda_{i}^{1}}{\lambda^{2} - \lambda_{i}^{2}}.$$

Unsern Vorbemerkungen entsprechend zerlegen wir die Summe in nur zwei Glieder, setzen also voraus, dass der Streifen des Cyanius symmetrisch sei. Das dem Alcohol entsprechende Glied habe den Index A, das dem Cyaniu entsprechende den Index C.

$$r^{*} = r_{\infty}^{*} + \frac{D_{A} \lambda_{mA}^{*}}{\lambda^{*} - \lambda_{mA}^{*}} + \frac{D_{a} \lambda_{max}^{*}}{\lambda^{*} - \lambda_{max}^{*}}.$$
 (350 c)

Nun stellen wir folgende Ueberlegung an. Wir nehmen an, die Dispersion des Alcohols in der Lösung lasse sich derstellen durch die zweiconstantige Cauchy'sche Formel

$$r^a - a + \frac{b}{2^a}$$
. (359 d)

Wir müssen aber dabei bedenken, dass die Constanten des Alcohols in der Lösung andere sind, als im reinen Zustande. a und b sind also keineswegs die Constanten des reinen Alcohols, sondern des Alcohols in demjenigen modificirten Zustande, in dem er sich innerhalb der Lösung befindet. a und b sind also unbekannt. Wenn wir aunehmen, dass die Dispersion des "modificirten" Alcohols sich durch (359d) darstellen lasse, so heiset dus: wir können das A-glied in (369c) durch diesen Ausdruck ersetzen, müssen aber dabei bedenken, dass das constante Glied a schon in dem constanten Gliede r_{∞}^* der Formel steckt. Wir bekommen somit statt (350c):

$$\nu^{a} = \nu_{\infty}^{a} + \frac{b}{\lambda^{a}} + \frac{D_{a} \lambda_{\max}^{a}}{2^{a} - \lambda_{\max}^{a}}.$$
 (359 e)

Diese Formel enthält nur 4 (konstanten und kann leicht zur Rechnung benutzt werden. Das Resultat ist mangelhaft: gute Uebereinstimmung ausserhalb, total ungenügende innerhalb des Streifens. Von Werth ist nur die Feststellung, dass D in der That proportional der Concentration zu sein scheint.

228. Während Sieben zur Prüfung der Theorie von Dispersionsmessungen, d. h. von der ersten der Dispersionsformeln seinen Ausgang nimmt, stellt Hesse') sich die Aufgabe, die von der Theorie geforderte Abhüngig-

¹⁾ O. Hesse, Untersuchungen über das Dispersionsgesetz. Wied. Ann. 11. p. 871--

keit der Absorption von λ , d. h. also die Curve $\varkappa = f(\lambda)$ un Furbstofflösungen experimentell zu bestimmen und mit der theoretischen zu vorgleichen. Er geht also aus von der zweiten der Dispersionsformeln und benutzt die Kettelersche Gleichung (161 b), nämlich

$$2 \times x = \sum_{i} \frac{Dg \, \lambda_{i}^{a} \, \lambda}{(\lambda^{2} - \lambda_{i}^{a})^{a} + g^{a} \, \lambda^{2}} \, . \tag{860}$$

Dies Verfahren ist insofern vortheilhaft, als es gelingt, die Absorption selbst stark concentrirter Lösungen innerhalb des Streifens spectrophotometrisch zu messen. Hesse benutzt Kalklicht, ein Spectrometer mit Viererdt'schem Doppelspalt, und berechnet z aus dem Absorptionsverhältniss zweier verschieden dieker Schichten gleicher Concentration. Von jedem Farbstoff (Cynnin, Fuchsin und Anlindban in Alcohol) wird zunächst eine "Normallösung" von solcher Concentration bereitet, dass selbst im Maximum der Absorption noch genügend Licht hindurch gelassen wird, um eine Messung zu ermöglichen. Durch Verdünnen dieser Lösung werden dann weitere Concentrationen hergestellt.

Die Mangelhaftigkeit des Apparates, die Inconstanz der Lichtquolle, Veränderung der Temperatur und die unvermeidliche Breite des Spaltes rufen indessen erhebliche Messungsfehler hervor. Schlieselich jedoch worden durch gehäufte Beobachtungen für vier alcoholische Cyaninkeungen Wertho gewonen, die auf zwei Einheiten der dritten Decimale genau sein sollen.

224. Die Rechnung wird folgendermaassen durchgeführt. Zunlichst brauchen wir kein Summenglied für den Alcohol anzunehmen. du dieser in dem betrachteten Gebiet farblos ist, d. h. seine in entfernten Gobieten bollndlichen Absorptionsstraifen und damit Summenglieder üben in dem von us betrachteten Gebiet nur verschwindend kleine Wirkung aus. L'ormer fludet Hesse (allerdings falsch) den Streifen symmetrisch, und damit reducirt sich die rechte Selte von (360) auf ein Glied mit nur drei Constanten. dürfen wir v in dem betrachteten Gebiet constant setzen. Denn wie wir wissen, variirt der Brechungsindex selbst concentrirter Lösungen innerhalb des Absorptionestreifens nur um wenige Einheiten der zweiten Decimale. Dagegen variirt z in dem Absorptionsstreifen practisch zwischen () und relativ grossen Werthen. Man kann also die geringen Variationen von v gegenüber den grossen von z vernachlässigen und , in (360) constant setzen, und zwar gleich ..., dem ungefähren Werthe für das Maximum der Absorption. Bringen wir nun - auf die rechte Seite von (360), so wird

$$2x = \frac{D g \lambda_{m}^{2} \lambda}{(\lambda^{2} - \lambda_{m}^{2})^{2} + g^{4} \lambda^{2}}.$$
 (360 a)

Setzen wir den constanten Factor

$$\frac{Dq \, \lambda_{\frac{n}{2}}}{2m} = \mathfrak{D},\tag{361}$$

so wird:

$$2 \times -\frac{\mathfrak{D}^{1}}{(1^{2}-1^{2})^{2}+g^{2}\lambda^{2}}.$$
 (360b)

Nun bestimmt man experimentell die Constante λ_m . Diese ist, wie wir wissen, die ungefähre Wellenlänge des Maximums der Absorption (vgl. § 156). Seine wirkliche Wellenlänge ist gegeben durch:

$$\lambda^{2}_{\mu} = \lambda^{2}_{\mu\nu} - \frac{g^{2}}{2}. \tag{302}$$

Wenn wir den Streifen als symmetrisch annehmen, so bekommen wir das ungefähre λ_x als das arithmetische Mittel der λ der beiden Greuzen des Streifens, auf die wir das Fadenkreuz einstellen. Zwei experimentell ermittelte x-Werthe liefern nunmehr zwei Gleichungen zur Bestimmung der Constanten D und y, mit denen man die Ourve $x - f(\lambda)$ theoretisch construiren und mit der experimentellen vergleichen kann.

Hesse's Resultate sind, trotzdem er gute Uebereinstimmung mit der Erfahrung zu erzielen glaubt, zum Theil falsch. Er findet Symmetrie des Streifens und Abhängigkeit des λ_n und g von der Concentration.

Richtig ist nur die von ihm gefundene Proportionalität von D mit der Concentration.

225. Hesse's Resultate werden von Pulfrich '), der fast gleichzeitig dieselbe Arbeit unter Benutzung besserer Apparate ausführt, berichtigt.

Pulfrich bestimmt die Extinctionsindices von Cyanin in Alcohol, Kuliumpermanganat in Wasser, Anilinblau in Alcohol und ausserdem einigen dichroitischen Präparaten und Krystallen, die uns aber nicht weiter interessiren. Er braucht das Glan'sche Spectralphotometer, Absorptionsgefisse mit Schulz'schem Körper und (der größeren Constanz wegen) die Petroleumlampe als Lichtquelle. Die Rechnungsmethode ist dieselbe wie bei Hesse. Pür Cyanin ergiebt sich durchaus ungenügende Uebereinstimmung mit der Erfahrung. Insbesondere sind die Differenzen große an den Grenzen des Absorptionsstreifens. Pulfrich versucht daher Abänderungen der Formel, in denen ein Einfluss etwalger Absorptionen im Ultraroth und Ultraviolett berücksichtigt wird, ohne Erfolg. Da nun sowohl der bloße Anblick, als auch der Verlauf der z-Ourve den Streifen als unsymmetrisch zeigt, liegt es nahe, in dieser Unsymmetrie den Grund für die Abweichungen anzunehmen und dem Streifen eine Anzahl Unterstreifen, jeden herrührend von einer besonderen Art schwingungsfähiger Oyaninmolecüle, zuzuschreiben. Wir müssen

O. Pulfrich, Photometrische Untersuchnugen über Absorption des Lichtes in isotropen und anisotropen Modien, Wied. Ann. 14, p. 177—218 (1881). N. Jahrb. Min. 2. p. 268 —840 (1882).

²⁾ Unsymmetrisch in Besug auf Jala Abadesen; vergl. \$ 147.

darum die vollständige Formel mit entsprechend vielen Summengliedern benutzen. Wie dies auszuführen ist, darüber handeln zwei nachher zu besprechende Arbeiten von Ketteler und Pulfrich.

Die Unsymmetrie des Streifens ist nun auch die Ursache der von Hesse gefundenen, aber nur scheinbaren Verschiebung des Absorptionsmuximums mit der Concentration. Die Proportionalität von D mit der Concentration wird von Pulfrich bestätigt.

226. Wahrend die bisher besprochenen Arbeiten entweder uur die Diepersion, oder nur die Absorption zum Gegenstande hatten, versucht Kattelern nnmehr selbst, an einer Reihe verschieden concentrirter Cyaniulösungen zugleich beide Grössen r und z zu bestimmen und seinem Ziel, der Bestätigung seiner Gleichungen, näher zu kommen. Er verfeinert die Beobachtungsmethoden, indem er zur Erzengung monochromatischen Lichtes einen von ihm als Fixator bezeichneten Apparat verwendet. Dieser ist ein Spectroscop mit gerader Durchsicht. Das Ocular wird entfernt und in der Bremebene des Fernrohrs eine Glasplatte angebracht; auf ihr entsteht ein Die Glasplatte trägt eine auf Wellenlängen gewichte reelles Spectrum. Scala, so dass man zu jedem Scalentheil das zugehörige 2 des Sportrums ohne weiteres ablesen kann. Der Apparat wird so justirt, dass das Spectrum vertical steht und seine Ebene in der Spaltebene eines grossen Spectrometer liegt. Der Spalt des letzteren ist entfernt und statt dessen ein der Glasteilung möglichet nahes Fadenkrenz angebracht. Infolge dessem erscheinen die Bilder der Scalentheile und des Fadenkreuzes im Fernrohr den zweiten Spectrometers gleichzeitig scharf. Sei der eine Faden des Fadenkrouzos horizontal und falle mit irgend einer Wellenlange zusammen, der andere l'adeu vertical. Wenn dann auf dem Tischchen des zweiten Spectrometers ein Hohl-Prisms mit verticaler brechender Kante steht, so hat man offenbar cine Modification der Kundt'schen Methode gekrenzter Prismen. Men wird im Forsrohr das Bild des reallen Spectrums so verzerrt erblicken wie bei Kundt und insbesondere wird das Bild des senkrechten Fadens ein Abbild der Dispersionsourve sein.

Der Fixator ist um eine horizontele Achse derart drohber, dass man jeden Scalentheil, dass heisst jede Wellenlange mit dem Horizontalfaden des Fadenkreuzes zur Deckung bringen kann. Die im Fernrohr beobachtete Ablenkung des Fadenkreuzschnittpunktes giebt dann in bekannter Wolse für die betr. Wellenlange die Brechung des mit Cyaninlösung gefüllten Hohl-Prismas an.

Als Lichtquelle dient die Sonne. Die Hohlprismen haben 30° und 45° brechende Winkel. Der Temperaturcoefficient der Lösungen wird nagenähert bestimmt und in Rechnung gesetzt. Der Fixator entwickelt aber

¹⁾ E. Ketteler, Experimentaluntersuchung über den Zusammenhang zwischen Refrection und Absorption des Lichtes. Wied. Ann. 12. p. 481—518 (1881); Theoret. ()ptik pag. 569—502. Braunschweig 1885.

gerade für die Gegend des Absorptionsstreifens ein Intensives falsches Licht, so dass selbst bei den schwitchsten Absorptionen die Dispersion nur wenig in den Streifen hineln verfolgt werden kann.

Die Dispersionscurven werden in grösstem Maasstabe auf Goordinatenpapier aufgetragen. Die grösseren Beobachtungsfehler lassen sich dabei leicht erkennen. Sie werden durch Ausgleichung der Curven beseitigt und mit den so corrigirten Werten der v wird gerechnet.

227. An denselben Lösungen werden gleichzeitig Absorptionsmessungen mittelst des Glan'schen Spectralphotometers und einer Petroleum-lampe als Lichtquelle vorgenommen. Als Absorptionsgestes dienen zwei durch Glimmerblättehen getrennte Glasplatten, zwischen denen man die Lösung sich capillar ausbreiten lässt. In dem Hohlraum besindet sich als Schulz'scher Körper ein dännes Glimmerblättehen von sphärometrisch gemessenar Dicke, nämlich ca. 0,02 mm. Es ist klar, dass die Dicken-Messungesehler sehr beträchtlich sein müssen. Die Bestimmung der z innerhalb des Absorptionsstreisens gelingt nur für die beiden schwächsten Concentrationen, — zweiselles eine Folge der geringen Intensität der Lichtquelle.

228. Die Berechnung geht, wie bei Hesse, von der Gleichung (300), d. h. von den Absorptionsbestimmungen aus, unter Berücksichtigung der Unsymmetrie des Streifens. Um indessen die Rechnung fachen, berücksichtigt Ketteler die scheinbare Wanderung von λ_n mit der Concentration und betrachtet für jede Concentration das zugehörige scheinbare λ, als die empirische Schwerpunktsabscisse des Absorptionsberges", d. h. als den Gipfel des nunmehr als symmetrisch gedachten Berges. Unter dieser Vormussetzung ist für jede Concentration die Formel ohne das Summenzeichen auwendbar. A, der Gipfel des Absorptionsberges wird einer Zeichnung der Curve $\frac{k}{1} - f(\lambda)$ enthonouse 1), and λ_m mittelst der Gleichung (301) berechnet. y setzt man constant und zwar gleich dem der experimentellen Curve enthommenen Worth y_{ij} für λ_{ij} . $M - D\lambda_{ij}^{ij}$ and y worden mit Hülfe verschiedener z-Werthpagre aus (360a) berechnet und donnit die theoretische Curve construirt. Die Uebereinstlumning ist ziemlich befriedigend (Tab. 5).

Tabelle 5. Extinctions indices von Cyaninican gen nach Kottoler.

. Ouncontration 1/20			Concontration 1/12				
1	M hoob.	Fbcr.	d	λ	*beok	w _{her} .	4
084	0,00010	0,00085	25	620	0,00117	0,00188	- 3
007	0,00112	0,00109	+4	005	0,00250	0,00245	4-1
586	0.00124	0,00121	+ 0	589	0,00210	0,00281	-
560	0,00058	0,00013	+ 10	575	0,00200	0,00190	+1
538	0.00017	0.00020		540	0,00058	0,00054	-

i) Night etwa der Ourve $n = f(\lambda)$ what je bezogen auf die augehürige Wellenlänge im Aether els Einheitsdicke. Das Mans der Absorption ist $\frac{n}{\lambda}$. Vorgl. § 131.

229. Wir gehen nunmehr über zur Berechnung der Dispursionscurve, d. h. zur Anwendung der Gleichung $(D\lambda_n^* - M \text{ gesetzt})$:

$$\nu^{2} - \kappa^{2} - \nu^{2}_{0} - \sum_{i} \frac{M(\lambda^{2} - \lambda_{i}^{*})}{(\lambda^{2} - \lambda_{i}^{*})^{2} + g^{i} \lambda^{2}}.$$
 (363)

Darin wird der soeben gewonnene Mittelwerth

$$g^* - 0.00281$$
,

als bekannt vorausgesetzt. In der Gleichung steht das Summonzoichen, da wir hier kein einfaches Medium, sondern eine Mischung von Alcohol und Cyanin, d. mindestens zwei Arten Molecule babon. Die Summe hat also zwei Glieder und dementsprechend hätten wir sechs Constanten, womit schr schwer zu rechnen sein würde. Nun ist z² eine sehr kleine Grösse gegrenüber z² und lässt sich darum vernachlässigen. Wir schreiben dann die Formel

$$s^{2} = s^{2}_{0} + \frac{M_{A}(\lambda^{2} - \lambda^{2}_{m,A})}{(\lambda^{2} - \lambda^{2}_{m,A})^{2} + g^{2}_{A}\lambda^{2}} + \frac{M_{C}(\lambda^{2} - \lambda^{2}_{m,C})}{(\lambda^{2} - \lambda^{2}_{m,C})^{2} + g^{2}_{B}\lambda^{2}}$$
(304)

Hier enthält das letzte Glied rechts den Einfluss des Cynnins. Das Glied

$$r_{0}^{2} + \frac{M_{A}(l^{2} - l_{MA}^{2})}{(l^{2} - l_{MA}^{2})^{2} + g^{2}l^{2}} = m^{2}$$
 (365)

dagegen können wir auffassen als den Brechungsindex des Alcohols solbst, freilich in demjenigen modificirten Zustande, in dem er sich in der Lösung befindet (vgl. § 221, 222). Wir wollen nun die Formel vereinfachen auf Grund der folgenden Ueberlegung. Wir nehmen an, dass der Breschungsindex m. des reinen Alcohols darstellbar sei durch die Formel (vgl. § 222):

$$m_o^2 = -a_o \lambda^4 + a_o + \frac{b_o}{\lambda^4} + \frac{c_o}{\lambda^4}$$
. (360)

Die Gleichung für den Brechungsindex in des modificirten Alcohols soll aus (306) hervorgehen durch eine Aenderung der Constanton. Num sind in (306) a_s und $\frac{b_s}{2^3}$ die ausschlaggebenden Glieder (vgl. § 251). Wir wollen darum versuchsweise zur Vereinfachung annehmen, dass für jode beliebige Concentration die Grösse e_s sich in demselben Verhältnisse $\left(\frac{a_s-1-\alpha}{\alpha_s}\right)$ undere wie a_s , und e_s in demselben Verhältnisse $\left(\frac{b_s+\beta}{b_s}\right)$ wie b_s . Dunn ist offenbar:

$$m^{a} = -e_{o}\left(1 + \frac{a}{a_{o}}\right)\lambda^{a} + (a_{o} + \alpha) + \frac{b_{o} + \beta}{\lambda^{2}} + c_{o}\left(\frac{b_{o} + \beta}{b_{o}}\right) \cdot -\frac{1}{\lambda^{2}} = 0$$

$$= m^{a} + \alpha\left(1 - \frac{e_{o}}{a_{o}}\lambda^{2}\right) + \beta \cdot \frac{1}{\lambda^{2}}\left(1 + \frac{e_{o}}{b_{o}} \cdot \frac{1}{\lambda^{2}}\right). \tag{307}$$

Dispersion.

Setzen wir:

$$\left(1 - \frac{c_0}{a_0}\lambda^2\right) = x; \quad \frac{1}{\lambda^2}\left(1 + \frac{c_0}{b_0} \cdot \frac{1}{\lambda^2}\right) = y,$$
 (368)

so erhalt (304) die Form:

$$r^{a} - m_{o}^{a} = a x + \beta y + \frac{M_{O}(\lambda^{2} - \lambda_{mO}^{a})}{(\lambda^{2} - \lambda_{mO}^{a})^{2} + g_{O}^{2}\lambda^{2}}.$$
 (369)

Darin ist gl = 0.0023i aus den Absorptionsmessungen bekannt. x und y berechnen wir aus den Constanten des reinen Alcohols, worüber besondere Messungen vorliegen. m_e , der Brechungsindex des reinen Alcohols ist ebenfalls für jede Wellenlänge bekannt. Es bleiben also die Constanten a, β, M_O und λ_{mC} . Diese berechnet man, indem man vier beobachtete Werthe von r in die Gleichung einsetzt und auflöst. Ketteler führt aber Vereinfachungen zur Ausführung der numerischen Rechnung ein, die von Willkür nicht frei sind. Mit den auf diese Weise berechneten a und β , sowie den bekannten m_o^2 wird nach Gleichung (307) das m^2 für jede Wellenlänge berechnet. Nunmehr sind in den ursprünglichen Formeln (300) und (303a) in der Schreibweise:

$$y^{*} - x^{2} = 10^{1} + \frac{M_{U}(\lambda^{2} - \lambda_{\text{mid}}^{2})}{(\lambda^{2} - \lambda_{\text{mid}}^{2})^{2} + g_{D}^{2}}, \qquad (370 \text{ a})$$

$$2\nu \times -\frac{M_{(i}g_{i)}\lambda}{(2^{i}-\lambda_{(i)}^{0})^{2}+g_{i}^{0}\lambda^{i}},$$
 (370b)

sämmtliche Constantsu bekannt. Ketteler berechnet aus ihnen die ν und \varkappa , die er in sechs Tabellen für sechs Concentrationen den beobschteten Werthen gegenüberstellt. Die Uebereinstimmung ist für die τ der beiden verdünntesten Lösungen einigermaassen befriedigend, dagegen nicht so für die \varkappa aller und für die ν der concentrirteren Lösungen. Da keine einzige der Beobachtungsreihen in den Absorptionsstreifen eindringt und wir in der dennachst zu besprechenden Arbeit ausführlichere Tabellen über denselben Gegenstand geben, wollen wir hier auf ihre Wiedergabe verzichten. Nur die Werthe der Constanten seien zusammengestellt.

290. Wir entnehmen daraus das wichtigste Resultat, dass die Constanten M_C für die verdünnteren Lösungen $\frac{1}{10}$ und $\frac{1}{12}$, nach ganz verschiedenen

Tabelle 6.

Die Constanten, berechnet aus Absorptionsbookschungen vermittelst Gleichung (800 a).

Concentration	M_{cl}	λ _{me(I)}	u b
1/20 ·	0.000102	0.5040	0.00200
	0.000280	0.5980	0.00202

Tabelle 7.

Die Communication berochnet aus Disporationsbeobachtungen vermittelst (Heichung (309).

Concentration.	M_{C}	A _{me!}
1/20	0.000075	0.59-10
1/1 m	0.000278	0.5932
i js	0.001182	0.5910
3/0	0,002188	0.5500
%	0.008452	0.5882
%	0.005797	0.5801

Methoden, nämlich einmal aus Absorptions-, ein zweitesmal aus Dispersionsbeobachtungen berechnet, allerdings unter Benutzung der gleichen ge, ziemlich gut übereinstimmen. Wenn man dies nicht als blossen Zufall betrachten will, so ist der von der Theorie behanptete innige Zusammenhang zwischen Absorption und Dispersion damit jedenfalls erwiesen und dies ist, in Anbetracht der grossen Schwierigkeiten der Sache, schon ein recht erfreuliches Resultat.

Ferner ist M_C nahezu proportional der Concentration. Du $M_C = D_C \lambda_{aC}^a$ ist, und die λ_{aC} nur wenig variiren, gilt auch nahezu die von der Theorie geforderte Proportionalität zwischen D_C und der Concentration.

281. Nan stimmen freilich die berechneten und experimentellen Dispersionscurven nicht genügend fiberein. Unsere Schlüsse haben darum keine ausreichende Beweiskraft. In der Voraussetzung, dass die Nichtübereinstimmung ihren Grund habe in der nicht genügend berücksichtigten Unsymmetrie des Absorptionsstreifens, stellen Ketteler und Pulfrich') sich daher die Aufgabe, sämmtliche Rechnungen zu wiederholen, mit der Veränderung, dass der Streifen in mehrere Unterabtheilungen zerlegt wird. Um diesem Rechnungen eine möglichst gesicherte Unterlage zu geben, führen sie die Bestimmungen der Absorption von neuem nach derselben Methode und unter Anwendung aller erdenklichen Versichtsmanssregeln aus. Es wird aber nur eine einzige Concentration gewählt und diese mittelst vier verschieden dicker Schulz'scher Körper in vier verschiedenen Schichtdicken untersucht. Aus den so gewonnenen Worthen werden Mittelwerthe gebildet, diese wieder graphisch ausgeglichen und somit eine experimentelle Curve z — f (2) gewonnen, die einen hohen Grad von Zuverlässigkeit besitzt. 1)

Neue Dispersionsbestimmungen werden leider nicht ausgeführt, sondorn die Werthe der vorigen Abhandlung benutzt. Da diese für ganz andere Con-

¹⁾ E. Ketteler und C. Pulfrich, Photometrische Untersuchungen. Wied, Ann. 15, p. 387-877 (1882). E. Ketteler, Theoretische Optik. p. 592-687 Braunschwoig (1885).

²⁾ Nobenbei worden noch für 4 Wellankingen Bestimmungen des w bei der doppolten Verdünnung ausgefährt. Dividirt man die bei der orsten Concentration orbintenen Wortbeites wirden die bei dieser halb so grossen Concentration orbaltenen, so ergeben sich die vier Quotienten

^{2.084; 1.997; 2.008; 1.975.}

Es sind also die Extinctionsindices sahr genau der Concentration proportional.

Disporaton. 441

centrationen ausgeführt sind, milssen zunächst die neu gewonnenen Absorpsionswerthe auf die früheren Concentrationen umgerechnet werden. Leider ist aber das Verhältniss der Concentration der Lösung der früheren Abhandlung zu der hier benutzten unbekannt und muss gleichfalls errechnet werden. Es ist klar, dass durch dies complicirte Verfahren der Vortheil der neuen verbesserten Absorptionsbestimmungen zum Theil illusorisch gemacht wird.

282. Wir besprechen nunmehr die Rechenmethode. Unsere Aufgabe ist, die vollständigen Dispersionsformeln (161) anzuwenden, unter Berücksichtigung des Umstandes, dass der Absorptionsstreifen des Cyanins aus einer Beihe von Unterstreifen besteht. Wir schreiben die Gleichungen (370 a und b) in der Form (den Index C wollen wir diesmal weglassen, um die Gleichungen übersichtlicher zu machen):

$$v^{u} - x^{u} - m^{u} + \sum_{(1^{2} - 1^{u}_{a})^{2} + y^{2} \lambda^{u}} \frac{M(1^{u} - 1^{u}_{a})}{(1^{2} - 1^{u}_{a})^{2} + y^{2} \lambda^{u}}$$
(371 u)

$$2 \ \nu \kappa = \sum \frac{Mg\lambda}{(\lambda^2 - \frac{1}{2})^2 + -g^2 \lambda^2}$$
 (371 b)

Diese Form unterscheidet sich von (370a, 370b) nur dadurch, dass vor den Gliedern rechts, welche den Einfluss des Cyanins daratellen, das Summenzeichen steht. Jedem Glied der Summe entspricht ein Unterstreifen des Absorptionsstreifens, m bedeutet wieder den Brechungsindex des "modificirten" Alcohols.

Wir wollen nun den Ausdrack für m zwar Ahnlich wie in (307) bis (309), aber allgemeiner behandeln, indem wir annehmen, dass c. sich Andere um γ. Dann wird offenbar

$$m' = (a_0 + a)x + (b_0 + \beta)\frac{1}{12} + (c_0 + \gamma)\frac{1}{12} - m! + ax + \frac{\beta}{12} + \frac{\gamma}{12}.$$
 (372)

In (371b) setzen wir wieder für das variable v den constanten Worth v., des Maximums der Absorption und schreiben zur Vereinfachung

$$\lambda^{\bullet}_{\mu} = \lambda^{\bullet}_{\mu} = \frac{1}{2} g^{\circ}; \quad h = g^{\circ} \lambda^{\bullet}_{\mu} + \frac{1}{4} g^{\circ}; \quad \frac{Mg}{2\sigma_{\mu}} = M'.$$
 (372a)

Dann werden die Gleichungen (371 a und b):

$$v^{2} - x^{2} = m^{2} + \sum \frac{M\left(2^{2} - \lambda_{\mu}^{2} - \frac{1}{2}g^{2}\right)}{\left(\lambda^{2} - \lambda_{\mu}^{2}\right) + h}; \tag{373 a}$$

$$z = \sum_{(1^{1} - \frac{1^{1}}{2})^{3} + \lambda}$$
 (373 b)

In diesen Gleichungen durften wir die sehr kleinen Grössen $\frac{H^4}{2}$ und $\frac{g^4}{1}$ vernachlässigen.

288. Nunmehr ist die Behandlung im Princip die gleiche wie in § 229. Sie wird aber wesentlich complicirter dadurch, dass wir auf der rechten Seite das Summenzeichen und damit für jedes Glied der Summe besondere Constanten M, g und λ_{m} haben. Wären nun die Unterstreifen, deuen β_{m} ein Glied der Summe entspricht, ihrer Zehl und Lage nach bekannt, so wäre die Aufgabe wenigstens etwas vereinfacht. Wir wüssten dann, wie viele Summen-Glieder verhanden sind, und wir könnten wenigstens das λ_{m} jedes Gliedes, d. h. das Maximum der Absorption jedes Unterstreifens experimentell bestimmen. Das ist aber leider nicht der Fall. Selbst bei genanester Betrachtung des Absorptionsstreifens können, wir keine Maxima der Schwitzung erkennen. Wir müssen also sehen, wie wir auf andere Weise zur Kenntniss dieser Dings gelangen.

234. Da eine analytische Auflösung der Gleichungen solbst, bei wenigen Unterstreifen zu unüberwindlichen Schwierigkeiten führt, wenden Kottolor und Pulfrich ein sehr hübsch ersonnenes, graphisches und rechnorisches Vorfahren an. Man geht wieder aus von der experimentell ermittelten Curvo $x = f(\lambda)$, der wir aber die Form geben $\frac{\pi}{\lambda} = f(\lambda)$. Wir zeichnen sie zumitchst in noglichst grossem Maassstabe auf Coordinatenpapier, indem wir die $\frac{\pi}{\lambda}$ als Ordinaten, die λ als Abschsen auftragen. Diese Curve stellt einen Borg dur, und dieser Barg ist wieder zusammengesetzt aus einer Reihe von Unterbergen, etwa wie die Fig. 30 auf pag. 457 zeigt, in der ein Berg aus sieben Unterbergen zusammengesetzt ist. Jede Ordinate des Hamptbergen ist die Summe der zugehörigen Ordinaten der Unterberge.

Von diesen Unterbergen kennen wir aber weder die Zahl noch die genaue Lage. Wir wissen nur, dass jeder Unterberg verlaufen muss nuch dem Gesetz, welches die Formel (378b) für jeden ihrer Summanden vorschreibt, oder, wenn wir die Ordinaten eines Unterberges — y setzen, nach dem Gesetz

$$y = \frac{M'}{(\lambda^4 - \frac{2n}{\mu})^4 + \lambda}.$$
 (375)

Wir wissen, dass der durch (375) dargestellte Unterberg in Besug auf seinen durch λ_{μ} gegebenen Gipfel symmetrisch verläuft, wenn wir als Abseissen die λ^{μ} nehmen (vergl. § 147). Die Ordinate des Gipfels ist für $\lambda = \lambda_{\mu}$:

Ob er sehr steil oder flach abfallend verläuft, hängt also von der Constanten h ab. Je kleiner h, um so höher, steiler und spitzer ist der Berg bei gleichem M'. Wir versuchen nun, die $\frac{n}{2}$ -Curve, die wir auf Coordinatenpapier gezeichnet haben, in solche nach dem Gesetz (375) vorlaufende Berge zu zerlegen. Wir zeichnen zunächst nach dem Augenmauss einige solche Berge 1, 2 etc. ein, mit wilkürlichen Mittelordinaten

$$y_{\mu_1} = \frac{M'_1}{h_1}; \quad y_{\mu_1} = \frac{M'_2}{h_2}; \text{ sto.}$$

und prüfen durch Rechnung, ob ihre Gestalt dem Gesetz (375) entapricht. Wir probiren es zuerst mit drei, dann mit mehr Bergen und versuchen sie planmässig eo zu gruppiren und in ihrer Grösse und Steilheit auszuwithlen, dass die Summe ihrer Ordinaten, mit dem Zirkel gemessen, für jedes & gleich der Ordinate der - Curve ist. Begreiflicher Weise ist hier der Wilkur reichlich Spielraum gelassen. Wenn man indessen unter steter Combinirung von Zeichnung, Zirkelahmessung und Rechnung planmässig fortschreitet, so stellen sich doch allmählich gowisse nothwendige Bedingungen mit genugender Bestimmtheit heraus. Die Arbeit ist freilich überaus mühsem, doch gelingt es schliesslich Ketteler und Pulfrich, die gemessene Curve in eleben solche Unterberge zu zerfällen, so zwar, dass die Summe ihrer Ordinaten für jede Wellenlänge nur um höchstens 2 % von der beobachteten Ordinate des Hauptberges abweicht. Nur am Fusse des Berges, wo die Curven immer flacher werden, d. h. also an den aussersten Randern des Absorptionsstreifens, we die Absorption unmerklich wird, ist die Genanigkeit erheblich geringer.

Mit den Abmessungen dieser 7 Unterberge sind auch ohne weiteres ihre 21 Constanten h, λ_{μ}^{a} und M' und damit auch die M und g gegeben, und damit ist zunächst die Aufgabe gelöst, den Verlauf der Absorption so darzustellen, wie es die Theorie verlangt.

235. Die eigentliche Prüfung der Theorie besteht nun aber darin, ob es gelingt, mit Hülfe dieser aus der Absorption berechneten Constanten auch die Dispersionscurve der untersuchten Lösung darzustellen. Zu ihrer Berechnung brauchen wir nunmehr die Dispersionsformel (373a), die wir mit Hülfe von (372) und unter Vernachlässigung von $\frac{1}{2} g^4$ und z^6 folgendermaassen sohreiben:

$$y^{2} - m_{o}^{2} = \alpha x + \frac{\beta}{\lambda^{2}} + \frac{\gamma}{\lambda^{2}} \sum_{i} \frac{M(\lambda^{2} - \lambda^{2}_{\mu})}{(\lambda^{2} - \lambda^{2}_{\mu})^{2} + \lambda}$$
 (870)

Darin sind bekannt die 21 Constanten der Summe. Ferner sind bekannt die Brechungsindices des reinen Alcohols m., und nach (368) die Grüsse

x and den Constanten des reinen Alcohola. Auch in (368) können wir $\frac{c_0}{a_0} \lambda^2$ vernachlässigen, und das erste Glied rechts in (376) α schreiben, statt ax.

Unbekannt sind aber die Constanten a, β und γ . Wir können darum die .- Curve nicht ohne weiteres berechnen und mit der Erfahrung vergleichen. sondern wir mitssen einen anderen Weg einschlagen. Dieser wird dadurch erheblich complicirt, dass die , der Lösung gar nicht experimentell be-Es wird vielmehr zurückgegriffen auf dia stimmt sind. Diese sind aber an grunz underen bestimmungen der vorigen Arbeit. Concentrationen angestellt worden, deren Procentgehalt nicht festgestellt Nun sind freilich die 7 verschiedenen La und h absolute Constanten, die für alle diese Concentrationen golten. Aber die A/ hilngen ab von der Concentration, und diese werden nur rückwärts bestimmt mittelst eines Verfahrens, durch dessen Wiedergabe wir die ohnohin schon verwickelte Sache nicht noch complicirter machen wollen.

Wir stellen uns also vor, die v der in dieser Abhandlung untersuchten Lösung seien experimentell bestimmt worden, und schreiben (Heichung (370) folgendermaassen:

$$r^{2} - a - \frac{\beta}{l^{2}} - \frac{\gamma}{l^{2}} = m_{o}^{2} + \sum_{i} \frac{M(l^{2} - l_{b})}{(l^{2} - l_{b}) + h};$$

$$[-X - F(l^{2})].$$
(377)

Die rechte Seite derselben ist uns vollständig bekannt, du uns die m_s für jedes λ^2 , sowie die 21 Constanten bekannt sind. Sie stellt eine Curve dar, die wir $X = F(\lambda^2)$ nennen wollen. Nun berechnen wir diese rechte Seite für drei passend ausgesuchte Wellenlängen λ_n , λ_n und λ_n . Wir bekommen so drei Werthe X_0 , X_1 und X_2 , und damit offenbar 8 Gleichungen:

$$r_i^* - \alpha - \frac{\beta}{k_1} - \frac{\gamma}{k_1} - X_i$$
; etc.,

wo die ν_1 , ν_2 , ν_3 die zu den drei Wellenlängen gehörigen Brushungsludices sind. Setzen wir diese aus den experimentellen Bestimmungen bekannten ν ein, so erhalten wir durch Auflösung nach a, β , und γ die Werthe dieser Constanten und damit sind nunmehr sämmtliche Constanten der Formel (377) bestimmt. Wir können jetzt ν für je de Wellenlänge berechnen und mit dem beobachteten Werthe vergleichen.

236. In Tabelle 8 geben wir für zwei verschiedene Concentrationen die Werthe der berechneten und beobachteten 7.

Wis man sieht, ist die Uebereinstimmung ganz gut. Bezitglich der Constanten ergiebt sich das Resultat, dass nicht nur die M, sondern auch die α der Concentration proportional sind.

Tabelle 8.
Prüfungsargebulsse der Dispersionsformein au Cyanin nach Ketteler und Pulfrich.

l in µµ	Normalitaning			Concentration 1/se			
	boob.	bor.	له	hoob.	bor.	d	
787	1.80008	1.80005	— 2	_	1.85745		
755	1.57128	1.87128	0	_	1.35800	_	
727	1.87801	1.87291	+ 10	1.88868	1.34854	1 + 4	
701	1.87405	1.87402	+ 11	_	1.85000	' _	
078	1.87768	1.87768	0	1.83951	1.88959	- 7	
059	1.88122	1.88122	0	1.88011	1.80000	+ 2	
641		1.871	_	1,80079	1.1)00/14	+ 10	
007		1.8920	_	absorbirtes	1,0010	'-	
501	4	1,8401	_	Geblet	1,0020	_	
351	当署		_	1,B0201	1.86282	2t	
542	bearbirten Gebek	1,8518	—	1.80286	1.80209	+ 18	
510	3	_		1.3(1802	1.56580	+ 1	
200		1.5500	_	_	_	'	
400		_	_	1,86524	L,80582	- 8	
468	1.80000	1,90008	- 8	1.86606	1.80000	0	
496	1.00053	1,88845	+ 8	1.86782	1.56785	_ s	
450	1.56077	1,80007	+10	1.30700	1,50700	1 + 0	

Da Ketteler und Pulfrich die Bestimmung der Dispersionscurve nicht nen vorgenommen haben, besteht wohl kaum ein Zweifel, dass durch Umrechnen auf frühere Besultate mit Concentrationen völlig unbekannter Zusammensetzung unnöthige Fehler und Complicationen in die Bechnung eingeführt werden. Es kommt hinzu, dass diese Concentrationen sehr gering sind, infolge dessen die Anomalie nicht sehr ausgeprügt zeigen, und dass es trotzdem nicht gelungen ist, die Verhältnisse gerade im interessantesten Theile der Curven, nümlich innerhalb des Absorptionsstreifens messend zu verfolgen. Man wird darum den Untersuchungen keine grosse Beweiskraft zulegen können.

287. Wir gehen nun über zu den Arbeiten Pflüger's. Diesem ist es gelungen, die letztgenannten Müngel zu beseitigen, indem er erstlich Dispersions- und Absorptionsmessungen an derselben Substanz ausführt, zweitens sehr stark anomal dispergirende Mittel (feste Farbstoffe) anwendet, und drittens trotz der sehr starken Absorption im ganzen Absorptionsstreifen einwandfreie Messungen ausführt.

In seiner ersten Arbeit stellt Pflüger 1) sich die Aufgabe, die Disper-

¹⁾ A. Pfläger, Anomale Dispersionscurven einiger fester Farbstoffe. Wied. Ann. 56. p. 412—482 (1895). — Zur anomalen Dispersion absorbirender Substanzen. Wied. Ann. 56. p. 670—678 (1896). — Prüfung der Ketteler--Helmholtz'schen Dispersionsformeln an den optischen Constanten anomal dispergirender, fester Farbstoffe. Wied. Ann. 65. p. 178—218. Nachtrag desu p. 225—228 (1898). — Prüfung der Cauchy'schen Formeln der Metallreslexion an den optischen Constanten des festen Cyanins. Wied. Ann. 65. p. 214—224 (1898).

sion fester Farlstoffe auf directem Wege, namlich durch prismutische Ablenkung zu bestimmen. Es sollen also Prismen dieser Parlsstoffe hergestellt werden, die entsprechend ihrer grossen Absorption sehr ditum, d. h. von sehr kleinem brechenden Winkel (einige Sekunden) sein müssem.

Dieselbe Aufgabe war kurz zuvor von Kundt für Metalle gestest worden. Um den Zusammenhang nicht zu stören, werden wir über Kundt's Arbeiten erst später berichten und an dieser Stelle nur seine Dispersionsmessangen an solchen sehr dunnen Prismen ausführlicher besprechen.

Die Herstellung der dünnen Farbstoffprismen golingt. Pilüger auf folgendem Wege. Aus Glasschren von verschiedenem Durchmesser werden Stücke (vgl. Fig. 18) geschnitten, diese, wie die Fig. 18 zeigt, auf Spiegelglasplatten gelegt, und mit einem feinen Pinsel in den Zwischenraum zwischen Rohrstück und Platte einige Tropfen der alcoholischen Lösung des Farbstoffes gebracht. Die Lösung verbreitet sich sofort längs der Berührungslinie der beiden Glasstücke und bildet an jeder Seite dieser Linie je einem schmalen



Flüssigkeitsstreifen, dessen Breite man durch Hinzufügen weiterer Tropfen beliebig reguliren kann. Nachdem der Alcohol verdunstet ist, hat sich der Farbstoff auf der Platte in Form zweier Prismen von durchschmittlich 40—180 Secunden brechendem Winkel, mit nach innen liegendern brechenden Winkel, abgesetzt. Fig. 19 zeigt dies in übertriebenem Maussstube.

Diese Prismen sind im allgemeinen sehr uneben und schlocht. Unter Anwendung verschiedener Vorsichtsmassregeln gelingt es indesnen, sie zwar nicht gleichmässig gut, aber doch so herzustellen, dass sich zwischen 30 bis 86 angefertigten (je nach Natur des Farbstoffes) je ein brauchbaros, nämlich undurchlöchertes, gut spiegelndes befindet.

288. Die Prismen werden nun folgendermaassen zur Messung benutzt. Man blendet zunächst die Glasplatte durch aufgeklebte Papierrschablonen so ab, dass nur die Prismen P_1 und P_2 und zwei Fenster F_1 und F_2 , deren Zweck später auseinandergesetzt werden soll, frei bleiben (vgl. If ig. 20, wo die schraffirten Theile Papier bedeuten). Schadhafte Stellen der Prismen werden gleichfalls abgeblendet. Ferner muss der dünne Streifen as zwischen den beiden Prismen sehr sorgfaltig geschnitten sein, um von den diunnsten, gut durchsichtigen Stellen der Prismen nicht zu viel abzudecken.

Nun befestigt man die Glasplatte a auf dem Tischehen eines Spectrometers derart, dass die brechende Kante der Prismen lethrecht und a senkrecht zur Collimatorachse C steht (Fig. 21). F ist das Fernrohr des Spectrometers. Auf dem Tischehen ist eine Vorrichtung angebracht, um Prismen und Fenster beliebig abbleuden zu können.

Der Collimatorspalt wird mit intensivem, monochromatischem Lichte erleuchtet, indem ein zweites schematisch durch das Prisma P angedeutetes Spectrometer, auf dessen Spalt das Bild des positiven Kraters einer starken Bogenlampe L entworfen wird, ein sehr helles roelles Spectrum in der Ebene des Fernrohrobisctivs erzengt. Das Ocular dieses Fernrohrs ist entfernt und das Spectrum wird auf die Spaltebene o des Collimators C projectt. Durch Drehen des Fernrohrs des Hilfsspectrometers, dessen Theilkreis auf Wellenlangen gewicht ist, kann jede beliebige Farbe in den

Spalt o eindringen.

Zuerst wird der brechende Winkel der Prismen bestimmt. Man blendet die Fenster und Prisma 1 ab, und stellt mittelst des Gauss'schen Oculars auf das von der Oberfläche des Prismas 2 reflectirte Bild des Fadenkreuzes ein. Ebenso macht man es mit Prisma 1 nach Abblendung von 2. Die Differenz der Ablesungen ist die Summe der Winkel β der beiden Prismen. Da es sich hier um eine Genaufgkeit von Bruchtheilen einer Secunde handelt, ist selbstverständlich ein Präcisionsspectrometer ersten Ranges nothwendig.

Nun wird für eine beliebige Farbe die Ablenkung gemessen. Zu diesem Zweck werden die Fenster und Prisma 1 abgeblendet. Das Bild des Spaltes, dessen Licht das Prisma 2 passirt hat und von ihm etwas abgelenkt worden ist, wird eingestellt.

Dasselbe geschieht, nachdem man das Prisma 2 abge- $\mathrm{Fig.}$ 21. blendet, 1 freigegeben hat; das Spaltbild ist dann nach der entgegengesetzten Seite abgelenkt. Die Differenz der Einstellungen glebt die Summe α der Ablenkungen der beiden Prismen.

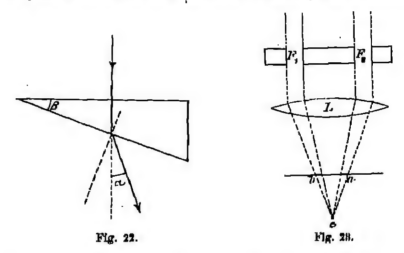
Da beide Prismen infolge der Art ihrer Herstellung sehr kleine brechende Winkel haben, kann man sie behandeln wie ein Prisma, dessen brechender Winkel die Summe β ihrer beiden brechenden Winkel ist. Dasselbe gilt von den Ablenkungen. Es ist also (vgl. Strahlengang in Fig. 22)

$$\nu = \frac{\sin (\alpha + \beta)}{\sin \beta}.$$

Bei der Kleinheit der Winkel α und β (wenige Secunden) können wir die Winkel statt der sinus setzen, und srhalten

$$\gamma = \frac{\alpha + \beta}{\beta}$$
.

Wollte man nun die Messung in der beschriebenen Weise ohne besondere Vorsichtsmassregeln ausführen, so käme man zu ganz falschen Resultaten. Denn die gewöhnlichen Methoden, das Ocular des Beobachtungsfernrohrs scharf auf das Spalt- oder Fadenkreuzbild einzustellen, sind für unsere Zwecke völlig ungenügend. Man überzeugt sich davon leicht, wenn man zunächst scharf einzustellen versucht, und darauf die beiden Fenster F_i und F_i abwechselnd abblandet. Selbst wenn die Glasplatte vollkommen planparallel ist, entspricht jedem Fenster eine andere Lage des Spaltbildes. Folgendes ist die Erklürung hierfür. Man habe etwa (Fig. 23) fälschlich auf die Ebene ba eingestellt, während die Brennebene der Fernrohrliuse L in Wirklichkeit durch e gehe. Dann sieht man bei abwechselndem Abblenden der Fenster das Bild abwechselnd in e und e0, ohne dass es merklich unschärfer erschiene, wie bei der richtigen



Einstellung des Oculars. Die Ablenkungen, die wir messen wollen, sind aber von derselben Grössenordnung, wie diese scheinbaren Verschiebungen und wir würden daher grosse Fehler begehen, wenn wir nicht ein Mittel zur genaum Einstellung des Oculars hätten.

Dies Mittel besteht nun sehr einfach darin, das Ocular so lange zu verschieben, bis das Spaltbild (oder das reflectirte Fadenkreuzbild bei Messungen mit dem Ganss'schen Ocular) bei abwechselnden Abblenden der Fenster nicht mehr hin und her wandert. Dann ist man sicher, genau auf c eingestellt zu haben, und dieser Kundt'schen "Collimirungsmethode" dienen die beiden Fenster F_1 und F_2

Die Winkelablesungen erfolgen nicht vermittelst der Microskope an dem Theilkreis, sondern werden direct an den Drehungen der mit Sekundentheilung versehenen Alhidadenschraube des Fernrohrs abgelesen. Da jede Ablesung bei dieser Methode nur wenige Zeitsecunden in Anspruch nimmt, macht es keine Mühe, 100 Einzeleinsteflungen zu machen, und aus ihnen das Mittel zu nehmen. In der Regel begnügt man sich indessen mit 10 bis 20 Einstellungen.

Der nittlere Fahler beträgt etwa 1 Secunde. Die Gennuigkeit der Einstellung ist innerhalb des Absorptionsstreifens etwas geringer, als im Durchsichtigkeitsgebiet, da das Spaltbild dort wegen der Steilheit der Dispersionscurve immer etwas unscharf erscheint.

289. Zur Veranschaulichung der Genauigkeit der Methode geben wir zunächst die Resultate der Messungen am Cyanin. Es werden vier Prismenpaare benutzt, mit folgenden brechenden Winkeln (jede Zahl das Mittel aus 20 Einstellungen):

Priame I.	88.2"		
	82.8"	Mittol	82.8"
Prisma 2.	08.1"		
	68.0"	Mittel	08.4"
Priema s.	107.2"		
	107.4"	Mittel	107.8"
Prisma 4.	129.0"		
	120.5"	Mittal	120,0".

Tabelle 9. Brechungsindices des fosten Cyanins nach Pflüger.

		1-14-	-	43.00	-	r : -		µ=7731€	W	100	W/ Tarent				-	1		-	2004
Prisme	a	700	671	050	645	020	580	605	540	535	520	505	486	488	407	4110	878	850	288
			31 37	4215	1:12:20		LELEN		-		THE LANS		_		-			_	10 Tall
1	82.6	2.04	2.12	2.10	2.28	1.05	1.08	1,38	-	1,21		1.80			_	1.70	_	1.70	1.71
2	08.4"	2,00	2.15	2.10	2.24	1.04	1.74	1.41	1.20	1,18	1.10	1.24	1.50	_	_		-	_	
- 81	107.8"	2.05	2.12	_	2.21	1.00	1.00	1.80	1.25	1,20	_	1.20	1.41	_	_		-	_	
4	129.6"	2.05	-	_	2,24	_	1.78	1,20	_	1.19	_	_	1.58	_	-	-	_	-	
ŋ	126.4"	-	-	_	-	_	-	-	_	-	_	_		1.50			1.69	-	
M	ttol -	3.05	218	2.10	2.23	1,01	1.71	1.80	1.25	1 20	1.19	1.28	140	1.59	1.08	1.70	1.60	1.70	1.71

In Tabelle 0 sind die τ -Werthe für Wellenlängen unterhalb 438 $\mu\mu$ mittelst einer später zu besprechenden photographischen Methode gewonnen. Die Dispersionsonve des Oyanins zeigt Fig. 24.

Wie man sicht, ist die Uebereinstimmung zwischen den Werthen für verschiedene Priemen recht gut. Die Genauigkeit beträgt ca. 1—2 Einholten der zweiten Decimale.

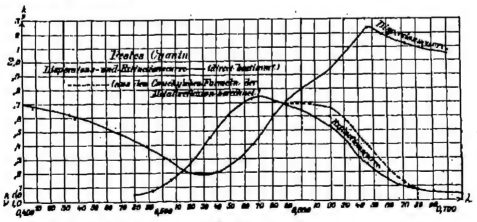
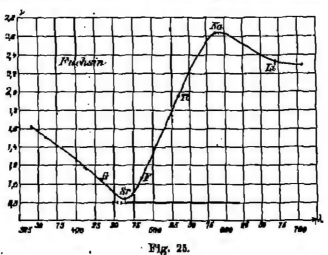
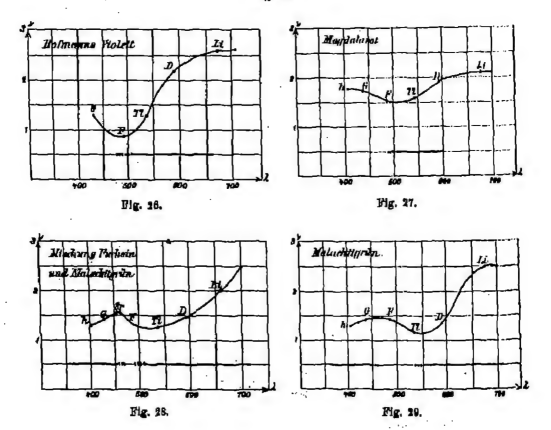


Fig. 24.

Auf demselben Wege werden einige andere Farbstoffe untersucht. Die Resultate sind in Tabelle 10 und den Figuren 25—20 wiedergegeben.

In diesen Figuren ist der Absorptionsstreifen durch einen dieken Strich parallel der Absolssenachse angedentet. Die Punkte an den Enden des Striches bedenten, dass der Streifen hier verwaschen begrenzt ist. Andernfalls beginnt





der Streifen mit ziemlich scharfer Begrenzung. Einzelne der Farbstoffe zeigen zwei Absorptionsstreifen.

An den Figuren erkennen wir den characteristischen Gang der anomalen Dispersion. Was aber besonders auffallt, das ist erstlich der ganz ausserordentlich grosse Variationsbereich des Brechungsindex (beim Fuchsin z. B. zwischen 0,83 und 2,64), zweitens die der Theorie entsprechende Thatsache, dass z hinter dem Absorptionsstreifen Werthe kleiner als 1 annehmen kann, d. h. dass die Lichtgeschwindigkeit für diese Strahlen im Körper grösser ist als im freien Acther.

Endlich haben wir hier den ganz unzweifelhaften Nachweis eines stetigen Verlaufs der Curven im Absorptionsstreifen, — alles Thatsachen, für die es bisher eines directen Nachweises ermangelte. Besonders hingewiesen sei noch auf die Curven des Malachitgrüns und der Mischung von Fuchsin und Malachitgrün mit ihren zwei Absorptionsstreifen, und dem entsprechenden zweimaligen Fall der Curve.

Tabelle 10. Brochungsindless fester Farbstoffs nach Pflüger.

Farbatoff	703	071.0	599,*.	586,2,2	486	485,2,2	481.2	434	418	415.4.4	410,00	100,	899.×.	516.e.	360	\$46,00
Fuelsin	2.30	2.34	2.04	1.05	1.05	_	0.88	1.04	_	1.15	_	_	1.24	_	1.52	1.00
Hofmann's																
Violett	2.57	2.53	2.20	1.27	0.86	_		1.32	_	- :	-	1.47		1.58	_	_
lingdalaroth.	2.00	2.06	1.00	1.50	1.54	-	_	1.72		-	1.70	-	_	-	_	_
Malachitertin	2.49	2,50	1.88	1.16	1.45	-		1.00	1.87	_	1.28	-	-	-		_
Mischang Mala-						•										
chitgr i n and																
Fucheln .	2.46	2.00	1.50	1.27	1.86	1.61	1.57	1.87	-	-	1.01	-	-	-	- i	_

Diamantgrün	718,4,4	050ww	860,,,	663,ra	827 mm	517 <i>#</i> #	488µµ	470##	484,00
7 —	2.42	2.15	1,27	1,00	1.81	1.41	1.00	1.70	1.48

240. Wir gehen über zur Bestimmung der Extinctionsindices. Zu diesem Zweck werden zwei sehr dünne, verschieden dicke Schichten der Farbstoffe aus alcoholischer Lösung auf Glas niedergeschlagen, ihre Dickendifferenz durch Interferenzversuche und ihre Absorption mittelst eines Spectralphotometers bestimmt. Die Anwendung zweier verschieden dicker Schichten geschieht mit Rücksicht auf die Absorptionsmessungen, wo dann der Betrag der Reflexion bei der Rechnung herausfällt. Zur Dickenbestimmung wird das von Wiener in modificirte Wernicke'sche Verfahren?) benutzt, indem auf die beiden Farb-

O. Wiener, Ueber die Phasendaderung des Lichtes bei der Reflexion, Methoden sur Diekenbestimmung dünner Blittehen. Wied. Ann. 31. p. 029—072 (1887).

²⁾ W. Wernicke, Ueber die Bestimmung der Constanten für die Absorption des Lichtes im metallischen Silber. Pogg. Ann. Ergsgebb. 8. p. 05—81 (1878). Berl. Ber. p. 128—147 (1876). Ueber die absoluten Phesenänderungen bei der Reflexion des Lichtes und über die Theorie der Reflexion. Pogg. Ann. 159. p. 168—282 (1876).

stoffsclichten eine zweite Glasplatte gelegt, und die Dickendifferenz der beiden über ihnen befindlichen Luftschichten nach einer Interferenzmethode gemessen wird. Diese Dickendifferenz ist dann gleich der der beiden Farbstoffschichten. Nun ist aber der Phasensprung an der Grenzfläche Luft-l'arbstoff erstens im Gebiete metallischer Raflexion unbekannt, und zweitens bei allzu geringen Schichtdicken mit der Dicke variabel. Die Messungen werden darum nur im durchsichtigen Theile des Spectrums ausgeführt, wo der Phasensprung die Gesetze durchsichtiger Körper befolgt, und die Dicke der Schichten wird so gross gewählt, dass der Phasensprung für beide Schichten mit Sicherheit derselbe ist.

Die Extinctionsindices werden dann berechnet ans dem Verhältniss der Lichtschwächungen der beiden Schichten, wobei die Dickendisserenz in die Rechnung eingeht, der Verlust durch Reflexion herausfällt. Eszeigt sich aber, dass diese Messungsmethode nur beim Fuchsin auwendbar ist. Beim Cynnin, dem einzigen anderen untersuchten Farbstoff, gelingt es nicht, brauchbare Schichten von mehr als 250 μμ Dicke zu erzeugen. Da nun wegen der Variabilität des Phuseusprungs nicht unter 150 µµ Dicke hinabgegangen werden darf, kunn die Dickendifferenz nicht so gross gemacht werden, wie die Messungsfehler verlangen Man ist infolgedessen genöthigt, die Messungen an einzelnen Schichten, statt an Schichtpaaren auszuführen, d. h. ihre absolute Dicke zu bestimmen und die Extinctionsindices zu berechnen aus den Lichtschwitchungen durch das raine Glas, und durch Glas plus Oyaninschicht. Hierbei muss der Reflexionsverlust berücksichtigt werden. Dieser lässt sich zwar für reines Glas leicht nach der Fresnel'schen Reflexionsformel berechnen; für Cyanin kommt abor die Cauchy'sche Formel (\$ 331) für Reflexion an absorbirenden Körpern in Betracht, und in diese geht ausser dem aus den Dispersionsbestimmungen bekannten v das noch unbekannte x ein. Diese Schwierigkeit wird indessen durch ein Näherungsverfahren erfolgreich umgangen.

Bei den Dickenbestimmungen stellt sich ferner heraus, dass die meisten Schichten uneben eind. Diese werden verworfen, und so bleiben schliesslich von achtzig Schichten nur fünf Schichtpaare für Fuchsin, und drei für Cyania übrig. Bezüglich der zahlreichen Fehlercorrectionen verweisen wir auf das Orlginal.

Die Dicken der Fuchsinschichten betragen 200 bis 500 $\mu\mu$, die Differenzen 150 bis 200 $\mu\mu$. Die Dicken der Cyaninschichten schwanken zwischen 177 und 239 $\mu\mu$. Ungefähr 10 bis 15 Einzeleinstellungen mit einem mittleren Fehler von 1% werden zusammengefasst, so dass die Genauigkeit sicher 1% beträgt.

Bei den Absorptionsbestimmungen macht die sehr kleine Fläche der Schichten (ca. 5 qum) sowie die bekannte Lichtempfindlichkeit der Farbstoffe (besonders des Cyanius) besondere Vorsichtsmassregeln nötlig. Die z berechnen sich aus der Formel

$$J = J'e^{\frac{-4\pi n d}{\lambda}},$$

wo J die auffallende Lichtintensität (für Cyanin nach Abzug der Reflexion), J die austretende, d die Dicke bezw. Dickendifferenz bedeutet.

Die Messungen am Fuchsin verdienen wegen der starken Absorption und der durch die Intensität der Lichtquelle (Sonne) hervorgerufenen Complicationen durch diffuse Strahlung, Lichtempfindlichkeit etc. weniger Vertrauen als die recht guten Messungen am Cyanin. Die Resultate sind in Tab. 11, 12, 13 und Fig. 24 enthalten. Wir sehen, dass z, wie bei den Metallen,

Tabelle 11. Extinctionsindices des festen Fuchsins nach Pflüger.

Schichtpaar	1 580	λ — 527	2 - 486	2 455
L	0.78	1.20	1,00	0.48
2	0.75	1.22	1.01	0.43
8	0.71	1.21	0.08	0.89
4	0.81	1,24	0,89	0.40
Ď	0,82	1.10	0.04	0.45
Mittel -	0.76	1.23	0.08	0.48

Tabelle 12. Extinctionalidices des festen Cyanius nach Pflüger.

Schlaht	l - 045	A - 589	2 565	2 — 685	l — 505
1	0.28	0,70	0.74	0.45	. 0.14
2	0.27	0.00	0.71	0.45	0.14
3	0.27	0.65	0.71	0.48	0.15
4	0.20	0.65	80,0	0.40	0.18
D .	0.28	0.72	0.78	0.81	0.18
0	0.28	0.71	0.78	0.50	0.10
Hittol —	0,27	0.69	0.78	0.48	0.15

Tabelle 13. Extinctions indices des festen Oyanins nach Pflüger.

Schicht	2 - 710	2 - 700	2 - 080	2 660	1 - 640	1 - 020	1 - 60
1	0.05	0.08	0,08	0.15	0.80	0.54	0.00
2	0.08	` 0.07	0.10	0.17	0.80	0.54	0.04
Mittol —	0.05	0.08	0.00	0.10	0.80	0.04	0,65
K -	888	1480	1070	6020	5860	10090	18000

Bahlaht	2 - 580	2 - 570	1 - 550	1 540	1 - 520	1 - 500	2 - 480
1 2	0.71	0.75	0.72	0.52	0.20	0.10	0.05
	0.71	0.75	0.72	0.54	0.26	0.12	0.05
Hittal —	0.71.	0.75	0.73	0.5B	0.26	0.11	0.05
K —	15800	16600	16200	12800	6500	2770	1810

Werthe grosser als 1 erreicht. Die Absorptionsstreifen sind unsymmetrisch. and der des Cyanins zeigt eine characteristische Einsattelung, entsprechend dem Buckel der Dispersionscurve für dieselben Wellenlängen, - oine hübsche Demonstration des innigen Zusammenhanges beider Curven.

Wir erwähnen schon hier, dass sich die Bestimmungen am Cyanin im Roth spater als fehlerhaft erweisen werden. Die Figur zeigt auch die rich-

tigere (gestrichelte) Curve.

241. Pflüger dehnt seine Messungen auch auf das Ultraviolett aus Die Absorption wird qualitativ bestimmt, indem man mittelst eines Rowland'schen Gitters das Eisenspectrum photographirt, nachdem die Strahlen eine auf Quarz niedergeschlagene Farbstoffschicht passirt haben. Ims Resultat ist folgendes:

Fuchsin: ein starker Absorptionsstreifen beginnt etwa boi λ = 320 μμ und vernichtet das gesammte Ende des Spectrums.

Hoffmann'sches Violett: ein starker Absorptionsstreifen beginnt etwa bei 2 - 300 μμ, and vernichtet das gesammte Endo des Spectranis.

Cyanin: von 2 - 500 un bis zum Ende des Spectrums koine bemerkbare Absorption.

Es sei bemerkt, dass spätere Untersuchungen 1) dennoch ohne schwache bel 340 µµ beginnende Absorption des Cyanins ergeben haben, die uur bei Anwendung dickerer Schichten zu beobachten ist.

Die Dispersion im Ultraviolett wird nach folgender, im Princip von Kayser und Runge's angegebeuen Methode gemessen. In dem Strahlengang zwischen photographischer Platte und Gitter einer großen Rowland'schen Gitteraufstellung bringt man ein auf einer planparallelen Quarrzplatte niedergeschlagenes Farbstoff-Doppelprisma, die brechenden Kanton parallel dem Spalt. Ein Blendschirm sorgt dafür, dass nur das Doppelprisma ein Fenster für die vom Gitter kommenden Strahlen bildet. Alsdanm lankt jedes der beiden Prismen das durchgebende Strahlenbündel nach der antgegengesetzten Seite ab und es entstehen auf der photographischen Platte zwei Bilder jeder Spectrallinie (verwandt wurde das Eisenspectrum). Sinus des Ablenkungswinkels a proportionaler Abstand sei d'.

Nun berechnet man aus dem Abstand d des Doppelprismas von der photographischen Platte die Ablenkung d, welche dem Ablenkungswinkel 1 see entspricht. Ist d genfigend gross, und die Ablenkung a durch die Prismen sehr klein, so ist

 $\sin a = \frac{d'}{d} \sec.$

2) H. Kayser and C. Runge, Die Dispersion der Luft. Wied. Ann. 50. p. 228-315

(1898). Berl, Ber. (1898) p. 153-154.

¹⁾ R. W. Wood and C. E. Magnusson, The anomalous dispersion of cyanine, Proc. Phys. Soc. Lendon 17. p. 542-552 (1000). Phil. Mag. (6) L. p. 86-45 (11101). Bull. Univ. Wisconsin Nr. 41, p. 248-296 (1900). - A. Pfluger, Dis Absorption festen Cyanins in Ultraviolett. Drude's Ann. 8. p. 280-282 (1902). - The anomalous dispersion of cyanine Phil. Mag. (6) 2. p. 317-318 (1901).

Dann ist der Brechungsindex des Farbstoffes gegeben durch:

$$\nu = \frac{\beta + \frac{d'}{\delta}}{\beta},$$

wo & die Summe der sehr kleinen Winkel des Doppelprismas (in Secunden) ist.

Die Messungen erfordern grosse Expositionszeit. Sie sind infolgedessen durch Erschütterungen des Apparates sehr erschwert und darum fehlerhafter, als diejenigen im sichtbaren Spectrum. Ihre Resultate haben wir in den Tabellen 9 und 10 bereits angegeben.

242. Wir verwenden nunmehr die Ergebnisse am Cyanin zu einer Prüfung der mit den Ketteler'schen [157] übereinstimmenden Dispersionsformein [223, 224] der Helmholtz'schen electromagnetischen Theorie:

$$\nu^{a} - \lambda^{a} - 1 - \sum_{i} \frac{D_{i}^{1a} (\lambda^{a} - \lambda^{a}_{a})}{(\lambda^{a} - \lambda^{a}_{a})^{a} + g^{a} \lambda^{a}}$$
(878a)

$$2 v x = \sum \frac{D g \, l^2}{(l^2 - l_a^2)^2 + g^2 \, l^2}$$
 (378 b)

Diese unterscheiden sich von den bisher behandelten Ketteler'schen Formeln nur dadurch, dass im Zühler λ^a statt λ_a^a , und 1 für ν_o^a gesetzt ist. Zur Berechnung wird des soeben beschriebene Verfahren angewandt, mit denjenigen Modificationen, die die veränderten Umstände erfordern.

Zunächst scheint die Sache einfacher zu sein, da wir hier ein einfaches Medium haben und darum den Einfluss eines Lösungsmittels nicht in Rechnung zu ziehen brauchen. In Wirklichkeit ist die Sache aber dieselbe. Die Rechnung zeigt nämlich, dass wir den Einfluss der entfernten ultrarothen und ultravioletten Absorptionen, den wir bei der Lösung vernachlässigt hatten, berücksichtigen müssen, wenn wir zu brauchbaren Resultaten kommen wollen, und dies führt zu derselben Formel, wie bisher.

Wir nehmen an, dass der Einfluss dieser Absorptionen auf die Dispersion dargestellt werden könne durch die Formel

$$-a\lambda^{a}+a'+\frac{b}{\lambda^{a}}+\frac{c}{\lambda^{a}}, \qquad (378c)$$

in der wir zunächstzur Vereinfachung das Glied $\frac{a}{2^{2}}$ weglassen. Wir wissen dann, dass $\frac{b}{2^{2}}$ den Einfluss der uitravioletten, — $a\lambda^{a}$ den der uitravothen Absorptionen enthält.

Auf diesen Ausdruck reduciren sich also diejenigen Glieder der Summe in (378 a), die sich auf diese entfernten Absorptionsstreifen beziehen. Bringt

man ihn auf die linke Seite, schreibt 1 + a' - a, und dividirt belderseits in 378a durch λ^{a} , so bekommt man:

$$\left[z^{2} - z^{4} - a + e\lambda^{4} - \frac{b}{k^{2}} \right] \frac{1}{k^{2}} - \sum_{n} \frac{D(\lambda^{2} - \lambda_{n}^{2})}{(\lambda^{2} - \lambda_{n}^{2})^{2} + g^{2}\lambda^{2}} = X - F'(\lambda^{2}). \quad (370a)$$

In (378b) vernachlässigen wir den Einfluss der entfernten Absorptionen und schreiben, nach Division durch λ^* :

$$\frac{2 r n}{l^2} = \sum \frac{Dg}{(l^2 - l_0^2)^2 + g^2 l^2} = Y = \phi (\lambda^2). \tag{370 b}$$

Jetzt beziehen sich die Summen nur noch auf den im sichtbaren Spectrum vorhandenen Absorptionsstreifen.

248. Unsere Aufgabe ist nun wieder ähnlich wie oben, nur dass wir in (379 b) das stark varifrende r nicht constant setzen dürfen. Wir construiren also mit den beobachteten r und r die einen Berg darstellende Curvo $1 = \frac{2\pi r}{p^2}$, finden durch Zeichnung und Rechnung ihre Unterberge mit den Constanten D_0 , g_1 , λ_{m_1} , D_0 , g_2 , λ_{m_2} etc., und setzen diese Werthein die rechte Seite von (379 a) ein. Mit Hülfe dreier beobachteter und innerhalb des Absorptionsstreifens liegender Werthpaare der r und r werden dann wieder die Constanten r, r und r berechnet und somit sind alle Constanten beider Gleichungen [370] bekannt. Man berechnet nunmehr mit ihrer Hülfe die r und r für das gesannmte Spectrum, also auch für den Bereich ausserhalb des Absorptionestroifens, wo man zur Vereinfachung der Rechnung von vornherein r () setzt und vergleicht die so gewonnene Dispersions- und Extinctionschive mit der expelimenteil gafundenen.

Man kann die Sache etwas abkürzen, wenn man nicht die z und z berechnet, sondern die Curven

(rechts Selts von 879a)
$$\sum \frac{D(2^{n}-\lambda_{n}^{n})}{(2^{n}-\lambda_{n}^{n})^{2}+g^{n}\lambda^{n}} = X_{i} = F_{i}(\lambda^{n}), \tag{380a}$$

(links Seits von 879 a)
$$\left(v^{a}-x^{a}-a+e\,\lambda^{a}-\frac{b}{2^{3}}\right)\frac{1}{2^{3}}-X_{a}-F_{a}\left(\lambda^{a}\right)$$
, (380 b)

(letztere mit den gemessenen τ und x) berechnet und zeichnet. X, wollen wir die "abgeleitete" Curve nennen, da wir sie aus (379 b) abgeleitet linben. X, möge die "berechnete" Curve heissen. Wenn die Theorie mit der Erfahrung übereinstimmt, muss Curve X, identisch mit X, sein.

244. Indem wir diese Berechnungen durchführen, gelangen wir zu sehr merkwürdigen Resultaten, die im hohen Grade geeignet sind, das Vertrauen zu der benutzten Rechenmethode zu stärken.

Es gelingt zunächst, die Curve Y in 7 Unterberge zu zerfallen (vgl. Fig. 30). Die Summe der Ordinaten dieser 7 Berge (in der Fig. 30 gestrichelt)

stimmt sehr gut mit der experimentell gefundenen (ansgezogenen) überein, bis auf den Pusa des Berges, wo die Abweichungen gross sind.

Die Berechnung der Constanten a, b, und e bereitet dann einige Schwierigkeiten. Es zeigt sich, dass die nur einige Einheiten der zweiten Decimale betragende Genauigkeit der Messungen im Allgemeinen zu einer solchen Be-

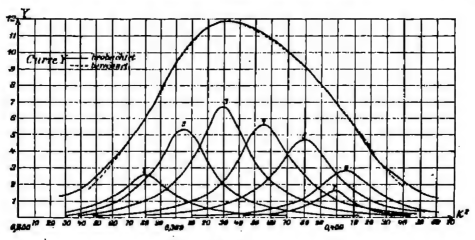


Fig. 80.

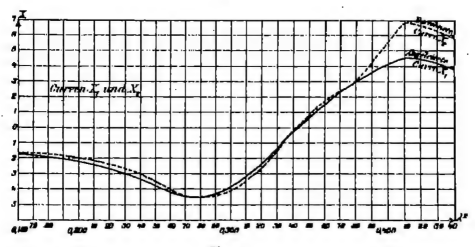


Fig. 31.

rechnung nicht ausreicht. Man ist, um nur positive Werthe der Constanten a, b, und e (solche verlangt die Theorie) zu erhalten, aufs Probiren angewiesen. Schliesslich gelingt es, drei Punkte der Curve aufzufluden, die diesen Bedingungen genügen und die Rechnung zu Ende zu führen, d. h. die Curven X_i und X_i zu construiren (Fig. 31).

245. Das Resultat ist nun folgendes: Vergegenwärtigen wir uns zunitchst, dass die Absorption nur von 710 bis 480 $\mu\mu$ (λ^* — 0.505 bis 0.280) experimentally

bestimmt ist, dass also die Constanten nur aus Beobachtungen in diesem Gebiete berechnet sind.

Nun sehen wir, dass die "berechnete" Curve X_i sich innerhalb des Gobietes 0,400 bis 0,616 μ (λ^* = 0.160 bis 0.380) der "abgeleiteten" X_i mit genügender Genanigkeit auschmiegt. Für dieses Gebiet stimmen also Theorie und Erfahrung überein, wobei wir zu Gunsten der Theorie wohl beachten müssen, dass das ganze ausserhalb des Absorptionsstreifens liegende Gebiet 0,400 bis 0,480 μ gewissermassen durch Extrapolation berechnet worden ist

Unterhalb $0,400\mu$ im Ultraviolett sind dagegen die (in der Figur nicht gezeichneten) Abweichungen verhältnissmässig gross. Sie besugen, dass die Theorie erheblich grössere Brechungsindices verlangt, als beobachtet wurden. Z. B. berechnet sich für $0.300\,\mu$ der Werth $\nu=1,08$, statt des beobachteten 1,71. Indessen kann man diesem Umstande keine grosse Bedeutung behnessen. Denn es ist nicht undenkbar, dass der Einfluss der entfernten ultravioletten Absorptionen schon hier so stark ist, dass die Constanten a,b,c in diesem Gehiete nicht mehr angewandt werden dürfen. Forner lassen die Absorptionsmessungen im Ultraviolett durchaus die Möglichkeit offen, dass in diesem Bereich ein schwacher, verwaschener Absorptionsstreifen existint, der auf der photographischen Platte nicht sichtbar wird und der natürlich noch erheblich grösseren Einfluss ausüben würde, als die angenommenen, sehr entfernten ultravioletten Streifen.

Diesar von der Theorie voransgesagte Streifen ist, wie wir oben erwähnt haben, später thatsächlich experimenteil aufgefunden worden. Unter diesen Umständen ist die einfache dreiconstantige Formel [378c] unzureichend. Probiren wir es nun mit derselben Formel unter Hinzusung des Gliedes und berechnen wie oben die vier Constanten aus vier Punkten der Curve (entnommen dem Aussersten Ultraviolett, und dem sichtbaren Spectrum), so wird e negativ. Dies bedeutet, dass auch die vierconstantige Formel nicht genügt, dass vielmehr in Formel [379a] ein zweites Summenglied eingesügt werden muss, ein Verfahren, das ohne genaue Kenntniss des ultravioletten Streifens sehr complicirt ausfallen würde. Wir begnügen uns daher mit den bisherigen Resultaten.

246. Von grösster Wichtigkeit ist aber, dass die Curve X_s im Roth oberhalb 0,616 μ , also noch innerhalb des Absorptionsstreifens, absolut nicht mit X_s übereinstimmt. Die Abweichung sagt aus, dass die Theorie in diesem Gebiete kleinere Brechungsindices, oder grössere Extinctionsindices, oder beides zusammen verlangt. Wir werden sogleich sehen, wie sich dies unscheinend ungünstige Besultat in eine glänzende Bestätigung der Theorie umkolart.

Pflüger schliesst nämlich die besprochene Abhandlung mit der Bemerkung, dass die Theorie zwar für das Gebiet 0.400—0.610 µ mit der Frahrung übereinstimme, dass aber die Differenz im Roth noch erklitt werden müsse. Nun zweifle er in keiner Weise an der Richtigkeit der experimentell

bestimmten Brechungsindices. Wohl aber könne bei den Schwierigkeiten der Messang eine Fehlerquelle der Absorptionsmessungen im Roth unentdeckt geblieben sein, derart, dass die zu klein ausgefallen seien.

Dies ist nun in der That der Fall. In einer weiteren Abhandlung werden nämlich die r und z des Cyanius noch einmal, diesmal aus den Constanten der Metallreflexion bestimmt (vgl. § 287), mit der Absicht, die Cauch yschen Formeln der Metallreflexion einer Prüfung zu unterziehen. Es stellt sich dabei das merkwürdige Resultat heraus, dass zwar sämmtliche r, und die z unterhalb 0.570 unt den direct bestimmten gat übereinstimmen, dass aber die z oberhalb 0.570 größer sind (vgl. Tab. 14).

Tabelle 14.

Brechungs und Extinctionsimiliees des festem Cyanius (raf. bedeutet: mittelst der Cauchy'schen Formein bestimmt; dir. bedeutet: direct bestimmt).

TARREST TRANSPERSION					
	λ — 085 μμ	1 - 020 mm	بر 470 — 370 س	λ — 505 μ=	2 - 550 MM
Fred.	2.10	1.09	1.40	1.40	1.81
Fair,	2.11*	1.04	1.40	1.89	
¥reR.	0.58	0.07	0.75	0.785	0,66
■dir.	0.88°	0.54	0.75	0.782	0,67

Danit ist der Beweis geliefert, dass die Cauchy'schen Formeln bis ca. 0,570 μ vortrefflich zur Berechnung von ν und z geeignet sind. Nun liefern diese Formeln die ν und z immer verknüpft mit einander. Wenn also im Roth nur die ν , nicht aber die z mit den direct bestimmten übereinstimmen, dann darf man mit einem hohen Grade von Wahrscheinlichkeit annehmen, dass die Cauchy'schen Formeln auch oberhalb 0,570 μ gelten, dass also auch die nach ihnen bestimmten z die richtigen sind und bei den photometrischen directen Bestimmungen der z im Roth eine Fohlerquelle einwirkte.

Zur Gewissheit wird diese Annahme sich stelgern, wenn es gelingt, mit Hülfe der neuen z die Curven X_1 und X_2 auch im Roth zur Uebereinstimmung zu bringen. Und das ist nun wirklich der Fall, wenn man sämmtliche Rechnungen noch einmal durchführt.

Die neue Curve Y, die mit der alten bis auf das Roth identisch ist, lässt sich darstellen durch Hinzunahme zweier neuer und Weglassung eines der alten Berge. So erhält man scht Unterberge mit den Constanten der Tabelle 15.

Ferner wird
$$a = 1,072$$
; $b = 0,108$; $c = 0,142$.

Numehr stimmen die Ourven X_i und X_i in der That befriedigend überein (vgl. Fig. 32). Nur im äussersten Roth findet sich eine kleine, im Ultraviolett dieselbe Abweichung wie früher. Erstere lässt sich wieder durch ungentigend berücksichtigte Absorption im Ultraroth erklären, die später thatsächlich von Coblentz (vgl. § 300) aufgefunden worden ist.

Berechnet man nunmelur die ν und \varkappa , so erglebt sich ebenfalls vortreffliche Uebereinstimmung (vgl. Tabelle 16).

Tabelle 15.
Die Constanten der Curve Y.

Berg	1.	g	D
1	0.2807	0.0877	0.0206
2	0.8040	0.0368	0.0588
8	0.8800	0.0348	0.0772
4]	0.3568	0.0555	0.0077
5	0.3077	0.0104	0.0129
0	0.4102	0.0221	0.0180
7	0.88.0	0,0308	0.0001
8	0.4100	0.0289	0.0405

Tabelle 16.
Die optischen Constanten des festen Cynnins (boob(nohtet) und (bor(echnet)).

1_	671	656	645	685	020	580	570
beak.	2.18	2.10	2.28	2.10	1.04	1.71	1,40
S'ber.	80.2	2.19	2.28	2.10	1.04	1.07	1.45
Ebeob.	-	_	_	0.58	0.07	0.00	0.73
*ber	0.18	0.27	0.48	0.68	()_07	0.70	0.74
			0.40		ana man aka s	p::: -	propaga.
1 -	885	583	B20			440	400
1-		585	620	505	480	440	400
-	665	585		505	uuse umaks n	p:22	400
2	565 1.39	1.20	620 1.19	505 1.28	480 1.40	440	400

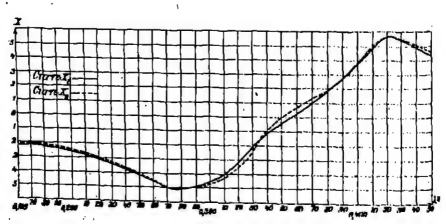


Fig. 32,

Es hat sich also erstens gezeigt, dass die Theorie die Existenz von Beobachtungsfehlern voraussagt, die das Experiment als vorhanden erweist; es zeigt sich zweitens, dass die Curve X nicht allein in denjenigen Gebieten, für die sie abgeleitet war, sondern auch in dem gleichsam durch Extrapolation gewonnenen Gebiet des sichtbaren Spectrums den Thatsachen entspricht. Der erstere Umstand spricht sehr für die Anwendbarkeit der benutzten Rechenmethode und es ergiebt sich der Schluss, dass die Ketteler-Helmholtzschen Dispersionsformeln, angewandt auf Medien, bei denen die optischen Constanten innerhalb eines sehr kleinen Strahlengebietes ausserordentlich stark variiren, der Erfahrung genügen.

Selbstverständlich darf die Bedeutung dieses Ergebnisses nicht überschitzt werden. Insbesondere darf man nicht behanpten, dass Ketteler's oder Helmholtz's Grundanschauungen damit als richtig erwiesen seien. Man darf vielmehr nur segen, dass Formeln vom Ban der Ketteler-Helmholtz'schen als hinreichend richtig zu bezeichnen sind. Für einen Vergleich verschiedener Theoricen sind die Messungen schwerlich genau genug. Dieser Vergleich und eine exactere Berechnung der Constanten wird sich erst dann ermöglichen lassen, wenn es gelingt, die 7 und 2 auf mehrere Decimalen genau zu bestimmen. Ehe diese Aufgabe sich lösen lässt, erscheint uns derjenige Weg aussichtsreicher, der in neuester Zeit von Planck (vgl. § 186) eingeschlagen worden ist.

2. Experimentelle Prüfung der vereinfachten Dispersionsformeln im Durchsichtigkeitsgebiet. 1)

247. Die Prüfung der Dispersionsformeln im "durchsichtigen" Theile des Spectrums hat gleichen Schritt gehalten sowohl mit der Vervollkommnung der Methoden zur Messung der Brechungsindices, wie insbesondere mit der Erschließung des Ultraviolett und des Ultraroth.

Bis etwa 1870 behanptete ziemlich unumstritten die Oauchy'sche Theorie oder wenigstens die Cauchy'sche Dispersionsformel das Feld. Denn bis zu den Arbeiten von Mascart im Jahre 1864 war es nur gelungen, die Dispersion im sichtbaren Theile des Spectrums messend zu verfolgen 2). Die Arbeiten von Cauchy selbst, von Baden-Powell, Rudberg, Radicke u. a. schienen zu zeigen, dass die Cauchy'sche Formel mit nur zwei Gliedern die Dispersion in diesem Bereiche mit ziemlicher Genauigkeit darstelle.

¹⁾ Herrn Prof. Dr. F. F. Martens in Berlin ist der Vorfasser für freundliche Rathschlige bei der Ausgrößeitung dieses Abschnittes zu Dank vorpflichtet.

²⁾ Wonn wir von den in Bd. I. p. 787 beschriebenen, ziemlich ungenauen Messungen Esselbach's vom Jahre 1856 absehen. — E. Esselbach, Eine Weilenlüngenmessung im Spectrum jenerits des Violetts. Pogg. Ann. 98. p. 518—548 (1850).

Auch die Redtenbacher'sche Formel wurde geprift, stand aber an Erfolg hinter der Canchy'schen zurück. Es hat wenig Zweck, auf diese nur historisch interessanten Arbeiten näher einzugehen. Wir begnügen uns daher mit einer Uebersicht über die Litteratur.

A. Cauchy, Memoire sur la dispersion de la lumière. Prague 1835.

E. B. Ohristoffel, Ueber die Disparsion des Lichtes. Pogg. Ann. 117. p. 27-45 (1882).
194. p. 50-00 (1865).

L. Ditscheiner, Die Brechungsquotienten einer Lasung von sulpetarsaurem Wisnuth.

oxyd. Wien. Bor. 49, p. 320 (1864).

A. Forti, Valori dell' indice di refrusioni di alcune sostanzo transparenti in funzione della lungicezza delle cadalazioni nel vuoto di un raggio qualunque dello spettro solare. N. Cin. C. p. 411 (1857).

C. Montigny, Sur le pouvoir dispersif de l'air. Bull. de Brux. 94. p. 528-580 (1807).

J. Miller, Wellenlänge und Brechungsexponent der Sumerstan dunklen Warmestrahlen

des Sonnenencotrums. Pogg. Ann. 105. p. 547-550 (1858).

Baden-Powell, Observations for determining the refractive indices etc. Asimol. Soc. Proc. 12. p. 2-3 (1836); Ashmol. Soc. Trans. I. p. 835-1857. L. (1888) Nr. 5. Nr. 8. II, 1838-1852. Report on the present state of our knowledge of refractive indices etc. liqu. Brit. Ass. p. 1-12 (1839). Pogg. Ann. 69. p. 110-115 (1846). On the theoretical computation of refractive indices. Rep. Brit. Ass. p. 24-25 (1841). On the anomalies in the dispersion of light. Rep. Brit. Ass. p. 87-38 (1847). On some recent discoveries relative to the theory of the dispersion of light. Rep. Brit. Ass. p. 8-9 (1849). On the refractive indices of several substances. Rep. Brit. Ass. p. 14-15 (1850). Comparison of some recently determined refractive indices with theory. Proc. Roy. Soc. 10, p. 199-204 (1859). Vergl. anch die Litternianangabe in § 115.

G. Radicke, Berechnung und Interpolation der Brochungsverhältnisse nach Cauchy's Dispersionstheorie und deren Anwendung auf doppeltbrochende Krystelle. Pogg. Aug. 45.

p. 240-202, 540-557 (1889).

F. Rudborg, Ueber die Dispersion des Lichtes, Pogg. Ann. 9, p. 483—488 (1827). Ann. chim. et phys. 96, p. 489—444 (1827). Phil. Mag. 2, p. 401—405 (1827). — Untersuchungen über die Brechung des farbigen Lichtes in Bergkrystell und Kalkspath. Pogg. Ann. 14. p. 45—57 (1828). — Untersuchung über die Brechung des Lichts im Arragonit und farbissen Topass. Pogg. Ann. 17, p. 1—28 (1829).

W. Schmidt, Die Brechung des Lichtes in Gläsern. Leipzig 1874.

E. Vordet, Note aur les formules de dispersion. Ann. de chim. et de phys. (8) 661. p. 415

(1868). 50. p. 680, 57. p. 670 (1868).

V. S. M. van der Willigen, Zahlreiche Arbeiten über Flintglas, Wasser, Quarz, Kalkennih, Benzin, Salzziure, Salzziure, Schwefelkohlenstoff und verschiedene Lösungen. Arch. du musée Teyler. 1—3. (1867—1809).

A. Willner, Ueber die Beziehung zwischen Brechungsaxponenten des Lichtes und

Körperdichte, Pogg. Ann. 188. p. 1—52 (1868).

248. Im Jahre 1863 wendet Mascart') sich der Aufgabe zu, die Wellenlange Fraunhoferscher Linien im Ultraviolett zu messen. Er gelangt bis zur Wellenlange 317,75 µµ und benutzt seine Werthe, um die Dispersion des Quarzes und Kalkepaths in diesem und im sichtbaren Gebiet zu bestimmen und mit den damals bekannten Formeln zu vergleichen. Die Genanigkeit dieser Wellenlangen-Messungen ist zwar nicht sehr gross, sie genügt aber doch, um zu zeigen, dass die Cauch y'sche Formel mit 8 Constanten und die

M. E. Hassart, Recherches sur le spectre solaire ultraviolet. Ann. éc. norm. 1.
 p. 219—262 (1864). Note sur les formules de dispersion abd. p. 263—207.

Christoffel'sche Formel (30) sich den Beobachtungen befriedigend anpassen, während die Redtenbacher'sche Formel (30) sehr viel weniger gut stimmt. Im Anschluss an die Briot'sche Arbeit versucht Mascart ferner, ob die Hinzufügung eines Gliedes el' zur Cauchy'schen dreiconstantigen Formel, d. h. also die Formel

$$v = o\lambda^{a} + a + \frac{b}{\lambda^{a}} + \frac{o}{\lambda^{a}}$$

den Beobachtungen noch besser entspreche. Der Unterschied ist indessen so gering, dass er sich der Briot'schen Ansicht anschliesst, dies Glied sei nicht von Bedeutung und damit der Einfluss der ponderablen Molecule verschwindend klein.

249. In einer sehr gründlichen Arbeit ninmt Ketteler!) das Thema wieder auf. Er benutzt die oben genannten Messungen von Mascart, zu denen noch eine Beobachtungsreihe an einem Flintglas kommt, ferner Messungen von van der Willigen?) an Wasser und an einem Flintglas und von Verdet?) am Schwefelkohlenstoff. Das Resultat ist folgendes.

Die Cauchy'sche Formel mit zwei Gliedern oder die mit dieser nahezu übereinstimmende Christoffel'sche Formel stimmen ganz gut. Die Red tenbacher'sche ist unbrauchbar. Versucht man nun, die Cauchy'sche Formel durch Hinzunahme eines dritten und vierten Gliedes zu verbessern, so ergiebt sich kein nennenswerther Unterschied.

Ganz anders wird die Sache, wenn man zu der Canchy'schen Reihe (9) eine Reihe von der Form

$$\frac{1}{r^2} = A' + El^2 + Fl^1 + Gl^2 + \dots$$

hinzustigt, in der, wie wir wissen, die ersten beiden Glieder nach der O'Brien-Neumann'schen Auffassung vom Einfluss der ponderablen Molecule herrühren. Es zeigt sich, dass für sämmtliche Substanzen vorzügliche Uebereinstimmung zu erzielen ist, wenn man von der Cauchy'schen Reihe nur die ersten drei, und von der anderen Reihe nur die ersten zwei Glieder nimmt, also die Formel unter Zusammenziehung der constanten Glieder schreibt:

$$\frac{1}{a^3} - El^2 + A - \frac{B}{l^2} - \frac{C}{l^4}.$$
 (381)

R. Ketteler, Ueber den Einflum der ponderablen Molecule auf die Dispersion des Lichtes und über die Bedeutung der Constanten der Dispersionsformein. Pogg. Ann. 140. p. 1—52. 177—218 (1870).

²⁾ V. S. M. van der Willigen, Brechungscoefficienten des destillirten Wassers. Pogg. Ann. 129. p. 191 (1864). Ann. chim. et phys. (4) S. p. 493 (1864). — Sur l'influence de la température sur les indices de réfraction du prisme Mers Nr. II. Archives du musée Teyler. I. p. 225—231 (1865).

B. Verdet, Note sur les formules de disparaion. Ann. chim. et phys. (8) 59. p. 415
 480 (1868), 56. p. 580. 57. p. 670 (1863).

Die Uebereinstimmung ist viel besser, als für die Canchy'sche Formel. Die Hinzunahme eines Gliedes Fl^4 erweist sich nicht als nöthig. Ferner ist die Convergenz dieser Reihe besser als die der Canchy'schen. Die Constanten B und C sind meist positiv.

Schliesslich giebt Ketteler dieser Gleichung die Form:1)

$$\frac{1}{r^{2}} = El^{2} + A + \frac{B}{l^{2}} \left(1 + \frac{O}{l^{2}} \right) =$$

$$= El^{2} + A + \frac{B}{l^{2}} \cdot \frac{1}{1 - \frac{O'}{l^{2}}}$$

$$= El^{2} + A + \frac{B}{l^{2} - O'}. \tag{382}$$

Die ersten beiden Glieder rechts glaubt er dann ähnlich zusammenfassen zu dürfen und erhält somit schliesslich die Form:

$$\frac{1}{r^2} = \frac{A''}{B' - P} + \frac{B}{P - O'}. \tag{383}$$

Mit dieser grundlegenden Arbeit Ketteler's ist der Beweis geliefert, dass die von uns die "Neumann-Ketteler'sche" genannte Formel (381) der Cauchy'schen überlegen ist. Ketteler zeigt nun weiter dass diese Formel sich durch Vereinigung beider Briot'scher Annahmen auch theoretisch ableiten lasse (vgl. § 122) und dass somit ein Einfluss der pondernblen Moiecille, den Briot leugnete, dennoch anzunehmen sei.

Von grossem Interesse ist weiter das Verhalten der Constanten E. Diese Constante hat beim Wasser einen sehr grossen, beim Schwefelkohlenstoff aber einen so kleinen Werth, dass sie hier gleich Null gesetzt werden kann. Im Sinne der alteren Theorie wurde dies bedeuten, dass beim Wasser der Einfluss der ponderablen Molecule ein sehr grosser, beim Schwefelkohlenstoff ein verschwindend kleiner sei.

250. Kurz nach dem Erscheinen dieser Ketteler'schen Arbeit erfolgt die Entdeckung' der anomalen Dispersion und damit die Austellung der neuen Dispersionstheorie von Sellmeier, Helmholtz, Lommel, und Ketteler. Wie wir gesehen haben, führen diese mechanischen Theorieon ebenso wie die späteren electromagnetischen für den durchsichtigen Theil des Spectrums sämmtlich zu der Sellmeier'schen Dispersionsformel (§ 142)

$$y^2 - 1 + \sum_{i=1}^{D^{2i}} \frac{D^{2i}}{2^i - 1^{2i}}$$

oder doch zu einer ihr so ähnlichen, dass geringe, principiell unwichtige Modificationen genügen, um sie in die Sellmeier'sche Form überzuführen.

¹⁾ Alt anderen Verseichen für das B- und C-glied. B und C sind denn negativ.

Wir haben ferner gesehen, dass die Sellmeier'sche Formel durch Reihenentwickelung auf die Form

$$r^2 = a + \frac{b}{2^2} + \frac{a}{2^4} + \dots - a \lambda^2 - f \lambda^4 - \dots$$

gebracht werden kann, die sich wiederum in die Ketteler-Neumann'sche Form überführen lässt.

Darans folgt, dass die Ketteler-Neumann'sche Formel vom Standpunkt der modernen, die Absorption berücksichtigenden Theorieen nur als eine Interpolationsformel aufzufassen ist, deren man sich zur Erleichterung der Rechnung allenfalls bedienen darf. Strenge Schlüsse aber darf man nur dann ziehen, wenn man die Sellmeier'sche Formel selbst auwendet, wobei man so viele Glieder der Summe berücksichtigt, als der Körper Absorptionsstreifen besitzt.

Wir wollen uns ferner ins Gedächtniss zurückrufen, dass in der Reihenentwickelung der Sellmeier'schen Formel die Glieder

$$- 6 \lambda^2 - f \lambda^4$$

den Einfluss der vom betrachteten Gebiet nach dem Ultraroth liegenden Streifen darstellen, die Glieder

$$\frac{b}{12} + \frac{a}{14}$$

den Einfluss der im Ultraviolett liegenden Streifen. Je nach der Nähe dieser Streifen fiberwiegt ihr Einfiges und demit die Zahl der Glieder, die wir berücksichtigen müssen. Liegen ultrarothe Streifen in unmittelbarer Nähe, so müssen je nach Umständen ein oder zwei Glieder der nach positiven Potenzen fortschreitenden Reihe aufgenommen werden. Liegen sie weit entfernt oder sind sie sehr schwach oder ist beides der Fall, so genügen die nach negativen Potenzen fortschreitenden Glieder, d. h. die Cauchy'sche Reihe reicht aus.

Die Erkenntniss dieses Unstandes ist aber merkwürdigerweise erst sehr spät durchgedrungen. Bis in die neueste Zeit reicht des Betreben, die Canchysche und andere Formeln zu "priifen", was vom Standpunkte der modernen Theories augenscheinlich ein ganz zweckloses Beginnen ist. Z. B. hat Carvallo i) bei seinen vortrestlichen Messungen und Berechnungen von Dispersionscurven sich nicht entschliessen können, diese alteren Formeln unbedingt in die zweite Linie zu verweisen. Seine Arbeiten haben immer in erster Linie die Ketteler-Neumann'sche Formel [381], erweitert durch ein Glied Ft. zum Gegenstand, trotzdem diese vom Standpunkt der modernen Theorie keine andere als empirische Bedeutung hat und das Glied Fl4 von den alteren Theorieen überhaupt nicht geliefert wird.

¹⁾ Characteristisch für Carvallo's Auffessungsweise ist sein, übrigens vorzüglich und klar geschriebener Bericht in den Rapports Congr. intern. d. Phys. Paris 1906. II. p. 175-199. Er stellt darin die älteren vor-Sellmeierschen Theorisen gegenüber den stiefmüttweisch behandelten modernen etwas sehr in den Vordergrund. Der Bericht ist im übrigen bei der geleireichen Behandlung des Themas sehr lessusworth. 195 - A. E. (1955) - 12 (1956) 61/9 80

Viel mag zu dieser Ablehnung die nicht einwurfsfreie moleculartheoretische Begründung der modernen Theorieen beigetragen haben, trotzdem es um die alteren Theorieen keineswegs besser damit bestellt ist. Auch sind wir weit entfarnt, mit dieser Bemerkung die verdienstvolle Arbeit solcher Forscher wie z. B. Hartmann zu critisiren, die die ausdrückliche Absicht bekunden, ohne jede theoretische Voreingenommenheit diejenige Form der "Dispersionsformel" ausfindig zu machen, die sich den Beobachtungen aus besten anschliesst. Solange indessen solche Formen nicht theoretisch begründet werden, können sie nur den Werth einer für die practische Optik brauchbaren empirischen Formel beanspruchen, durch die der Zweck unserer Arbeit, die Erkenntniss der grossen Zusammenhange, nicht oder nur wenig gefördert wird.

Zudem sind die Arbeiten der letzteren Art bereits in Band I, Kap. III ausführlich besprochen worden. Wir werden uns daher im Folgenden nur auf die Wiedergabe der Carvallo'schen Präcisionsmessungen und derjenigen Arbeiten einlassen, die als unmittelbaren Zweck die Prüfung der Sellmeiou'schen Dispersionsformel oder einer ihrer erlaubten Abänderungen haben.

251. Eine Anzahl dieser Formen stellen wir in der nachfolgenden Uebersicht zusammen und werden in Zukunft im Allgemeinen die Formeln nach der Nummer dieses Verzeichnisses citiren.

Verschiedene Formen der Sellmeierschen Dispersionsformel.

1. Strenge Form

$$L \tau^{2} = 1 + \sum \frac{D_{m} P}{P - \frac{1}{2}}.$$
 (384)

So viale Absorptionsstreifen, so viele Summenglieder. Setzt man $1 + \Sigma D_n - \gamma_n$. Dielectricitätsconstante ϵ ; $D_n \lambda_n^* - M_n$, so lässt [384] sich schreiben

$$\Pi \cdot v^{*} = rb_{0} + \sum_{k} \frac{M_{nk}}{\lambda^{*} - k_{nk}^{*}}. \tag{385}$$

2. Wenn der Körper nur einen Streifen im Ultraviolett besitzt, oder wenn man nur die Dispersion in einem kleinen Theile des Spectrums, wolt entfernt von ultrarothen Streifen darstellen will, nimmt man nur ein Glied der Summe:

III.
$$r^2 = 1 + \frac{D_{\phi} k^2}{k^2 - k_{\phi}^2} = 1 + \frac{D_{\phi}}{1 - \frac{k_{\phi}^2}{1^2}}$$
, (manchmal Lominel'sche Formol genannt) (380)

WO

$$\lambda_0 < \lambda$$
.

Hier kann man den Kinfluss der entfernten Streifen ausdrücken durch ein constantes Glied a statt 1. Hierans folgt durch Reihenentwickelung

IV.
$$s^2 = 1 + D_s \left(1 + \frac{\lambda_s^4}{\lambda^2} + \frac{\lambda_s^4}{\lambda^2} + \cdots\right) =$$
(Onuchy'scho Formel) (887)
$$= a + \frac{b}{1^2} + \frac{c}{1^3} + \cdots$$

Nimmt man darin nur swoi Glieder, so ist

$$a = 1 + D_{\bullet} = r_{\bullet}^{\bullet} = r_{\bullet}^{\bullet} = r_{\bullet}^{\bullet} = \frac{b}{a-1}$$
 (888)

Bei drei Gliedern ist

$$2^a_{\phi} = \frac{a}{b} = \frac{d}{a} \text{ ota.}$$

3. Wenn der Körper mehrere Streifen im Ultraviolett, keinen im Ultraroth besitzt, so kann man verschiedene Formen wählen. Bei zwei Streifen z. B.

$$\nabla \cdot \mathbf{r}^{2} = 1 + \frac{D_{q_{1}}\lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda_{q_{1}}^{2}} + \frac{D_{q_{2}}\lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda_{q_{1}}^{2}} = \mathbf{r}b + \frac{M_{q_{1}}}{\lambda^{2} - \lambda_{q_{1}}^{2}} + \frac{M_{q_{1}}}{\lambda^{2} - \lambda_{q_{2}}^{2}}, \tag{389}$$

oder wenn man das Glied für den entfernten Streifen entwickelt, und mit zwei Gliedern abbricht:

$$\forall L \ r^2 - rb + \frac{M_{r_1}}{l^2 - \frac{1}{2^n}} + \frac{b}{l^n}, \tag{300}$$

oder wenn man den Einfluss des entfernteren Streifens als constant betrachtet, λ_{n_2} gegen λ vernachlässigt:

VII.
$$v^2 = a + \frac{D_{\sigma_1} k^2}{k^2 - k^2};$$
 (391)

Wo $a = 1 + D_{\bullet \bullet}$; $s = -b = a + D_{\bullet}$.

4. Wenn der Körper nur einen Streifen im Ultraroth bezitzt, oder wenn man nur die Dispersion' in einem kleinen Theile des Spectrums, weit entfernt von ultravioletten Streifen darstellen will, nimmt man nur ein Glied der Summe:

$$VIII. \ v^{2} = 1 + \frac{D_{r} \lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}} = 1 - \frac{D_{r} \lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}}; \tag{892}$$

WO 2,>2

Hieraus folgt durch Rothenentwickelung, und Abbruch mit dem zweiten Glied

$$IX. \ r^2 = 1 - e^{\frac{1}{2}}$$
 (898)

(s. B. anwendbar bei Natriumdampf auf der violetten Seite der D-linie).

Weitere Streifen kann men durch eine Constante darstellen und bekommt zo die Formel von F. Neumann, O'Brien, Briet, exkerische Formel von Ketteler:

$$I. \quad r^2 = a - e^{2a}. \tag{004}$$

5. Wenn man einen grossen Bereich zwischen zwei Streifen darstellen will, genügt vielfach die Formel mit zwei Summengliedern:

XL
$$v^2 = 1 + \frac{D_{\phi} k^2}{k^2 - k_0^2} + \frac{D_{\tau} k^2}{k^2 - k_0^2} = v k + \frac{M_{\phi}}{k^2 - k_0^2} - \frac{M_{\tau}}{k_0^2 - k^2},$$
 (305)

We s - $p_0 - 1 + D_0 + D_r$.

Vollständiger wird (XI), wenn man den Einfluss entfernterer Streifen durch eine Constante berücksichtigt:

XII.
$$r^2 = a + \frac{D_0 l^2}{l^2 - l_0^2} + \frac{D_r l^2}{l^2 - l_0^2} = rb + \frac{M_r}{l^2 - l_0^2} - \frac{M_r}{l_0^2 - l_0^2}$$
, (300)

Wo $s = v = a + D_v + D_r$.

Es kann vorkommen, dass diese Formeln genügen, trotzdem der Körper in Wirklichkeit mehr als zwei Streifen hat. λ_r und λ_r stellen dann koins wirklichen Streifen dar, sondern fingirte Streifen von demselben Einfluss wie die wirklichen.

Abkürzungsformeln von (896)

XIII.
$$r^2 = a + \frac{M_0^2}{L^2 - L_0^2} - c \, 2^2$$
, (387)

(sog. Ketteler sche Formel) des ultrarothe Glied ist entwickelt, mit dem sweiten Glied abgebrochen).

. Hier inte

$$a = r_0^2$$
, $-D_{r^{\perp}} = \frac{D_r}{l_1^2}$; $l_r^2 = \frac{a-a}{a}$.

Bei Hinzunahme des dritten Gliedes der Reihe - / 2 folgt:

$$I_r^1 = \frac{a}{f}.$$
XIV. $v^1 = v_{\infty}^1 + \frac{b}{\lambda^2} + \frac{a}{\lambda^2} - \frac{M_r}{\lambda^2 - \lambda^2}.$ (989)

(hier let des ultraviolette Glied entwickelt).

XY.
$$t^3 = a + \frac{b}{10} + \frac{o}{14} - o \lambda^2$$
; (109)

(der Kotteler-Neumann sehen gleichwerthige Formel; beide Glieder ontwickelt).

$$a = \nu_{0}^{2} - D_{r}$$
; $a = \frac{D_{r}}{\lambda_{2}^{2}}$; $\lambda_{1}^{2} = \frac{a}{b}$; $\lambda_{1}^{2} = \frac{a - a}{a}$. (489a)

John Wall Street Line 18 18 18

Sec. 1

Der Vollständigkeit halber sei die Neumann-Kettoler scho Formel angeschrieben:

XVI.
$$\frac{1}{r^2} = EP + A - \frac{B}{l^2} - \frac{C}{l^2}$$
. (400)

6. Wenn keine der Formein unter 5 genügt, nimmt man nach Bedarf weitere Summenglieder hinzu und kann entferntere Streifen durch ein constantes Glied, oder durch Glieder — $e\lambda^a$ und $\frac{b}{\lambda^a}$ ausdrücken; z. B.:

Zwei violette Streifen, ein ultrarother durch vollständige Glieder, andere ultrarothe durch Reihenentwickelung ausgedrückt:

XVII.
$$y^2 = a + \frac{M_{y_1}}{1^2 - 2\frac{1}{y_1}} + \frac{M_{y_2}}{\lambda^2 - \lambda^2_{y_2}} - \frac{M_{y_1}}{\lambda^2_{y_1} - \lambda^2} - e \lambda^2,$$
 (401)

WO

$$\lambda_{r_0}^a = \frac{a-a}{r}$$
;

oder

XVIII.
$$r^2 = a' + \frac{D_{r_1} k^2}{k^2 - k_{r_1}^2} + \frac{D_{r_2} k^2}{k^2 - k_{r_2}^2} - \frac{D_{r_1} k^2}{k_{r_1}^2 - k^2} - e \lambda^2,$$
 (402)

TYO

$$\lambda_r = \frac{-(a' + \Sigma D)}{a}.$$

7. Um das Verhältniss der Helmholtz-Wüllner'schen Formel

XIX.
$$y^2 = 1 - P\lambda^2 + \frac{Q\lambda^4}{\lambda^2 - \lambda^2}$$
 (403)

zur Sellmeier'schen (mit nur einem Glied) zu erkennen, schreiben wir erstere

$$v^2 - 1 + (Q - P) \lambda^2 + \frac{Q \lambda_a^a \lambda^a}{\lambda^b - \lambda_a^a}$$

Q ist immer sehr nahe gleich P. Für Substanzen, bei denen wir practisch Q = P setzen dürfen, erhalten wir somit aus dieser Formel ohne weiteres die Sellmeier'sche. Ist (Q-P) zwar sehr klein, aber endlich, so muss (XIX) offenbar auch im Ultraroth anwendbar sein.

8. Die Lorentz-Planck'sche Formel lautet

$$XX. \quad v^2 = 1 + \frac{Dl^2}{l^2 - l^2 \frac{1}{2}}, \tag{404}$$

wo bei Lorentz:

$$\lambda' = \frac{\lambda_2}{1 - 8gs - g}; D = \frac{8g}{1 - 3gs - g};$$

bed Planck desselbe mit s - o.

252. In Ketteler's Berechnungen zeigt sich der Unterschied zwischen der Branchbarkeit der Oauchy'schen und der Ketteler-Neumann'schen Formel zwar deutlich, aber immerhin — in Anbetracht der ungenauen Wellenlängenmessungen Mas cart's — nicht so evident, dass sich nicht Stimmeu gegen seine Ansicht erhoben hätten. ¹) Dann gelingt aber Moutoñ ²) eine Bestätigung der Ketteler'schen Resultate. Er misst mittelst der in Bd. I p. 743 beschriebenen Interferenzmethode die Dispersion von Flintglas und Quarz bis 2,41 μ und verwendet die Ergebnisse zu einer Prüfung der Cauchy'schen dreigliedrigen Formel. Diese erweist sich als völlig unbrauchbar. Die Differenzen steigen mit grösseren Wellenlängen erheblich an. Die Ketteler-Neumann'sche Formel (XVI) befriedigt dagegen Mouton (der keine Zahlen mittheilt) vollständig; die Uebereinstimmung ist, wie er zugt, absolut.

Allerdings wird dies Resultat von Langley 3) zunächst wieder in Frage gestellt. Nach der Bd. L. p. 668 beschriebenen Methode bestimmt er die Dispersion eines Flintglases bis 2,03 μ . Die Formel (XVI) schliesst sich zwur erheblich besser an, als die völlig unbranchbare Cauchy'sche und Rodtonbach er'sche. Immerhin wachsen die Abweichungen mit wachsendem Abetrachtlich an. Ketteler') und später Carvallo') weisen dann nach, dass dies Resultat nur in der unzweckmitssigen Berechnungsart seinen Grund hat. Langley hat nämlich die Constanten der Formel (XVI) aus vier Beobachtungen im sichtbaren Spectrum (Linien A, C, F, H) bestimmt und dann die Curve ins Ultraroth extrapolirt. Indem Ketteler die vier zur Berechnung der Constanten verwendeten Punkte zweckmissig über den ganzen Bereich der empirischen Curve vertheilt, gelingt es ihm, im Bereich von 0,344 bis 2,35 μ gute Uebereinstimmung zu erzielen. Dasselbe erreicht Carvallo mit derselben Formel ohne das Glied $\frac{O}{L_1}$.

263. Dieser Umstend giebt uns Anlass zu einigen Bemerkungen über die Technik dieser Berechnungen. Schon Cauchy hat zu diesem Zwecke eine sämmtliche Beobachtungen berticksichtigende besondere Methode ausgebildet, die von Carvallo o erweitert worden ist und von ihm der Methode der kleinsten Quadrate vorgezogen wird.

2) L. Mouton, Sur les leis de la dispersion. O. R. 89. p. 1189-1192 (1870).

4) It. Ketteler, Zur Handhabung der Dispersionsformeln. Wied. Ann. 30. p. 298—816 (1887). — Theoret. Optik. p. 544.

6) E. Carvallo, Influence du terme de dispersion de Briet sur les lois de la double réfraction. Ann. de l'écois norm, sup. (8) 7. Suppl. 1-128 (1890).

¹⁾ Vergl. A. Wüllner, Labrbuch der Physik, II. p. 180 (1875).

⁸⁾ S. P. Langley, Experimental determination of wave-lengths in the invisible prismatic spectrum. Memoirs National Amer. Acad. 2. p. 149—162 (1888). Amer. J. (8) 27. p. 169—188 (1884). Phil. Mag. (5) 17. p. 194—214 (1884). Wied. Am. 28. p. 589—012 (1884).

E. Carvallo, Formule de Briot appliquée à la dispersion dans le sel gamme. Journée phys. (2) 8. p. 179—184 (1880).

Auch Martens!) hält die Methode der kleinsten Quadrate für unzweckmässig und wendet folgendes Ausgleichsverfahren an. Man wähle z. B. bei einer Gleichung mit vier willkürlichen Constanten vier beobachtete z derart, dass ungefähr

$$r_1 - r_1 = r_2 - r_2 = r_4 - r_0 = \frac{1}{3} (r_4 - r_1)$$

ist, wo ν_i und ν_i der kleinste und grösste beobachtete Brechungsindex sei. Aus den vier Gleichungen

$$v_1^* = a + \frac{b}{\lambda_1^*} + \frac{a}{\lambda_1^*} - a \lambda_1^*$$

$$v_2^* = \dots \dots \dots \text{ etc.}$$

berechnet man dann die vier Unbekannten, d. h. die vier willkürlichen Constanten. Hierauf berechne man für alle beobachteten Wellenlängen mit Hilfe dieser Constanten die Brechungsindices, und trage etwa die Differenzen Phenothest - Phenothest graphisch als Function der Wellenlange auf. Die Zahl der willkürlichen Constanten wird bei der ersten Rechnung immer möglichst klein gemacht. Deshalb werden zunächst die Differenzen zwischen den zur Berechnung benutzten Werthen erheblich sein. Man wiederholt dann die Constantanberechnung mit mehr, in unserm Falle also mit funf willkurlichen Constanten der Dispersionsformel, wobei die neue Constante möglichst sinngemass gewählt werde. Bisweilen ist der Gang von vom -- vbenh von vornherein so klein, dass er die Hinzunahme einer neuen Constanten nicht rechtfertigt. Dann wird gleichwohl eine Neuberschnung vorgenommen, nachdem die v. v. v. v. um einige Einheiten der fünften Decimale verändert worden sind. Diese Veränderung wird auf Grund der Curve $v_{ber} - v_{book} = f(\lambda)$ so ausgeführt, dass die Differenzen . - - - - in der Nähe z. B. von v. bald positiv, bald negativ sind. Es konnte ja r. z. B. um funf Einheiten der fünften Decimale zu gross gefunden sein, während alle andern benachbarten - genau richtigsind, and dies lasst sich vermittelst dieser Methode leicht feststellen.

Sehr instructiv ist die Tabelle 17 von Rubens für ein Flintgias. Die Werthe unter I wurden unter Benutzung von nur 4 sichtbaren Spectrallinien $K\beta$, F, D, $K\alpha$, berechnet, und zwar nach Formel XIII. Die Uebereinstimmung im sichtbaren Gebiet ist befriedigend, von 1μ ab wachsen die Differenzen colossal an. Die Formel istalso in diesem Falle als Extrapolationsformel unbrauchbar. Anders wird die Sache, wenn man zur Constantenberechnung die Werthe $K\beta$ F, O, und $2,02\mu$ heranzieht, also einen Punkt im Roth hinter dem Wendepunkt (vgl. Fig. 41) hinzunimmt. Die so berechneten, unter II angegebenen Werthe stimmen befriedigend überein.

¹⁾ Nach freundlicher brieflicher Mittheilung.

Taballa 17.

Dispersion eines Fliatglasses nach Rubens, sur Demonstration der verschiedenen Ergebnisse je nach Wahl der sur Berechnung der Constanten verwendeten Curvenpunkte. Wied. Ann. 59. p. 276 (1894). Formel XIII.

Wellenlänge 1	beob.	ber. I	8 I - 10 ⁴	bor. II	ð II - 10
0.40444	1.801758	1.801758	0,00	1.8018	0
0.48409	1.787782	1.787700	+ 0.14	1.7878	
0.48518	1.770668	1.770658	0.00	1.7707	0
0.53496	1.759751	1.759760	- - 0.00	1.7507	1
0.58982	1.751094	1.751094	0.00	1,7511	0
0.05688	1.748468	1.748498	+ 0.05	1.7485	Q
0.76998	1.735000	1.785000	0,00	1,7851	+1
0.906	1.7276	1.7275	- 1	1.7278	+ 2
1.216	1.7208	1.7200	8	1.7208	0
1.025	1.7144	1.7125	10	1.7142	— 2
2.02	1,7066	1.7061	- 25	1.7080	0
2.40	1.7029	1.6989	60	1.7028	- 1
2.71	1.0980	1.0927	68	1.0978	— 2
2.08	1.6084	1.0809	65	1.8981	- 3
8.24	1.6895	1.0808	77	1.6884	- 1
3,66	1,6821	1.6725	95	1.6917	-4
8,98	1.6758	1.6051	-107	1,0750	+1
4.12	1.6688	1.6505	- 128	1,0800 .	+ 2

I	п
a = 2.951102	a - 2.9501
$I_a^a = 0.040024$	1 - 0.0404
$\sigma = 0.0128825$	o - 0.00982
$M_{\star} = 0.0367219$	M 0.0367

Auch auf die numerischen Werthe der Constanten und damit auf die aus ihnen zu ziehenden Schlüsse hat die Form der Dispersionsformel und die Art der Berechnung grossen Einfluss. Ein besonders gutes Beispiel dafür bieten die Beobachtungen und Berechnungen am Quarz. Wir werden später, bei Besprechung des Quarzes, auf diesen Punkt zurückkommen.

254. Vom Standpunkt der modernen Theorie findet das Kettelersehe Resultat betreffend die Constante E (vgl. § 249) eine sehr plausible Deutung. Schwefelkohlenstoff ist sehr durchlässig für ultrarothe Wellen, d. h. ultrarothe Absorptionsstreifen sind entweder nicht vorhanden, oder liegen bei so weit entfernten Wellenlängen, dass ihr Einfluss und damit das Glied EP verschwindet. Andrerseits zeigt Wassen schon im Beginn des Ultraroth sehr starke Absorption, was umgekehrt die Grösse der Constanten E erklärlich macht.

Bestätigt wird diese Auffassung durch die bis $5.301\,\mu$ reichenden Messungen Langley's 1) am Steinsalz. Ketteler 2) berechnet dieselben nach

¹⁾ S. P. Laugley. Ann. chim. et phys. (8) 9. p. 483 (1990).

²⁾ E. Ketteler, Zar Dispersion des Steinsalses. Wied. Ann. 81. p. 322-326 (1987).

der Formel [XIII] und findet für e der sehr grossen Diathermanität des Steinsalzes entsprechend den sehr kleinen Werth 0,000 858 0. Er schreibt dann die Werthe von e für verschiedene Substanzen in folgender Tabelle unter einander

	ø	Melloni
Wasser	0.0128	Wanter
Kalkspath (ordentl. Strahl	0.0113	Quera
Quara (ordentl. Strahl)	0,0111	B plogelgine
Fintelas	0.00908	Kalkspath
Behwofelkohlenstoff	0.00551	•
Flusamath	0.00488	Fluesepath
Stoingals	0.000858	Steinmin

Diese Reihenfolge ist in der That fast genau die der von Melloui festgestellten Diathermanität.

255. Wir wollen nun noch kurz auf einige andere Arbeiten aus den achtziger Jahren hinweisen, um dann zu den neuesten, aus dem letzten Jahrzehnt des vorigen Jahrhunderts stammenden Prüfungen der Theorie überzugehen und mit ihnen das nöthige Zahlenmaterial zu bringen.

Lommel¹) zeigt, dass seine zweicenstantige Dispersionsformel, die nichts weiter als die Sellmeier'sche Formel mit nur einem Summenglied ist, im sichtbaren Spectrum etwas bessere Resultate giebt, als die zweicenstantige Cauchy'sche Formel, und dasselbe leistet, wie die Christoffel'sche.

Willner?) findet befriedigende Uebereinstimmung der Helmholtz'schen Formel (XIX) mit den schon erwähnten Messungen von Mouton!), Mascart!) und Esselbach!) am Quarz, und den ebenfalls erwähnten Langle y'schen? Messungen am Flintglas, sowie die uns bekannte annähernde Gleichheit der Constanten P und Q.

Brühl') zeigt, dass die Cauchy'sche Formel nur im sichtbaren Gebiet anwendbar ist, während die Helmholtz'sche Formel in der Wüllner'schen Schreibweise, und ebenso die Neumann-Ketteler'sche, sowie eine ältere Ketteler'sche

$$v^*-1=\frac{A}{A^*-B}+\frac{O}{A^*-D},$$

E. Lommel, Under eine aweicenstantige Dispersionatornel. Wied. Δnn. 6. p. 628
 —684 (1870). Carl Rep. 15. p. 768—770 (1879).

A. Wüllner, Zur Dispersion farbles durchsichtiger Medlen. Wied. Ann. 17. p. 580
 —587 (1882). — Ausdehnung der Dispersionstheorie auf die ultrarothun Strahlen. Wied.
 Ann. 23. p. 806—312 (1884). Hünch. Ber. 1884. p. 545—252.

⁸⁾ L. Monton. C. R. 88. p. 1189-1102 (1879).

⁴⁾ H. H. Mascart. Ann. 60, norm. 1, p. 219-282 (1864).

⁵⁾ S. Maselbach. Pogg. Ann. 98, p. 515-546 (1858).

⁶⁾ J. P. Langley. Wied. Ann. 22. p. 880-612 (1884).

⁷⁾ J. W. Brühl, Experimentalle Prüfung der ülteren und der neueren Dispersionsfurmeln. Liebig's Ann. der Chamle. 286. p. 285—290 (1886).

sich auch im Ultraviolett und Ultraroth anwenden lassen. An den Grenzen der Curven findet er auch für diese erhebliche Unterschiede, was nicht weiter verwunderlich ist. Hier müssen eben vollständigere Formeln in Anwendung kommen.

Schrauf') wendet die zweiconstantige Cauch y'sche Formel auf Diamant, Hopkinson') die dreiconstantige in der Form

$$\nu - 1 + a \left\{ 1 + \frac{b}{\lambda^2} \left(1 + \frac{c}{\lambda^2} \right) \right\},\,$$

auf verschiedene Glassorten an.

Die befriedigende Uebereinstimmung der Neumann-Kettelerwihm Formel in der Mascartischen Form (pag. 469) zeigt Dufet²) für Wasser und die drei Hauptrichtungen im Gips. Macé de Lépinay⁴) wendet die Formel auf die beiden Strahlen im Quars an.

Ketteler) zeigt die Brauchbarkeit von Formel [V] für beide Struklen im Quarz vom Roth bis weit ins Ultraviolett, ebenso für Kalkspath, Schwefelkohlenstoff, Wasser. Flussenath. Flintglas.

Danzebrink") prüft mit Erfolg die Helmholtzische Formel in der Wällnerischen Form XIX an schwach absorbirenden Farbstofflösungen.

Kayser und Runge?) stellen die Dispersion der Luft der durch die dreiconstantige Canchy'sche Formel in der Form:

$$10^{7} (r-1) - 2878,7 + 13,16 \lambda^{-9} + 0,816 \cdot \lambda^{-1}$$

256. Wir gehen nun über zur Besprechung der modernsten Arbeiten, die, mit den ersten Arbeiten von Rubens im Jahre 1892 beginnend, imbesondere unsere Kenntuisse im Ultraroth erweitert und damit die Prüfung der Dispersionsformel in weiten Grenzen gestattet haben. Diese Untersuchungen werden ermöglicht durch die ungemeine Verfeinerung der bolometrischen

¹⁾ A. Schrauf, Ueber das Disparsionsiquivalent von Diament. Wied. Ann. 22, p. 424 —428 (1884).

²⁾ J. Hopkinson, Refractive indices of glass. Proc. Roy. Soc. 26. p. 200—207 (1877). Dingler's J. 228. p. 284 (1878).

⁸⁾ H. Dufet, Recherches expérimentales sur la variation des indices de réfraction sous l'influence de la température. J. de phys. (2) 4. p. 889—410 (1885). Bull. soc. min. C. p. 75 (1885), ibid. S. p. 171—890 (1885). — Constantes optiques du gypeo de Mentmartre. J. de phys. (2) 7. p. 192—806 (1888).

⁴⁾ J. Macé de Lepinay, Indices du quarts dans le spectre visible. J. de phys. (2) 6,

p. 190—196 (1888).

6) E. Ketteler, Zur Dispersion des Quarses. Wied. Ann. 21. p. 438—452 (1884). —
Zur Handhabung der Dispersionsformein. Wied. Ann. 80. p. 299—316 (1887). Theoret. Optik

p. 540 ff.

6) H. Dansebrink, Ueber Lichtbrechung in schwach absorbirenden Median. Progr.
d. Gymn. z. Anchen, 1886-86.

H. Kayser and C. Runge, Die Dispersion der atmosphärischen Luft. Berl. Ber. 1893, p. 153-154. Wied. Ann. 50. p. 293-515 (1893).

Methoden. Es ist indessen hier nicht unsere Aufgabe, den experimentellen Theil aller dieser Untersuchungen zu beschreiben, da dies bereits in Band I ausführlich geschehen ist. Wir werden vielmehr im Folgenden ausschließlich den Ergebnissen unsere Aufmerksamkeit zuwenden.

In erster Linie sind zu nennen Rubens, Paschen und Carvallo, die ihre experimentellen Bestimmungen der Dispersion mit sehr gründlichen Prüfungen der Dispersionsformeln verbinden. Während indessen Carvallo sein Interesse der durch ein Glied Fi' erweiterten Ketteler-Neumann'schen Formel (XVI) zuwendet, die vom Standpunkte der modernen Theorie nur die Bedeutung einer Interpolationsformel hat, stellen Rubens und Paschen sich die ungleich fruchtbarere Aufgabe, die Sellmeier'sche Formel in ihren verschiedenen Formen zu prüfen. Sie branchen für diese Formel den Ausdruck "Ketteler-Helmholtz'sche", was, wie wir gesehen haben, nicht der historischen Treue und nicht den Verdiensten Sellmeier's gerecht wird.

Ausser diesen drei Forschern sind noch eine Reihe anderer bei der Bestimmung der Dispersion im Ultraroth und im Ultraviolett thätig. Schliesslich hat in neuester Zeit Martens die Dispersion verschiedener Stoffe im Ultraviolett untersucht, die simmtlichen Resultate seiner Vorgänger zusammengefasst, und für eine grosse Anzahl von Substanzen die Dispersionscurven in weitester Erstreckung, und unter Benutzung aller vorhandenen Daten nach möglichst strengen Formen der Sellmeier schen Formel berechnet. Naturgemäss werden wir uns in diesem Buche an diese letzten und vollständigsten Ergebnisse halten, und daher in den meisten Fällen die Berechnungen in der Martene'schen Form wiedergeben.

Zu den Augaben über Absorption der untersuchten Substanzen vergleiche man Bd. III, Kapitel 4.

Die r und λ werden gewöhnlich auf Luft bezogen. Wo sie auf Vacuum bezogen sind, werden wir in den Tabellen den Index absol. benutzen.

- 257. Wir geben nun zunächst eine Zusammenstellung der benutzten Litteratur. Auf die Nummern der Arbeiten werden wir später bei Erwähnung des Autors jedesmel verweisen. Diesem Verzeichniss lassen wir die Ergebnisse der Arbeiten, nach Substanzen geordnet, folgen.
- [1] G. Ad. Borel, Recherches sur la réfraction et la dispersion des radiations ultraviolettes dans quolques substances cristallisées. C. R. 120, p. 1404—1406 (1895). Arch. sc. phys. et. nat. (8) 84, p. 184—157, 280 (1895).
- [2] H. Bromekamp, Over Lichtvoortplanting in despurgeerende middenstoffen. Di 252 S. Luiden 1905.

H. Carvallo.

- [3] Spectre calorifique de la fluorine. C. R. 116. p. 1189—1101 (1898). 117. p. 300—307. p. 845—847 (1898).
- [4] Perfectionnements & la methode d. M. Mouton pour l'étude du spectre calorifique, J. de phys. (8) 2. p. 27—86 (1898). Soc. franç. de phys. 17. fevr. 2 (1898).

[5] Spectres calcrifiques. Ann. chim. et phys. (7) 4. p. 5-70 (1895).

- [6] Recharches de précision sur la dispersion infra-rouge du quarts. O. R. 126. p. 728 —781 (1898).
 - [7] dto, du spath d'Islande, ibid. 126. p. 950-958 (1898).

181 Sur la dispersion exceptionelle du speth d'Islande. J. de phys. (8) 9. p. 465-479 (1900).

[9] Formule de Briet appliquée à la dispersion dans le sel gemme. J. de phys. (2) 8.

p. 170-184 (1889).

[10] Ernst Flatow, Usber die Dispersion der sichtberen und ultravioletten Straden in Wasser und Schwefelkohlenstoff bei vorschiedenen Temperaturen. Inaug. Dies. Berlin 1903. Drude's Ann. 19, p. 85-106 (1908).

[11] W. Fricke, Ueber Brechungsexponenten absorbironder Plassigkeiten im altra-

violetton Spectrum. Drude's Ann. 16, p. 865-800 (1005).

[12] J. William Gifford, The refractive indices of Fluorito, Quarts, and Calcito Proc. Hoy. Soc. Fabr. 18. (1902). Nat. 66. p. 287-288 (1902). Proc. Roy. Soc. 70. p. 820-840 (1902).

[13] P. Joubin, Sur la dispersion rotatoire magnétique. Thèse. Paris, Gauthier-Villars, 1888. Ann. chim. et phys. (0) 16. p. 78-144 (1889). J. do phys. (2) 8. p. 58-00 (1889). Darin Dispersion des Steinsaliers.

[14] W. H. Julius, Bolometrisch onderzoek van absorptiospectra. Veral. k. Ak. van Wei. Amsterdam 1, Nr. 1, p. 1-49 (1892). Verh. d. V. f. Geworbell, p. 281 (1893). Nat. Rdick. S.

p. 661—664 (1898). Beibl. 17. p. 84—87 (1898).

[15] John Koch, Bestimmung der Brochungsindices des Wasserstoffs, der Kohlessdure

und des Seneratoffs im Ultraroth. Drude's Ann. 17. p. 058-674 (1005).

[16] S. P. Langley, The infrared solar spectrum. Ann. of the Astrophys. Observ. of the Smithson, Inst. L. p. 1-266 (1900). Sill Journ. (4) 11. p. 408-418 (1901). Phil. Hag. (6) 2 p. 119-130 (1901). Astroph. J. 18, p. 280-288 (1901). Ze, f. Instrkd, 22, p. 848-847 (1902). F. F. Hartons

[17] Ueber die Dispersion ultravioletter Strablen in Steinsals und Sylvin. Vork d. phys. Gos. 8. p. 81-85 (1001).

[18] Usber die Dispersion ultravioletter Strahlen. (Berliner Habilitationsschrift). Drade's

Ann. 6, p. 608-640 (1901). Arch. Neerl. (2) 6, p. 575-580 (1001).

[19] Ueber die Dispossion von Flussspath, Sylvin, Stelpsals, Quara und Kalkspath, sewie ther die Dispersion von Diamant. Drude's Ann. 8, p. 459-405 (1902). Arch. sc. phys. et mat. (4) 14. p. 105-118 (1902).

[20] Ueber den reinen Einfluss der Tempsratur auf Brechungsexponenten, nach Beebadi-

tungen an amorphom Quars. Verh. Phys. Ges. 6. p. 808-811 (1904).

[21] und F. J. Micheli, Ueber den Einfluss von Temperatur und Dichte auf Broeinagsexponents; nach Beobachtungen an Fluesspath und Quars. Vorh. Phys. Ges. 6. p. 511-514 (1004). Arch. sc. phys. et nat. (4) 19. p. 585-588 (1905).

[22] B. Merrit, Ueber den Dichrolanus von Kalkspath, Quars und Turmelin für ultm-

rothe Strahlon. Wied. Ann. 55. p. 49-64 (1895).
[28] E. F. Nichols, Das Verhalten des Quarses gegen langwollige Strahlung, untersucht mach der radiometrischen Methode. Berl. Ber. p. 1183-1100 (1806). Ann. 60. p. 401-417 (1897). A method for energy measurements in the infra-red spectrum and the properties of the ordinary ray in quarts for waves of great wave-length. Phys. Rev. 4. p. 297-818 (1897).

F. Paschen.

[24] Benerkung zu der Abhandlung des Hrn. Rubens: Prüfung der Heimholtzischen Dispersionstheorie. Natury. Rdsch. 9, p. 582-588 (1894).

[25] Ueber die Dispersion des Fluorits im Ultraroth. Wied. Ann. 53. p. 801—880 (1894).

[26] Ueber die Dispersion des Steinselses im Ultraroth. Wied, Ann. 58. p. 287-842 (1804).

[27] Die Dispersion des Fluoritz und die Ketteler'sche Theorie der Dispersion. Wied. Ann. 56. p. 812-822 (1994).

[28] Ueber die Wellenkingenseels des nitrarothen Frampathspectrums. Wied. Ann. 56. p. 762-767 (1895). .

[29] Eine neue Bestimmung der Dispersion des Finanpaths im Ultraroth. Drude's Ann. 4. p. 299-808 (1901).

[80] Dispersion and Dielectricitätscenstante. Wied. Ann. 54. p. 668-674 (1995).

H. Rubens.

[31] Ueber Dispersion ultrarother Strahlen. Wied. Ann. 45, p. 238-261 (1802),

[82] und B. W. Snow, Ucber die Brechung der Strahlen von großer Wellentinge in Steinsals, Sylvin und Fluorit. Wied. Ann. 46. p. 529—541 (1892). Phil. Mag. (5) 85. p. 85—45 (1898).

[38] Prüfung der Kettaler-Helmholtz'schen Dispersionsfermel. Wied. Ann. 88. p. 267 —286 (1894).

[84] Prüfung der Helmholtz'schen Dispursionstheorie, Naturw, Rdach. 9, p. 389-391 (1894).

[35] Zur Disportion der ultrarothon Strahlen im Fluorit. Wied. Ann. 51. p. 381—395 (1894).

[30] Die Ketteler-Hahnholtzeche Dispersionsformal. Wied. Ann. 54. p. 476 – 485 (1895).

[87] und E. F. Nichols, Ueber Warmestrahlen von grosser Wellenlänge. Naturw. Rdsch. 11. p. 545-549 (1890). Phys. Rev. 4. p. 514-525 (1897).

[88] Ueber das ultrarothe Absorptionsquectrum von Steinsals und Sylvin. Verh. phys.

Ges. 15. p. 108—110 (1898).

[89] und A. Trowbridgo, Beitrag sur Kanatniss der Disparaton und Almorption der ultrarothen Strahlen in Steinsals und Sylvin. Wied. Ann. 60. p. 724—730. 61. p. 224 (1897).

[40] und E. F. Nichols, Vermahe mit Wärmestrahlen von grosser Wellenlänge. Wied. Ann. 60. p. 416—462 (1897).

[41] and F. Nichols, Cortain optical and electro-magnetic properties of heat waves of great wave-length. Phys. Rev. 5, p. 98—112, 152—169 (1897).

[42] and A. Trowbridge, On the dispersion and absorption of infrared rays in rock-

sait and sylving. Bill. Journ. (4) B. p. 88-46 (1808).

[48] et Nichols, Recherches sur les radiations de grande longueur d'onde. Séanc, soc. franç, de phys. p. 40 (1897).

E. Sarasin.

[44] Indices de réfraction du spath-fluor pour les rayons de différentes longeurs d'onde, jusqu'à l'extrême ultra-violet. C. R. 97. p. 650—852 (1683).

[45] Sur les indices de réfraction du spath-fluor pour les rayons de diverses réfrangi-

bilités, Arch. sc. phys. et nat. (8) 10. p. 808-804 (1888).

[40] H. Th. Simon, Ueber Dispersion ultravioletter Strahlen. Wied. Ams. 58. p. 542 —558 (1804). Inaug. Diss. Berlin 1804.

[47] O. Soret, Mesures d'indices de réfraction. O. B. 88. Arch. sc. phys. et nat. (4) 16.

p. 471-472 (1908),

[48] A. Trowbridge, Ucber die Dispurdon des Sylvins und das Reflexionsvermügen der Metalle. Wied. Ann. 95. p. 595—620 (1908).

[49] van der Willigen. Les indices de réfraction du sulfure de carbon. Arch. d. musée Teylor 3. p. 55—67 (1809).

258. Flussspath. Wir beginnen mit der Besprechung des Flussspaths, da die Beobachtungen für diese Substanz sehr reichhaltig und die Verhitltnisse sehr instructiv sind.

Messungen im Ultraroth stammen von Rubens [31, 33, 35, 36], Rubens und Nichols [37, 40, 41, 48], Rubens und Snow [32], Carvallo [3, 5], Paschen [25, 27, 28, 29, 30], im Ultraviolett von Sarasin [44, 45], Simon [46], Martens [18, 19, 21] und Gifford [12].

Paschen [27] weist gegenüber älteren Messungen von Rubens [35] nach, dass die Dispersion im entferntesten Ultraroth sich nicht zur Genüge durch die Neumann-Ketteler'sche Formel (XVI) mit 4 Constanten darstellen lasse, sondern die Hinzunahme eines Gliedes FV erfordere. Die Abweichungen von der vierconstantigen Formel beginnen dort, wo auch die Absorption beginnt merkbar zu werden. Dies hat, wie wir wissen, und wie Rubens [36]

noch besonders hervorhebt, nicht die Bedentung, dass die Absorption an der betreffenden Stelle selbst Einfluss habe, sondern kündigt nur an, dass wir uns hier am Fuss eines Absorptionsberges befinden, dessen Gipfel freilich immer noch in beträchtlicher Entfernung sein kann, dessen Einfluss aber beginnt fühlbar zu werden.

Paschen giebt die sehr instructive Tabelle 18. Darin besinden sich in der letzten Columne die Differenzen der nach der vierconstantigen Formel berechneten Werthe gegen die beobachteten, dividirt durch l. Diese Zahlen sind nahezu constant, und zwar ist die Constanz für die am genauesten berechneten längeren Wellen eine vollkommene. Daraus geht die Nothwendigkeit des Fl. klar hervor.

Tabelle 18. Hinfines des Gliedes FI^{*} in der Disparatonaformel $\frac{1}{r^{\mu}} = + EI^{*} + FI^{*} + A - \frac{B}{h} - \frac{O}{h}$ (nach Paschen (27)).

$\frac{1}{\nu^3}$ booh.	$\frac{1}{p^{2}}$ booh. $\frac{1}{p^{2}}$ ber.		1 0,00000				
0.505158	0.505920	0288	2880				
0,508488	0.508188	0265	2092				
0,610910	0.510574	0845	2102				
0,518052	0.519151	0481	2008				
0.518492	0.515904	0588	2240				
0.519058	0.518859	0817	2515				
0.526842	0.525269	1074	2204				
0.584800	0.582495	1811	2554				
0.548275	0.540571	2704	2086				
0.553248	0.549570	8678	2625				
0.564051	0.559587	5004	2640				
0.577441	0.570696	8478	2620				

In der nun folgenden Tabelle 19 sind die Werthe dreimal, nach den drei verschiedenen, am Kopf der Tabelle angegebenen Formein berechnet. Man sieht, wie (XIII) im Eussersten Ultraroth versagt, in sofern die Differenzen beträchtlich ansteigen, während (XIII s) und (XII) sehr befriedigen.

Tabelle 19. Dispersion des Flusspaths, berechnet nach den drei Formeln:

(XIII)
$$r^* - a + \frac{M_{\bullet}}{2^* - 1^*} - e \lambda^*$$
, wo $\frac{a - 2,03044}{M_{\bullet} - 0,006047}$; $\frac{a - 0,003287}{\lambda_{\bullet}^* - 0,0092217}$.
(XIIIE) $r^* - a + \frac{M_{\bullet}}{3^2 - 1^*} - e \lambda^2 - f \lambda^4$, wo $\frac{a - 2,03906}{M_{\bullet} - 0,006125}$; $\frac{a - 0,0082055}{f - 0,000002855}$; $\frac{\lambda^2 - 0,008884}{f - 0,008884}$.

$$(XII) \quad \tau^{2} \rightarrow \tau^{2} + \frac{M_{v}}{\lambda^{2} - \lambda_{0}^{2}} + \frac{M_{r}}{\lambda^{2} - \lambda_{0}^{2}} - \frac{M_{r}}{\lambda^{2} - \lambda_{0}^{2}}, \quad \frac{a - \theta_{1}09104; \quad M_{r} - 5099, 15;}{M_{v} - 0,00612098; \lambda^{2}_{v} - 1258, 47} - 1258, 47; \quad (\lambda_{r} - 85, 5 \mu); \quad \lambda^{2}_{v} - 0,008884; \quad (\lambda_{v} - 0,0943 \mu).$$
(much Paschen [27]).

Wellenl.				y baros	hnot			
μ	≠ booh.	Formal (XIII)	0.000	Formel (XIII a)	0.000	Formol (XII)	Ду 0.000	Beebachter
0.1856	1.50940	1,50005	- 25	1,50049	- 00	1.50046	- 00	Scraein
0.1081')	1,50205 ')	1.50150	+40	1.50158	+ 52	1.50152	+58	
0.19881	1.49629	1.49028	+ 01	1,40027	+ 08	1.49627	+02	ь
0.20248	1.40320	1.49828	+ O8	1.49824	+02	1.40824	02	
0.20010	1.40041	1,49084	+ 07	1,49088	+ 08	1,40089	02	P
0.20088	L48765	1.48758	+07	1.45765	± 00	1.48705	+ 00	
0.21441	1.48462	1.48468	+ 09	1.48461	+01	1.48461	十01	27
0.21095	1.47150	1.48147	+08	1.48167	- 07	1.48150	- 06	•
0.22645	1.47702	1,47752	+10	1.47768	01	1.47768	-01	
0.28125	1.47517	1.47510	+07	1.47521	- 04	1.47022	05	•
0.25718	1,46478	1,46470	士00	1.40498	-13	1.46489	18	7
0.27407	1.45058	1.45902	-04	1.45074	16	1.45075	-17	*
0.82526	1.44087	1.44078	+14	1.44080	+07	1.44088	+04	n
0.84015	1.44775	1.44770	+ 05	1.44770	-01	1.44779	- 08	D
0.84055	1.44897	1.44602	+05	1.44097	±00	1.44701	-04	2
0.36009	1.44535	1.44542	-07	1,44546	-11	1.44849	-14	•
0.89681	1.44214	1.44212	+02	1.44215	- 01	1.44217	08	
0.41012	1.44121	1.44110	+08	1.44117		1.44110	+02	•
0.48007	1,48718	1.48712	+01	1.48700	04	1.43718	± 00	Paschen
0.58980	1.48800	0.48894	01	1,42389	+04	1.48392	十01	
0.687	1.48292	1.48200	-04	1.48290	+ 02	1,48292	± 00	Carvallo
0.05618	1.48257	1,48201	04	1,48255	02	1.43259	- 02	Serasin
0.68071	1,48200	1.45213	-18	1.48206	- 00	1.48200	- 00	CONT. OCELLA
0.700	1.43192	1.48100	-01	1.48188	+00	1,48189	+ 08	Carvallo
0.71886	1.48157	1.48160	- 09	1.48160	08	1.48168	-07	Barasin
0.76040	1.48101	1.48114	-18	1.48107	- 06	1,48109	- 08	
0.777	1,48006	1.48095	+01	1.48088	+ 08	1,48092	+04	Carvallo
0.878	1.42006	1.42098	-02	1,42091	+ 05	1.42004	+02	
0.8840	1.42000	1.42998	+ 08	1.42086	+10	1.42080	+07	Paschon
1.000	1,42004	1.42002	+02	1.42894	+10	1.42897	+07	Carvallo
1.1780	1.42790	1.42808	- 04	1.42795	+04	1.42799	± 00	Paschon
1.187	1.42804	1.42708	+00	1.42700	+14	1,42794	+10	Carvallo
1.8751	1.42600	1.42704	-05	1,42097	+ 02	1,42700	— 01	Pasehon
1.444	1.42676	1.42671	+05	1,42065	+11	1.42800	+07	Carvallo
1.4788	1,42058	1.42057	-04	1,42051	02	1,42053	+ 00	Panchen
1.5715	1,42007	1.42011	- 04	1,42005	+ 02	1.42608	+01	
1.0200	1.42502	1.42598	+ 04	1.42582	+10	1.42584	+ 08	10
1.7080	1.42517	1.42517	+ 00	1.42512	+ 08	1.42515	+ 02	-
1,849)	1.42460	1.42478	— 18	1.42474	-14	1.42476	-10	Carvallo
1,0158	1.42436	1.42444	-00	1.42441	- 08	1.42448	- 05	Paschon
1.9044	1.42412	1.42420	- 08	1,42410	-04	1,42418	— 08 — 08	T. SEPONDET
2.0626	1.42368	1.42860	-00	1.42866	- 08	1.42869	- 00	*
2.1008	1.42817	1.42016	+ 01	1,42815	+01	1,42817	士00	3
2,3100	1.42207	1.42200	+07	1.42288	+ 09	1.42200	+07	•
2.8578	1.42208	1.42210	- 02	1.42207	+01	1.42208	+ 00	
2,5587	1.42092	1,42089	+ 03	1.43090	+ 02	1.42002	十88	
2,6519	1,42015	1.42028	-18	1.42080	-15	1,42081	- 16	•
8.7502	1.41909	1.41964	+05	1.41987	+ 02	1.41908	+01	

Diesen Werth hat Sarasin zu groß gefunden, wahrscheinlich infolge irrthümlicher Benutzung einer 0.1981 benachberten Linie.
 Diese Beobachtung ist von Carvallo selbst als unsicher beseichnet.

WellenL				» berec	hnet			
μ	⊮ baob.	Formal (XIII)	0.000	Formel (XIIIs)	0.000	Formel (XII)	A ≠ 0.000	Beobachter
2.9406	1.41828	1.41881	— 08	1.41885	-18	1.41856	— 18	Paschen
8.1480	1.41704	1.41680	+15	1.41095	+00	1.41005	- 09	19
8.2418	1.41008	1,41615	- 07	1.41821	-18	1.41620	- 12	n
8,5859	1.41878	1.41890	- 02	1.41887	- 09	1,41886	- 08	1)
8.8800	1.41121	1.41125	08	1.41182	-10	1.41181	09	19
4.1250	1.40850	1.40850	± 00	1.40880	08	1.40884	- 04	,,
£4100	1.40559	1.40554	+05	1.40558	+01	1.40550	+ 08) "
4.7147	1.40244	1.40287	+07	1.40288	06	1.40276	+00	n
5.0002	1.89902	1,19900	+02	1.89895	+ 07	1,59895	- 00) n
5.8089	1.89582	1.89542	- 10	1.89529	08	1.89520	+ 06	77
5,5985	1.80145	1.39162	- 17	1.89140	+ 05	1.89187	+08	i -
5,8982	1.38721	1.38761	- 40	1.86725	04	1.88721	± 00	
6.4825	1.87837	1.87898	- 50	1.37821	+16	1.87818	+ 19	
7,0718	1.86900	1.30939	- 182	1.86911	05	1.80807	01	н
7.6012	1.85072	1.85890	- 218	1.35690	-18	1.85686	- 14	
8.2505	1.34144	1.84751	- 807	1.34482	08	1.84446	02	, n
8,8898	1.88070	1.88617	- 488	1.38088	- 09	1,85070	士00	
9,4201	1.31612	1.82164	— 572	1.81589	+ 28	1.81570	+ 80	,

Bel einer noch etwas sorgfältigeren Wiederholung seiner Messungen findet Paschen [28], dass Formel (XIIIa) die Beobachtungen noch etwas besser darstellt als die theoretisch genauere Formel (XII). Den besten Anschlus erhält man, wenn man darauf verzichtet, das äusserste Ultraviolett unterhalb 325 $\mu\mu$ gleichfälls mit darzustellen.

259. Nach der Berechnung mittelst (XII) wurde Flussspath einen Absorptionsstreifen im Ultraviolett erst bei der Wellenlänge 94 $\mu\mu$ haben. In der That ist Flussspath, wie Lyman 1) gezeigt hat, je nach der Sorte im Gebiete bis ca. 120 $\mu\mu$ noch gut durchlässig.

Im Ultraroth ergiebt sich nach derselben Berechnung ein Absorptionsstreifen bei 35,5 μ . Nun zeigt aber die Methode der Reststrahlen (vgl § 3318) für Flussspath zwei Absorptionsgebiete bei 24 und 31,6 μ . Daraus geht hervor, dass in Formel (XII) richtiger zwei Glieder im Ultraroth hätten genommen werden müssen. Martens [18] stellt eine derartige Berechnung an, findet aber ungenügende Uebereinstimmung. Er nimmt darum hypothetisch noch einen dritten Streifen im Ultraroth an, und geht infolgedessen aus von der Formel:

$$y^{2} = a + \frac{D_{0} \lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}_{0}} - \frac{D_{r_{1}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{r_{1}} - \lambda^{2}} - \frac{D_{r_{2}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{r_{3}} - \lambda^{2}} - \frac{D_{r_{3}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{r_{3}} - \lambda^{2}}.$$
 (405)

Die Berechnung dieser Formel würde nun sehr schwierig und ungenau sein, wenn men nicht einige der Constanten aus früheren Beobachtungen als bekannt annehmen wollte. Martens setzt darum:

¹⁾ Th. Lyman, The Spectrum of Hydrogen in the region of extremely short wavelength. Amer. Acad. 18. p. 125-146 (1908).

 $\frac{\lambda_n = 24 \ \mu}{\lambda_n = 31.6 \mu}$ (bekannt ans der Reststrahlenmethode).

 $a + \Sigma D = 6.920110$ (Werth der am Flussspath beobachteten Dielectricitatsconstanta 1)

 $D_{r*} = 1.21 D_{r*}$ (weil nach Rubens die Strahlen λ_{r*} 1.21 mal stärker reflectirt werden, als die Strahlen 2.1.

Von den 9 Constanten sind also unr noch 5 unbakanut, und diese werden aus den Beobachtungen der Dispersion für 5 Punkte der Curve berechnet. Man erhält damit die am Kopf der Tabelle 21 stehenden Werthe.

Zur genaueren Identification der Wellenläugen in Tabelle 21 sowohl, wie in späteren von Martens berechneten Tabellen lassen wir zunlichst in Tabelle 20 die benutzten Metalllinien folgen.

Tabelle 20. Wellenlingen von Metallinien.

Nr.	Element	Wallen- lange 1 in ## gomessen	Beobachter	Nr.	Hement	Wellon- lingo & in pp gemeaten	Beobachter
1	All	185.400	O. Rungo')	32	44	808.227	Exner u. Haschek
2	Al	180,220	,	28	A18	812.280	7
U	41	198.520	n	24	CS	840.358	н
4	Al	107.70	Exner v. Haschek 8)	25	All	859.702	1
ō	Al	109.900	O. Range	26	AB	BM.416	Exner n. Hasobak
0	Al	200.00	Exnor u. Hasahok	27	H	410.185	Amos 4)
7	ALH.	204,470	,	28	$\mid H \mid$	454.000	
8	Au	208.210		20	Cd	441.587	Exper IL Haselick
0	AH	211.079		70	Cil	407.882	17)
10	Ca	214.45	,	81	H	480.140	Алана .
11	Cd	210.40		82	ca	508,000	Kayser u. Runge)
12	Cd	224,00	,	88	Cd	583.88	Thalun
ls	Od	281,20	7	84	Hg	546.10	Kayaar u. Rungo
14	114	242.810	,	85	Pb	500.70	Locoq
15	44	250,538	, n	80	Na	860.81	Mittel
16	Ca	257,317	7	87	4#	027.84	Kayner u. Rungu
17	43	268.20	,	88	CA	048.88	Атнов
16	114	267,610	,	80	H	656.004	
19	Cd	274.871		40	Li	070.82	Kayser n. Rungo
20	Al	281.040	,	41	Rb	702.0	Huggins
21	Au	201,868	, ,	42.	K	7(18.24	Kayser u. Rungo

¹⁾ H. Starke, Wied. Ann. 60. p. 641 (1807). Beobachtet let nur 6. 02. Die welteren Decimalen sind sum besseren Anschluss der Rechnung engenommen.

²⁾ C. Runge, Wied. Ann. 55. p. 44-48 (1895). 8) F. Exner u. E. Haschek. Wlan. Ber. 106. Hs. Cd p. 61-55; Al p. 61-00 (1807); 107, Ila, As p. 792-790 (1898).

⁴⁾ J. S. Amos, Phil Mag. (5) 80. p. 80 (Cd), p. 48 (H (1800).

⁵⁾ H. Kayser v. O. Runge, Wied, Ann. 41, Li p. 807; K p. 312 (1800); 48. Cil p. 809; Hg p. 408 (1891); 48. Au p. 280 (1802). 81

Kayser, Spectroscopie. IV.

Die Tabelle 21 ist ohne Erläuterung verständlich. Der Streifen im Ultraviolett bei 95 $\mu\mu$ ergiebt sich nahezu gleich dem von Paschen berechneten Werthe 94 $\mu\mu$. Die Brechungsindices für 51,2 μ und 61,1 μ sind nuch der Fresnel'schen Reflexionsformel aus den Reflexionsbeobachtungen von Rubens und Aschkinass!) berechnet. Die Uebereinstimmung ist hier sehr schlecht, wohl infolge der ungenauen Methode, Brechungsindices aus Reflexionsbeobachtungen zu bestimmen (vgl. § 302). Der Absorptionsstreifen im Ultraroth muss nach der Martens'schen Berechnung bei 40,5 μ liegen. Für die Richtigkeit dieses Ergebnisses spricht der Umstand, dass Rubens und Aschkinass") bei ihren Versuchen, wie beim Quarz, so auch bei Flassspath Brechungsindices im Ultraroth mit Hülfe eines spitzen Prismas zu bestimmen, unterhalb 31 μ infolge zu starker Absorption keinen Erfolg erzielten

Tabelle 21.

Dispersion des Phasspatises (nach Martens [18]) bei 18º Cels, berechnet nach der Formel

$$r^{1} = a + \frac{D_{q} \lambda^{1}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}} - \frac{D_{r_{1}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{1} - \lambda^{2}} - \frac{D_{r_{2}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{1} - \lambda^{2}} - \frac{D_{r_{3}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{1} - \lambda^{2}} - \frac{D_{r_{3}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{1} - \lambda^{2}}$$

Die mit * bezeichneten Werthe sind als bekunnt angenommen.

Boobachter	lin pe	"beck.	™her.	ð	1 in ##	Phoob.	Pher.
Martens	96	metall	Reflexion	bor.	201	1.45580	1.45585
	188	1.51024	1,51022	-2	808	1,45257	1.45258
	180	1.50950	1 50027	-8	812	1.45187	1.45187
	190	1.50150	1.50151	+1	340	1.44774	1.44770
	197	1.49755	1.49765	0	858	1,44800	1.44502
•	198	1,49848	1,49047	+4	894	1.44281	1.44288
	200	1.49547	1.49552	+5	410	1,44112	1.44110
D	204	1.49190	1.49104	+4	484	1,48000	1,48004
ъ	208	L48007	1.48911	+4	441	1,48920	1.43021
þ	211	1.48705	1.48708	+8	487	1.48787	1.43788
6	214	1.48480	1 48482	+2	480	1,48700	1.48708
19	219	1.48167	1,48172	+ 5	508	1.48010	1,43021
79	224	1.47011	1.47912	+1	888	1,48585	1,48587
1)	281	1.47538	1.47535	+2	. 846	1.48407	1.48500
	242	1.47025	1.47028	-2	580	1.45385	1.43888
	250	1.46782	1.48782	0	627	1,48802	1.48805
	257	1.46490	1,48491	+1	648	1,48271	1.48275
	268	1.46802	1.46805	+8	656	1.48251	1.48253
	267	1,48175	1.40175	0	670	1.48220	1.48229
7	274	1.45978	1,45970	0	768	L48095	1.48000
	281	1.45808	1.45900	0		1	

¹⁾ H. Rubons and R. Aschkiness, Die Reststrahlen von Steinsals und Sylvin. Wied. Ann. 65, p. 241-206 (1898).

²⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Wied. Ann. 67. p. 459-400 (1899).

Beobachter.	λ in μμ	Pheob.	*ber.	å
Paschon	0.8840	1.42682	1.42082	0
Rubana u. Snow)	4.000	4 40000	4 10001	~11
Carvallo)	1.009	1,42002	1.42601	~11
Panchon	1.1780	1.42787	1.42702	+ 5
	1.8758	1.42000	1.42694	+ 4
Carvallo	1.444	1.42076	1,42662	- 14
Paschen	1.4733	1,42641	1.42047	+ 6
	1.5715	1.42590	1.42001	+ 5
ï	1.7080	1.42507	1.42509	+ 1
,	1.9153	1.42457	1.42480	<u> </u>
	1.9644	1,42413	1 42411	— 2
7	2.0620	1.42859	1.42801	+ 2
,	2,1008	1.42808	1.42808	. 0
	2.8578	1,42100	1.42200	+ 1
	2.5587	1.42088	1.42084	- 4
	2.6510	1.42010	1.42020	+ 7
Rubous	2.98	1.41920	1.41830	19
Paschen	2,9468	1.41820	1.41827	+ 1
	8.2418	1.41612	1.41012	, 9
n	8,5850	1.41870	1.41877	_ 2
n	8,8800	1,41120	1.41122	+ 2
7î	4.1252	1.40855	1.40845	- 10
,	4.7140	1.40288	1.40220	- 12
Rubons	5.18	1_89700	1.80074	- 20
Parohon	5,8080	1,80529	1.89517	- 12
	5.8032	1,88710	1.88718	- 6
73	8.4825	1.07819	1.87610	_ o
D	7.0718	1.06805	1.86808	8
•	7.0612	1.86680	1,25089	-J- B
•	8,2505	1,84444	1,34447	+ n
,	8.8808	1.03070	1.88092	12
Я	0.4291	1.81012	1.01001	- 11
Rubous	51.2	8.47	8.88	
und Aschkinges	01.1	2.06	8.25	
Starke	90	2.08	2.08	

260. Im Ultraviolett unterhalb 185 $\mu\mu$ lassen sich Messungen nur im Vacuum nach dem Verfahren von Schumann (vgl. Band I Cap. 5) anstellen. Schumann hat die Ablenkung für verschiedene Wasserstofflinien durch ein Flussspathprisma gemeasen. Da indessen die zugehörigen Wellenlängen unbekannt waren, liess sich der Brechungsindex daraus nicht berechnen. Martens versucht, auf Grund einer Extrapolation der Flussspathourve zu einer Schätzung dieser Wellenlängen zu gelangen. Berechnet man die Dispersionscurve von 768,45 $\mu\mu$ ab mittelst dreier auf Vacuum reducirter Werthe der und mittelst der Formel (XIII), so erhält Martens die Werthe der Tabelle 22.

Schumann giebt nun an, dass die äussersten von ihm photographirten Linien des Wasserstoffspectrums von einem Flussspathprisma von $60\,$ ° um $21\,$ ° mehr abgelenkt werden, als die brechbarsten Al-linien. Hieraus berechnet

sich der zugehörige Brechungsindex zu 1,724. Nach Tabelle 22 gehört dieser zur Wellenlänge 125 $\mu\mu$ und daraus folgt, dass Schumann's kürzeste Wellenlängen diesen ungefähren Werth hatten. In der That hat Lyman') später die Wellenlänge dieser äussersten Linien des Schumann'schen Spectrums zu ungefähr 123 $\mu\mu$ bestimmt, eine bemerkenswerth gute Uebereinstimmung.

Tabelle 22.

Theoretischer Verlauf der Dispersion des Flusspathes unterhalb 185 pp.

Formel
$$s^2 = a + \frac{D_y \lambda^2}{\lambda^2 - \lambda_y^2} - s \lambda^2$$
 (nach Martons [18]).
 $a = 1.8820$ $c = 0.00822840$ $\lambda_y = 0.0051802 s$.

l absol. in μμ	e aluci. barosimet	l absol. in μμ	ebsol.
0	0.1870	150	1.5802
65	5.8773	100	1.5520
95.19	metnii. Refi. ber.	170	1.5828
115	1.8748	180	1,5176
120	1.7862	185.477	1.51074
125	1.7250	242.888	1.47067
130	1.0908	788.45	1.48182
140	1.6195		

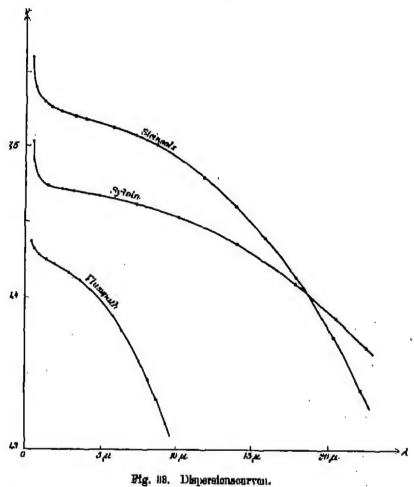
Fig. 33 giebt eine Zeichnung der Dispersionscurve, Fig. 34 eine solche der Durchlässigkeit einer 1 cm dieken Platte nach Messungen von Rubens und Trowbridge [30]. Die Figuren sind sehr instructiv infolge der gleichzeitigen Wiedergabe der Dispersion des Sylvins und Steinsalzes, und des leicht erkennbaren Zusammenhangs zwischen der Form der Dispersionscurven und dem Beginn der starken Absorption.

261. Quars. Messungen von sehr grosser Präcision, aber nur in einem kleinen Spectralbereich hat Carvallo [6] angestellt, und mit der um ein Glied FF vermehrten Ketteler-Neumannschen Formel (XVI) verglichen. Die Uebereinstimmung ist, wie Tabelle 28 zeigt, vorzüglich. Es sind nur die beobachteten Werthe der ν und ihre Differenzen Δ gegen die berechneten eingetragen.

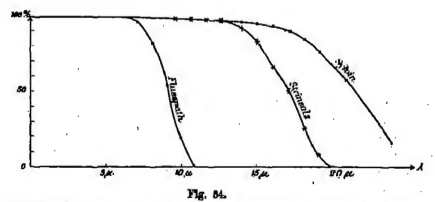
262. Quarz ist von $4.75\,\mu$ ab nach Merritt [22] für beide Sirahlen undurchlässig. Rubens [38, 36] gelingt es, die Dispersionscurve des ordentlichen Strahls bis $4.2\,\mu$ nach der Prismenmethode zu bestimmen. Er findet gute Uebereinstimmung mit der strengen Formel (XI)

$$r^2 = r \ell_0 + \frac{M_q}{\lambda^2 - \lambda_0^2} - \frac{M_q}{\lambda_0^2 - \lambda_0^2}$$

¹⁾ Th. Lyman, Amer. Akad. 18. p. 125-146 (1906).



erf. no. Deletatoreotron.



Durchlässigkeit einer I am dieken Platte von Fluesspath, Steinsalz und Sylvin. Beide Figuren sind antnommen aus H. Bubens, Rapp. du cong. int. de Phys. p. 155 und 156. Paris 1000.

Tabelle 23.

Disparaionsourve des ordentiichen (ν_o) und ausserordentlichen (ν_o) Strahls im Quarz nach Carvallo [6].

Formal:
$$\frac{1}{v^2} - + F^2 + E^3 + A - \frac{B}{F} - \frac{C}{F}$$
.

(ord	on i	tHo	hos	Strabl	QT	155	oro:	rde	nti	icher Stralil
A					0.424 800	A					0,419 466
\boldsymbol{E}					0.004 755	\boldsymbol{R}					0.004 946
F					0.000 080	\boldsymbol{F}					0,000 080
B					0,000 832 2	\boldsymbol{B}					0,000 825 6
0					0.000 000 104	0					0.000 000 125 B

1	. 70	₫	ν _a	₫
0.59855 µ	_	_	1.55208	0
0.61507	_		1,55281	-1
0.68808	_	-	1,55107	0
0.65286	_		1.55108	0
0.6781	1.54198	+1	1.55041	0
0,6950	1.54078	0	1,54078	0
0.7185	1.54017	-1	1,54918	0
0.7485	1,58956	-1	1.54852	-1
0.7711	1.58895	-1	1.54780	U
0.8007	1.58884	— 1	1,54725	-1
0.8825	1.58778	0	1.54061	-1
0.8671	1.58712	0	1.54598	0
0.9047	1,58049	+1	1,54582	U
0.9460	1,58588	0	1.04464	0
0.9014	1.58514	0	1,54802	0
1.0417	1,58442	0	1,54817	0
1.0978	1.58860	+1	1.54288	+1
1.1592	1.58288	0	1.54152	0
1,2288	1,58192	+1	1.54057	0
1.8070	1.58090	0	1,58051	0
1.3958	1.52977	+8	1.58882	+2
1.4072	1,52842	8	1.55602	<u>∔</u> 2
1,0148	1.52079	+1	1.58524	<u>+</u> 2
1.7487	1.52485	0	1.58819	

im ganzen Gebieta von $0.199\,\mu$ bis $4.20\,\mu$ (vergl. Columnen 8 bis 5 der Tabelle 24). Die Abweichungen betragen im Durchschnitt nur ein oder zwei Einheiten der vierten Decimale, und zeigen durchaus keinen Gang. Die Werthe der Constanten am Kopf der Tabelle hat Rubens nicht simmtlich berechnet, sondern er hat M_{\bullet} und λ_{\bullet} einer von Ketteler!) für Quarx berechneten Gleichung (XIII)

$$r^2 = a + \frac{M_0}{2^n - k_0^2} - e\lambda^n,$$

¹⁾ H. Ketteler, Wied. Ann. 80. p. 299 (1887). 81. p. 822 (1887).

entnommen. Ferner hat er für 25 die nach [399a] zulässige Gleichung gebildet:

$$v_{a}=a+\frac{M_{r}}{L_{r}},$$

in der a ebenfalls aus den Bestimmungen Kotteler's entnommen wird. M. und 2. werden dann aus zwei Punkten der Curve berechnet.

Tabelle 24.

Dispersion des ordentlichen Strable im Quare, berochnet nach den Formeln:

1) (XI)
$$r^2 = r^2 + \frac{M_{\odot}}{\lambda^2 - k_{\odot}^2} - \frac{M_{\odot}}{k_{\odot}^2 - k_{\odot}^2}$$
; $r^2 - 8.4620$; $M_{\odot} = 0.010054$; $k_{\odot}^2 = 100.77$; $k_{\odot}^2 = 0.010627$.

2)
$$v^2 = v_0^2 + \frac{M_0}{1^2 - 1_0^2} - \frac{M_{r_1}}{\frac{1}{r_1} - 1^2} - \frac{M_{r_2}}{\frac{1}{r_0} - 1^2}; \quad \frac{M_0}{M_0} = 0.010054; \quad \frac{M_{r_1}}{M_{r_2}} = 76.22; \\ \frac{1}{r_0} = 0.010027; \quad \frac{M_{r_2}}{M_{r_2}} = 718.55; \\ \frac{1}{r_0} = 450.56.$$

Baobachter	2	Phoop.	Pher. mach 1)	4	Pher, mach 2)	4
Barasin (45)	0.10881,n	1.05070	1.05077	+ 0.7	1,85077	+ 0.7
n	0.27407	1.58750	1.58757	+ 0.7	1.58757	+ 0.7
, ·	0.85818	1.80400	1,56895	- 0.5	1.50895	- 0.8
Rubens	0.484.1	1.553860	1,5580	0	1,5589	0
	0.6860	1,540638	1.5400	Û	1,5400	0
	0.6568	1,541807	1.5410	+ 1	1.5419	+ 1
	0,7882	1.558930	1.5390	+ 1 + 1	1,5890	+ 1
	1.160	1.5820	1.5820	. 0	1.5820	0
	1.909	1,5210	1,5210	0	1.5210	0
	2.84	1.5089	1.5089	0	1,5000	0
,	8.08	1.4700	1.4801	+ 2	1,4801	+ 2
	4.20	1.4569	1.4569	. 0	1,4500	0
Nichola ·	5,0	1.417	1,411	— 60	1.412	- 50
	5.8	1.808	1,848	- 250	1,880	- 200
	6.45	1.374	1.257	-170	1.241	800
	7.0	1.107	1,145	- 220	1,000	-710
Rubens und	_	A	bearntionagebio	st	_	
Aschkinass	51.2	2.40	1.871	_	2,22	_
	56.0	2.18	1.370	_	2.20	_
Ĭ	61.1	2.12	1.869		2.10	_

268. Quarz ist ein gutes Beispiel dafür, wie sehr man sich bei der Interpretation der Berechnungen vor voreiligen Schlüssen hüten muss. Die vortreffliche Uebereinstimmung der Bubens'schen Messungen und Berechnungen könnte nämlich zunächst zu dem Schlüsse verleiten, dass die Voranssetzungen der Formel (XI) beim Quarz zutreffen, dass also nur zwei Absorptionsgebiete

 $\lambda_1 = 108 \,\mu\mu$ und $\lambda_2 = 10 \,\mu$ existiren, oder dass die übrigen so weit entfernt sind, dass ihr Einfluss im betrachteten Gebiet von 0.190 bis $4.20 \,\mu$ constant ist. Hiergegen spricht aber, dass die Dielectricitätsconstante 1 4.34 sehr verschieden von dem berechneten $r_\infty = 3.46$ ist. Ferner wurden später folgende experimentelle Thatsachen gefunden.

Nichols [23] berechnet die Brechungsindices im Gebiet bis $8.05\,\mu$ aus den Fresnel'schen Reflexionsformeln, da die Absorption hier noch schwach genug ist, um die Anwendung dieser Formel zu gestatten. Die Berechnung liefert für jede Wellenlänge (quadratische Gleichung) zwei Werthe von ν und es lüsst sich bis etwa $7.4\,\mu$, wo ν ungefähr gleich i wird, entscheiden, welcher Werth der physikalisch richtige ist. Diese Werthe stimmen ziemlich gut mit den aus der Rubensischen Curve nach Tabelle 24 extrapolirten Werthen überein.

Bubens and Aschkinass) gelingt eine ähnliche Bestimmung der ν aus der Besterion mit Hülfe von Beststrahlen anderer Substanzen für die Wellenläugen 51.2 und 61.1 μ . In diesem Gebiet wird Quarz wieder durchlässig und damit gelingt Rubens und Aschkinass eine wichtige Bestimmung des Brechungsinder für die Wellenläuge $56\,\mu$ nach der directen Methode der prismatischen Ablenkung. Die drei Werthe oberhalb $50\,\mu$ sind grösser als 2, die Werthe unterhalb $7.4\,\mu$ kleiner als 2, womit anomale Dispersion in der Umgebung des Absorptionsgebietes beim Quarz bewiesen wird. Alle diese Bestimmungen sind an senkrecht zur Achse geschnittenen Quarzplatten ausgesührt, und gelten somit für den ordentlichen Strahl.

Schliesslich ergiebt sich die Lage der Absorptionsstreifen nach der Reststrahlenmethode zu 8.50, 9.02 und 20.75 μ .

Aus der letzten Thatsache folgt, dass in Formel XI der Tabelle 24 das eine ultrarothe Glied mit der berechneten Wellenlänge ca. 10 μ in Wirklichkeit nur den combinirten Einfluss dieser drei experimentell gefundenen Streifen darstellte und zwar, wie die gute Uebereinstimmung der Formel beweist recht gut darstellte. Richtiger würde man handeln, wenn man drei ultrarothe Summenglieder mit den Wellenlängen der drei gemessenen Streifen einführen würde. Das erschwert die Rechnung aber ungemein. Rubens und Nichols (40) versuchen daher zunächst, ob Formel XI genügt, wenn man in dem ultrarothen Glied Werthe der Wellenlängen zwischen 8,5 μ und 9 μ einsetzt. Dies ist in keiner Weise zu erreichen, woraus folgt, dass der Einfluss des Streifens 20,75 μ schon unterhalb 4,2 μ stark genug ist, um Berücksichtigung zu erfordern. In der That gelingt es, Uebereinstimmung zu erzielen mit

¹⁾ Nach W. Schmidt, Drude's Ann. 11. p. 121 (1908).

²⁾ H. Bubens und Aschkinass, Die Reststrahlen von Steinsals und Sylvin. Wied. Am. 68. p. 241—256 (1898). Isolirung langweiliger Warmestrahlen durch Quarsprismon. Wied. Am. 67. p. 459—466 (1809).

swei ultrarothen Summengliedern, das eine mit der Wellenlänge 20.75 μ , das andere mit der mittleren Wellenlänge 8,85 μ . Es wird also die Formel 2 der Tabelle 24 benutzt:

$$v^{a} = v^{a}_{\infty} + \frac{M_{\tau}}{\lambda^{a} - \lambda^{a}_{\tau}} - \frac{M_{\tau_{1}}}{\lambda^{a}_{\tau_{1}} - \lambda^{a}} - \frac{M_{\tau_{n}}}{\lambda^{a}_{\tau_{n}} - \lambda^{a}}.$$

Zur Erleichterung der Rechnung setzen Rubens und Nichtols in dieser Formel nicht nur die Constanten $\lambda_{r_1} = 8,85$ und $\lambda_{r_2} = 20,75$ als bekannt voraus, sondern verwenden auch die Ketteler'schen Constanten M_r und λ_r der Formel XI. Endlich wird wie auf pag. 487 oben zur Berechnung von r_{∞}^* aus dem Ketteler'schen a die Gleichung

$$r_{\infty} = a + \frac{M_{r_1}}{k_{r_1}^2} + \frac{M_{r_2}}{k_{r_2}^2}$$

gebildet. Die beiden übrigen Constanten M_r , und M_{r_0} werden mit Benutzung der Wellenlangen 2,84 μ und 4,20 μ und der zugehörigen τ berechnet. Die Resultate finden sich in Tabelle 24, Columne 6 und 7, die zugehörigen Constanten am Kopf der Tabelle.

Wie wir sehen, sind die Fehler beider Formeln der Tabelle 24 im Gebiet $0.190\,\mu$ bis $4.2\,\mu$ in der (allein angegebenen) vierten Decimale dieselben. Zwischen 5 und $7\,\mu$ steigen die Differenzen erheblich an und sind für beide Formeln verschieden, merkwürdiger Weise aber geringer und ohne Gang für die unvollkommenere Formel (XI). Strenge Schlüsse lassen sich indessen bei der grossen Ungenauigkeit der aus Reflexionsbeobachtungen gewonnenen ν in diesem Gebiete nicht ziehen. Wir legen daher auf diesem Umstand kein Gewicht, wohl aber auf die Verschiedenheit der Constanten ν_{∞}^a . Für Formel 2) ist ν_{∞}^a dem Werthe der Dilectricitätsconstanten 4.84 erheblich näher gerückt und dies ist zunächst der einzige Grund, der uns berechtigen kann, der Formel 2) der Tabelle vor 1) den Vorzug zu geben, solange wir nur das Gebiet 0,109 bis $4.2\,\mu$ im Auge haben.

Wenn wir aber das Gebiet oberhalb 50 μ hinzuziehen, ist die Ueberlegenheit von 2) evident. Sie wird es noch mehr in einer neuen Berechnung
von Martens¹). Dieser benutzt nur drei willkürliche Constanten, nümlich
die experimentell ermittelte Dielectricitätsconstante 4.34 und zwei ultrarothe
Streifen mit denselben Wellenlängen wie Rubens und Nichols. Die übrigen
vier Constanten werden aus vier Curvenpunkten berechnet. Das Resultat
giebt die Tabelle 25. ν²ω ist zu 4,84048 statt 4,84 angesetzt, nun guten Anschluss zu erzielen. Die ν im Ultraviolett und im sichtbaren Gebiet sind von
Martens selbst bestimmt.

¹⁾ Winkelmann's Handbuch der Physik. II. Anfl. Bd. 0. p. 622 (1906).

Tabelle 25.

Dispersion des ordentlichen Strahls im Quars, borechnet nach Formel 2) der Tabelle 24 von Martens (Winkelmann's Handbuch der Physik, H. Aufl. Bd. 6).

$$M_{\nu_0} = 4.84048$$
; $M_{\nu_0} = 47.891$; $M_{\nu_0} = 502.07$; $M_{\nu_0} = 0.010586$; $M_{\nu_0} = 78.22$; $M_{\nu_0} = 480.50$; $M_{\nu_0} = 0.011018$; $M_{\nu_0} = 0.01495$).

Be- oknobber	1	Pheob.	^{sµ} ber.	4	Boobschter	2	*booh.	≯ber.	d
Hartens	0.185	1.67671	1.07570	-1	Rubeno	1.160 =	1.5820	1,6881	1 4-
n	0.198	1.65087	1.05092	+6	Carvallo	1.5414	1.5278	1.5281	1 4-
n	0.219	1.62490	1.82494	+4	Carvallo	2.1710	1.5180	1.5184	4.
"	0.281	1,61895	1.61895	0	Rubena	2.84	1,5080	1.0048	1 +
n ' (0.257	1.50620	1.59010	-10	Rubens	4.30	1.4500	1,4571	1
1)	0.840	1.50747	1,56730	- 11	Nichols	5.00	1,412	1.415	4-3
,,	0,804	1,55840	1.54930	-7	Nichols	0.45	1.274	1,284	- 40
u l	0.487	1.55102	1.55108	1+1					'
ы	802.0	1.64822	1.54826	+4		Abs.	orptionsgo	hlet	
JJ (0.589	1.54424	1.54432	+8	Rubens	51,2	2.40	2.15	1
n)	0,050	1.54189	1,54200	+11	und	66.0	2.18	2.14	
	0.768	1,68008	1.58920	+17	Aschkinger	01.1	2.12	2.15	

Die Figur 35 entnehmen wir einer Arbeit von Rubens!), der nach einem Vorschlage von Lord Rayleigh?) statt 2 die log2 als Abseissen gewählt hat. Dies Verfahren hat den Vorzug, die Curve bis ins weiteste Ultraroth auf einem Blatt zusammenzudrängen, ohne dass die Uebersichtlichkeit für kurze Wellenlängen wesentlichen Schaden litte. Die Curve ist mit den nach Gloichung 1) der Tabelle 24 berechneten Werthen construirt. Die beobachisten Werthe sind durch Punkte markirt.

Fig. 36 gibt die Dispersion des Quarz in etwas grüsserem Maassalab bis $7\,\mu$.

264. Steinsalz. Messungen sind susgeführt im Ultraroth von Julius (14), Langley (16) Rubens (31, 33, 36, 38), Rubens und Snow (32), Paschen (26), Rubens und Nichols (40, 41, 43), Rubens und Trowbridge (30, 42), im Ultraviolett von Martens (17, 18, 19), Joubin (18) und Borel (1).

Bubens (38) zeigt zunächst, dass Formel (XIII) ausreicht bis zur Wellenlängs 8,05 μ , selbst wenn man, wie Ketteler es gethan hat, die Constanten nur aus den damals vorliegenden Langley'schen Beobachtungen (10) im Intervall 0,434 bis 5,8 μ bestimmt und für höhere Wellenlängen extrapolirt. Daraus folgt, dass Steinsalz einen ultrarothen Absorptionsstreifen entweder nur bei sehr grossen Wellenlängen, oder überhaupt nicht hat.

H. Rubene, Le spectre infraronge. Rapp. du congres international de Physique, II,
 141—174 (1900). Paris 8°, Gauthiar-Villare.

²⁾ Lord Rayleigh, Nat 27. p. 559 (1888).

Später erweitern Rubens und Nichols [40, 41, 43] das experimentalle Gebiet bis 22,3 μ . Nunmehr erweist sich die Formel (XIII) in diesem Gebiet als unzulänglich, aber Formel (XII) genügt, wie aus Tabelle 26 hervorgeht.

Tabelle 26.

Dispersion des Steinsalzes, berechnet auch Formel (XII) und (XIII) von Rubens und Nichols [40]. a = 5.1790; $M_r = 0.018490$; $M_r = 8977.0$; $k_s^2 = 0.01021 s$; $k_s^2 = 0.149.8 s$.

1.	*heob.	Fber. (XII).	Pher. (XIII).	
0.484 M	1,5807	1.5006	1.5000	
0.589	1.5441	1.5441	1.5441	
8.07	1.5000	1,5080	. 1,5080	
20.57	1.5785	1,8785	1,8020	
22.80	1.840	1,0408	1-8070	

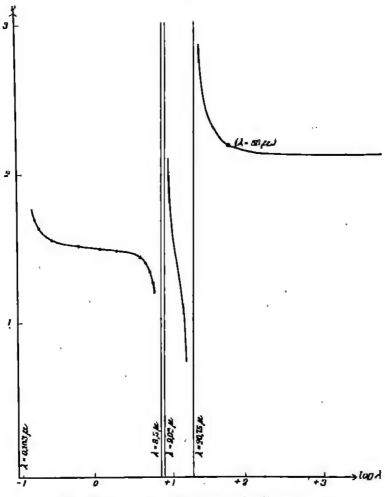
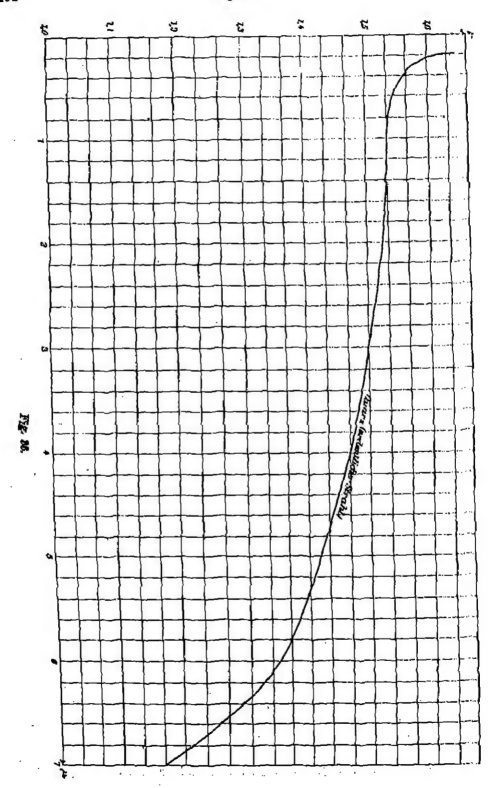


Fig. 35. Dispersion des Quarses (ordentlicher Strahl).

Kapital IV.



Daraus ergiebt sich ein ultrarother Streifen bei $\sqrt{3149.8}$ — 56,1 μ . Aus Reststrahlenmessungen hat sich nun in der That (vgl. § 334) ein Streifen bei 51,2 μ ergeben. Der Absorptionsstreifen im Ultraviolett berechnet sich zu 127 $\mu\mu$.

265. Martens [17, 18, 10] erweitert die experimentalle Curve bis ins susserste Ultraviolett. Er findet, dass die Gesammteurve sich nur dann befriedigend darstellen lüsst, wenn man im Ultraviolett zwei Absorptionsstreifen und im Ultraroth ebenfalls mehrere Streifen annimmt. Er benutzt darum die Form (XVII) und setzt darin nur die Constante $\lambda_{r_1} = 51,2\mu$ als bekannt voraus. Die sieben anderen Constanten werden aus sieben Punkten der Curve berechnet; sie sind am Kopf der Tabelle 27 angegeben. Martens [19] hat später gefunden, dass seine ν im sichtbaren und ultravioletten Gebiet um etwa 20 Einheiten der fünften Decimale zu klein sind, vermuthlich infolge Verwendung grosser Prismen mit nicht genügend ebenen Flächen (beim Steinsalz bekanntlich sehr schwer zu erreichen). Eine Neuberschnung der Curve mit den neuen ν -Werthen würde nur die Constanten der ultravioletten Streifen ein wenig verändern.

Tabelle 27.
Dispersion des Steinselses, nach Martons [18].

Formol:
$$\sigma^{1} = a + \frac{D_{\sigma_{1}} \lambda^{1}}{\lambda^{2} - \lambda_{\sigma_{1}}^{2}} + \frac{D_{\sigma_{2}} \lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda_{\sigma_{2}}^{2}} - \frac{D_{\sigma_{1}} \lambda^{2}}{\lambda^{2}_{\sigma_{1}} - \lambda^{2}} - \sigma \lambda^{2}$$
.

 $a = 1.185992; \qquad \sigma = 0.000809178;$
 $D_{\sigma_{1}} = 0.855401; \qquad \lambda_{\sigma_{1}} = 0.110725 \, \mu;$
 $D_{\sigma_{2}} = 0.817791; \qquad \lambda_{\sigma_{2}} = 0.156820 \, \mu;$
 $D_{\sigma_{1}} = 1.020700; \qquad \lambda_{\sigma_{1}} = 51.2000 \, \mu;$
 $\sigma^{2}_{0} = 8.90; \qquad \sigma = 0.29_{\text{beals}}^{1}$

Beobachtar	2	Pheod.	≠liot.	Δ	1	"beo b.	^p her,	d
Martans	0.185 //	1.89382	1.69881	-1	0.808	1.60187	1.00180	-1
n .	0.180	1.88558	1.88664	-4	0.812	1.50954	1.59081	— 8
11	0.103	1.82809	1.82818	+4	0.840	1.88801	1.58590	— 2
n	0.107	1.80254	1.80252		0.889	1.57010	1.57910	0
	0.108	1.70580	1.79585	+ 5	0.304	1.5689()	1.56802	+8
77	0.200	1.79010	1.79014	-2	0.410	1.56550	1,56555	5
n	0.204	1.70048	1.76081	‡8 ‡1	0.484	1.55072	1.50070	+4
	0.208	1.75418	1.75414	+1]	0.441	1.55947	1.55048	+1
,,	0.211	1.74865	1.74855	0	0.467	1.55554	1.55555	‡ ₁
1)	0.214	1.78221	1.78218	-8	0.480	1.55817	1.55021	+4
•	0.210	1.71711	1.71715	+4	0.508	1.55071	1,55071	0
H	0.224	1.70516	1.70514	-3	0.588	1.54820	1.54880	+1
ш	0.281	1.68840	1.08842	+2	0.546	1.54724	1.54720	+1
n	0.242	1.00099	1.60690	— 8 J	0.560	1.54807	1,04011	4
Ħ	0.250	1.65541	1.05541	0 [0.580	1.5441B	1.54411	- 2
H	0.257	1.64604	1.04605	+1]	0.627	1.54185	1,54180	+1
11	0.208	1.08004	1.68900	-4	0.048	1.54105	1.84105	0
N)	0.267	1.68417	1.68416	-11	0.088	1.54047	1,54046	— 1
n	0.274	1.62987	1.02689	+2	0.670	1.58982	1.58982	ō
ri	0.281	1.63080	1.62082	-1	0.788	1.58644	1.58042	- 2
	0.201	1.81800	1.01307	-1				7

¹⁾ H. Starke. Wied. Ann. 60. p. 641 (1897).

Beobachter	1	*booh.	⁹ ber.	đ
Rubens u. Snow	0.790	1.5859	1.5858	0
Rubena	0.840	1,5845	1.5840	+1
	0.955	1.5328	1,5820	+0
Langley	1.1420	1.5800	1,5804	-1
Rubans n. Snew	1.277	1.5298	1,5204	+1
Langiey	1.4874	1.5284	1,5282	1
Rubens	1.761	1.5271	1.5272	-+ 1.
Langley	1.7670	1,5274	1.5272	— 2
Bubma	2.85	1,5255	1.5250	1
Langley	2,6505	1,5240	1,5249	0
	8.1104	1.5240	1,5289	2
Rubens	0.34	1,5288	1,5239	0
Langley	8.8288	1,5228	1.5226	2
Ruberts	4.01	1.5216	1.5216	0
Langley	4.1280	1,5215	1,5218	- 2
Rubents	4.65	1.5197	1.5198	+1
	5.22	1,5190	1,5181	+1
. 1	5.79	1.5159	1,5100	+1
Langley	8.4790	1.5184	1.5184	n
Rubens	0.78	1.5121	1,5121	0
	7.22	1,5103	1.5102	n
· 1	7.59	1.5085	1,5084	<u> </u>
	8.04	1.8084	1.5062	-2
-	8.67	1.5080	1.5028	—2
Rubens u. Trowhridge	0.95	1.4951	1.4051	0
-	11.68	1.4805	1.4810	+ 5
• 1	18.96	1.4027	1,4025	2
. 1	15.89	1.4410	1.4417	+7
	17.98	1,4140	1,4154	+ 5
Rubens u. Nichols	20.57	1.8795	1.8785	. 0
P /:	22.8	1,8408	1,8402	-1
Rubens u. Aschleinass	51.2	motall	ische Reflexion be	obnalitet
Martens	87.0	motall	lache Reflexion be	rochnet

Aus (XVII) ergiebt sich, wenn man die Dielectricitätsconstante des Steinsalzes zu 6,20 annimmt, und ferner annimmt, dass das Glied — al' von ner ein em weiteren ultrarothen Streifen herrühre, die Wellenlänge dieses Streifens zu

$$\lambda_n = \frac{a - (a + \Sigma D)}{a} = 87 \ \mu.$$

Es ist von Interesse, mittelst der Formel (XVII) auch die Brechungsindices unterhalb 185 $\mu\mu$ zu berechnen. Martens erhält

1	Phor.
0 mµ	1,075
15	0.579
110	Absorptionstration
120	2.541
148	0.591
158	Absorptionsstreifen

Mit diesen und einigen weiteren Werthen, und mit den in der Tabelle 27 angegebenen beobachteten , entwirft Martens die sehr instructive Fig. 87, in der die beobachteten v oberhalb 185 uu durch kleine Kreise, die berechneten unterhalb 185 uu durch Krouze bezeichnet sind. Innerhalb der Absorptionsgebiete ist der Verlauf der Curve als stetig angenommen. Der Werth τ nahe gleich 1 für $\lambda = 0$ macht wahrscheinlich, dass die Formel (XVII) annithernd richtig die Verhaltnisse darstellt.

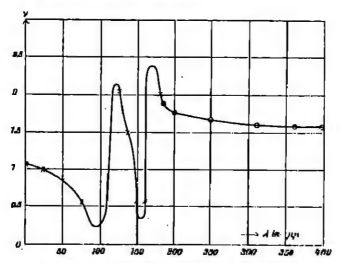


Fig. 87. Dispersion des Steinenlags im Ultraviolett.

Eine Zeichnung der Dispersionscurve und der Durchlässigkeit einer 1 cm dicken Platte geben Fig. 83, 34.

206. Sylvin. Messungen im Ultraroth stammen von Rubens [88, 86], Rubens and Snow [32], Rubens and Trowbridge [42], Rubens and Nichols [40], Trowbridge [48], im Ultraviolett von Martens [17, 18, 10].

Zuerst findet Rubens [89, 36] gute Uebereinstimmung von Formel (XIII) bis 7,08 \u03bc. Spitter erweitern Rubens und Nichols [40] das experimentelle Gebiet bis 22,5 µ, und finden, wie beim Steinsalz, dass die Formel hier nicht mehr numeicht, und die vollständigere Form (XII) genommen werden muss, wie die Tabelle 28 zeigt.

Tabelle 28. Dispersion des Sylvins, berechnet nach Formel (XII) und (XIII). Nach Rubens und Nichols [40].

 $M_{\bullet} = 0.0150; \quad M_{\bullet} = 10747; \quad I_{0} = 0.0284;$

a - 4.5581:

1	* beck,	Phor. (XII)	*box. (XIII)
0.484 #	1.5048	1,5048	1,5048
0.589	1,4900	1,4899	1.4800
7.08	1.465B	1,4558	1.4054
20.60	1.8882	1.8882	1.8048
22,6	1.869	1,8688	1.8780

Daraus ergiebt sich die Wellenlunge des ultrarothen Streifens gleich 87 μ, die des ultravioletten gleich 153 μμ. Mittelst der Reststrahlenmethodu ergiebt sich in der That der ultrarothe Streifen bei 61,1 µ.

Martons [17, 18] erweitert die experimentelle Curve bis ins Aussarsta Ultraviolett und zeigt, dass sie sich in ihrem gauzem Verlauf befriedigend darstellen lässt, wenn man im Ultraviolett zwei, im Ultraroth einen Straifen annimunt, also die Formel XVII ohne das Glied — el schreibt:

$$r^{1} = a + \frac{D_{q_{1}} \lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}_{q_{1}}} + \frac{D_{q_{1}} \lambda^{1}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}_{q_{1}}} - \frac{D_{r} \lambda^{2}}{\lambda^{2} - \lambda^{2}},$$

und darin die Constante A. - 61,1 \u03bc als bekannt setzt. Das Resultat zeigt Tabelle 29.

Tabelle 29. Disposation des Sylvins, nach Martons [18].

Formel:
$$r^2 = a + \frac{D_{q_1} \lambda^2}{1^2 - \lambda_{q_1}^2} + \frac{D_{q_2} \lambda^2}{\lambda^2 - \lambda_{q_2}^2} + \frac{D_r \lambda^2}{\lambda_1^2 - \lambda_2^2} ;$$

$$a = 1.25841; \qquad \lambda_{q_1} = 0.115205 \kappa;$$

$$D_{q_1} = 0.672011; \qquad \lambda_{q_2} = 0.100780 \kappa;$$

$$D_{q_3} = 0.244008; \qquad \lambda_{r} = 61.10000 \kappa;$$

$$D_{r} = 1.96348.$$

$$12. \quad a + 5D = 4.108; \qquad c = 4.04 \text{ both}^4$$

 $\nu = a + \Sigma D = 4.108$; $\epsilon = 4.04 \text{ boob.}^{-1}$

Be- obsekter	in s	"beob.	₽ber.	. 4	in #	Pheob.	*her.	<i>ل</i>
Martons	0	_	1.177	_	0.274	1,50580	1,50860	U
	0,080	_	0.710	_	0.281	1.55880	1.55851	+1
	0,114	motali	Reflector	ber.	0.201	1.55134	1.55184	11
#	0.125	_	2,240	_	0,808	1.54180	1.54120	1
	0.152	-	0.881	_	0.812	1.58020	1.58020	0
	0.160,7	metall	. Reflexion	ber.	0.840	1.52720	1,52710	-1
	0.195	1.82704	1.82704	0	1),858	1.52100	1.52111	上土2
	0.180	1.81847	1.81846	士1	0.804	1.51918	1.51200	4
4	0.198		absorbirt		0,410	1.50001	1.50806	5
	0.107	1.78114	1.78111	—8	0.484	1.50497	1.50402	-0
	0.109	L72482	1.72487	+8	0.441	1.50884	1,50870	— v
,	0.200	1.71884	1.71862	2	0.467	1.50088	1.50080	-1
1	0.204	1,69811	1.69911	0	0.480	1.40885	1.40832	
	0.208	1.68003	1.08804	+1	0.508	1,40014	1,40010	-1
	0,211	1.07275	1,87274	-1	0.588	1.40404	1.4040B	-1
	0.214	L06162	1.60178	-4	0.546	1.49818	1.49812	-1
	0,219	1.84789	1.64741	+2	0.560	1.40212	1.40212	u
19	0,294	1.08800	1.08603	-8	0.580	1.49088	1.40089	0
P	0.281	1.62087	1.62088	4	0.027	1.48841	1.48848	+ 2
•	0.242	1.60041	1,50040	<u> </u>	0,648	1.48771	1.48772	+1
•	0.250	1.58978	1.58916	+8	0.056	1.48721	1.48721	
	0.257	1.58110	1.58120	+1	0.670	1.48008	1.48065	+2
,	0,263	1.67477	1.57478	+1	0.768	1,48874	1.38871	1
•	0.287	1,57088	1.57088	0				

¹⁾ H. Starke, Wied, Ann. 60. p. 641 (1897).

Beobachter	2	"beab,	Fber.	4
Rubans u. Snow	0.545	1,4928	1.4821	-2
P	0.808	1.4818	1.4818	0
Rubons	0.040	1,4800	1,4800	8
Rubens u. Snow	0.044	1.4800	1 4805	-1
Trowbridge	0.082	1.4802	1.4801	-1
Rubens u. Snow	1.008	1.4700	1.4798	-1
	1.070	1.4798	1.4702	-1
20	1.145	1,4758	1.4785	-1
Trowbridge	1.170	1.4780	1.4788	+ 8
	1.478	1.4770	1.4768	- 2
Bubens	1.584	1.4705	1.4764	-1
Trowbridge .	1.708	1.4700	1.4759	-1
Rubons	2.28	1.4740	1.4740	0
Trowbridge	2.047	1,4742	1,4788	-4
Rubens	8.2	absorbirt		
Trowbridge	4.125	1.4721	1.4721	0
,,	4.714	1.4711	1.4711	0
Rubens	4.81	1.4700	1.4700	0
Trowbridge	5.187	1.4700	1.4708	8
,,	8,804	1,4009	1.4700	+1
"	5.471	1.4600	1.4606	8
"	5.895	1.4688	1.4088	0
Bubons	5.05	1,4086	1.4687	+1
Trowbridge	6.482	1,4078	1,4074	-4
,	7.080	1.4000	1,4060	0
Rubens	7.2	alsorbirt	_	_
Trowbridge	7.001	1,4645	1.4044	-1
1)	8.840	1.4600	1.4008	+2
	0.000	1.4008	1.4002	-1
Rubens u. Trowbridge	10.01	1,4565	1.4567	+ 2
Trowbridge	10.108	1,4640	1,4500	+11
	11,107	1.4522	1.4510	B
Rubens u. Trowbridge	14.14	1.4802	1.4878	+11
	18.10	1.4108	1,4104	-4
Rubens u. Nichols	20,00	1.8882	1.8882	0
	22.50	1.5002	1,5091	11
Martons	40.0	_	0,855	
Rubens u. Aschkings	61.1	motall.	Reflexion boobach	tot
Mertens	720	_	8,000	_
11	oe, 100	motall. R	allozion wahracho	nlich
Starko	CO .	2.228		

Die Uebereinstimmung in dem grossen Bereich 0,185—22,5 μ ist wieder vortrefflich. Theoretisch müsste

4,108 — $a + \Sigma D$ — Dielectricitätsconstante ε

sein. In Wirklichkeit ist die Dielectricitätsconstante gemessen zu 4,94. IEs ist darum anzunehmen, dass ausser dem einen angenommenen ultrarothen Streifen noch andere bei grösserer Wellenlänge vorhanden sein müssen, deren Kayser, Spectrosopie IV.

Einfluss abar, entsprechend der geringen Differenz $s = (a + \Sigma I)$, kleiner ist als beim Steinsalz. Die Hinzunahme eines weiteren (Hieden — $a\lambda$ wird darum nöthig sein, wenn man die Curve auf noch grössere Wellenlangen anddahnen will.

Nach Rubens [33] hat Sylvin bei 3,23 μ und 7,23 μ , und nach Martens [18] bei 193 $\mu\mu$ sehr scharfe Absorptionsstreifen. Aus der Imge von 3,23 μ im prismatischen Spectrum bestimmen Rubens [33] und Trowbridge [48] den zugehörigen Brechungsindex übereinstimmend zu 1,4727, was indessen nicht in die berechnete Curve hineinpasst. Wenn die Messang richtig ist, hätten wir hier einen hübschen Fall anomaler Dispersion, in numittelbarer Nahe des Streifens hervorgerufen. Dass der Einfluss dieses und der anderen Streifen sich nicht weit in die Ferne erstreckt, sieht man an dem im übrigen ungestörten Lauf der Curve.

Die Dispersion von Sylvin ist in ihrem ganzen Verlaufe der von Steinsalz sehr ähnlich. Martens nimmt daller, analog dem Streifen 87 μ für Stolesalz, einen Streifen ca. 100 μ für Sylvin als wahrscheinlich an. Eine Zeichnung der Dispersionscurve und der Durchlässigkeit einer 1 cm dicken Platte geben Fig. 33, 34.

267. Kalkspath. Auch am Kalkspath hat Carvallo [7,8] sehr sorgfältige Messungen angestellt und wie beim Quarz mit den aus der fünfenstantigen Formel

$$\frac{1}{r^2} = El^2 + Fl^3 + A - \frac{B}{l^2} - \frac{O}{l^4}$$

berechneten Werthen verglichen. Wie Tabelle 30 zeigt, ist die Vebereinstimmung im sichtbaren Gebiet für die mit dem Auge beobachteten Worthe auf die fünfte Decimale, für die mit dem Bolometer gemessenen auf 1 bis 2 Einheiten der fünften Decimale genau. Vgl. ferner Fig. 38.

Tabelle 30.

Dispersionscurve des ordentlichen (r_a) und ausserordentlichen (r_a) Strahls im Kalkspath mei Os rvallo [7].

Formal:
$$\frac{1}{r^2} = El^2 + Fl^4 + A - \frac{B}{l^4} - \frac{C}{l^4}$$

		0	rde	nt	lioi	ıer	8t	rahl:		Δu	He	roi	der	ıtl!	ch	ur i	Strahlı
A		,						0.870981	Λ							,	0.48776H 0.001184 0.0000012
E	٠		•	•				0.005154	E			٠					0.001184
F	ï	,	•					0.000205	F			•					0,0000012
B	•	•	•	•		•		0.001008	В								0.000885
O.	•		•		•			0.00000060	0								0,00000084

Bolometer-Beehachtungen.

1	^P o heab,	*o bar.	1	°a boob,	Pa ber.	1
0.01507 #		·		1.485867	1.483077	- 10
804811.0	ł.			1.485200	1.485200	0
0,05280			1	1.484722	1.484718	4
0.0781			1 1	1.484258	1.484288	0
0.6050	1,052581	1.052578	- 3	1.458884	1.483830	+2
0.7185	1.051581	1.051598	+7	1 483500	1.488887	+1
0.7435	1.650011	1.650620	4-9	1.482076	1.492000	- 10
0.7711	1.040050	1.640087	-18	1,452566	1,492561	- 5
0.8007	1.648687	1.048070	-17	1.482150	1.482151	-5
0.8825	1.047724	1.647716	-8	1.481786	1.481750	- 3
0.5071	1.040760	1.040752	-7	1.481305	1.48111112	— s
0.0047	1.046794	1 645787	+8	1.480984	1.480030	-4
0.0M00	1.644800	1,644810	+10	1.480802	1.480002	0
0.9014	1.648708	1.048808	+ 6	1.480221	1.480220	+ 5
1.0417	1.642762	1.042761	-1	1.478840	1.470851	+ 2
1.007#	1.041075	1.841078	- 1	1.470477	1.470478	+1
1,1592	1.040511	1.040510	4-8	1.470006	1.470000	+ 8
1.2288	1.080202	1.080200	+7	1.478704	1.478710	+ 12
1.8070	1 087804	1.087907	1-8	1.478812	1.478318	1-0
1.8058	1.050800	1.080950	-7	1.477801	1.477807	+0
1.4072	1.084571	1.084894	+ 28	1.477441	1.477447	+ 6
1.6140				1.478050	1.470081	+1
1.7467			1 1	1.476981	1.47(1800	+0
1.0085			1 1	1.475788	1.475728	- 5
2.0098]			1,474010	1.474020	+1
2.3248			l f	1.478018	1.473022	+4

Boobachtungen mit dem Auge.

2	₹e hoob.	*n ber.	4	*a keels	°a ber.	λ
0.5860 0.5808 0.0708 0.7880	1.602071 1.058300 1.058089 1.040741	1,802672 1.058307 1.058388 1.049747	+1 -2 0 +0	1.488421 1.480440 1.484881 1.481607	1.488421 1.480450 1.484891 1.481007	() 1 + [0

Spater erweitert Carvallo [8] die experimentelle Curve bis zum Beginn der Absorption im entfernten Ultraviolett $0.2144\,\mu$, wo übrigens auch Saras in schon Messungen angestellt hatte. Es zelgt sich Folgendes :

1) Ausserordentlicher Strahl. Die Formel der Tabelle 30 genügt auch in diesem Gebiet, wenn man an den Constanten B und C, die ja besonders im Ultraviolett von Einfluss sind, eine kleine Aenderung anbringt, und sie setzt

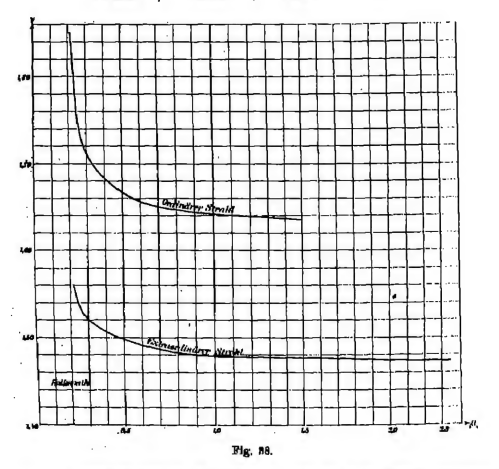
B = 0.00093442 C = 0.000000008

Der Verlauf der Curve im sichtbaren und ultrarothen Theil wird durch diese Aenderung nur unmerklich berührt. Tab. 31 enthillt einige der Resultate.

Tabelle 31.

Disparsion des ausserordentifichen Strahls im Kalkspath für das Ultraviolett. Formel wie in Tabelle 30. Constanten B und C etwas verändert (nach Corvalle [8]).

1	₹beck.	Phor.	4
0.648850 µ	1.48402	1.48405	—8
0.587902	1,48828	1.48831	— 8
0.509585	1,48900	1,48958	3
0.27480	1,52270	1.52272	_2
0.257305	1,58016	1.58020	-4
0.281289	1.54557	1.54500	— 8
0.214439	1.55905	1.55008	— H



Die Uebereinstimmung ist vorzüglich, bis auf eine nahezu constante Differenz von 3 Einheiten der fünften Decimale, die Carvallo dadurch erklärt, dass die früheren Messungen einen anderen Werth des Brechungsludex für die D-linie bei einer wahrscheinlich etwas anderen Temperatur zum Amgangspunkt hatten. Ein Grad Celsius macht einen Fehler von einer Einheit der fünften Decimale aus.

Auch die Formel

$$v^* = a + \frac{M_*}{\lambda^2 - \lambda^2} - c\lambda^* - f\lambda^4$$

mit den Constanten

$$f = -0.000012$$

$$o = -0.002477$$

$$a = +2.184838$$

$$M_s = +0.008720$$

$$\lambda_s^2 = +0.011250$$

$$(2_s = 0.100 \mu)$$

schliesst sich den Beobachtungen im ganzen Gebiet mit gleicher Genauigkeit an. Zahlenwerthe theilt Carvallo leider nicht mit. Die Wellenlänge des altrarothen Streifens ist:

$$\lambda_{r} = \sqrt{\frac{a}{f}} = 14,4 \, \mu$$
.

2) Ordentlicher Strahl. Die Beobachtungen werden durch die fünfconstantige Formel nicht genügend dargestellt und es lässt sich zeigen, dass auch durch andere Werthe der Constanten kein besseres Resultat orzielt werden kann. Eine Betrachtung ähnlich wie bei Paschen (vgl. § 258) lehrt, dass die Hinzunahme eines Gliedes $\frac{D}{l^2}$ nothwendig ist, und damit wird nun in der That voller Erfolg erzielt, wie Tabello 32 zeigt.

Tabelle 32.

Dispersion des ordentlichen Strahts im Kalkspath bis ins itusserate Ultraviolett (nach Carvallo [8]).

λ	Pbeob,	¹ Teer.	له ا
Cat 0 0.861204 µ	1,69310	1,60321	-2
Cd 10 0.840707 0.840824	1.69884	1.00987	— 8
Cd 17 0.27486	1.74158	1.74153	0
Cd 18 0.257805	1,76054	1,70050	+4
CH 28 0,281289	1.80251	1,80255	-4
Od 24 0,226507	1.81800	1.81200	+4
C¥ 25 0.210401	1,88090	1.88087	+8
Cd 26 0.2144B9	1.84580	1,84488	— B

Auch die Sellmeier'sche Formel soll sich ebensognt anschliessen, wenn man ein zweites ultraviolettes Summenglied hinzunimmt, die Formel also schreibt

$$v^{2} = a + \frac{M_{v_{1}}}{\lambda^{2} - \lambda_{v_{1}}^{2}} + \frac{M_{v_{3}}}{\lambda^{2} - \lambda_{s}^{2}} - e\lambda^{s} - f\lambda^{s}.$$

Die Berechnungen und Constanten hat Carvallo leider wiederum nicht mitgetheilt.

Die Carvallo'schen Bestimmungen gehen bis an die Grenze des mit heutigen Hillsmitteln Erreichbaren. Die sechste Decimale für den Brechungsindex ist schon bei Beobachtung mit dem Auge schwierig zu erreichen. Bei bolometrischen Messungen hat ihre Angabe sehr wenig Werth. Aussordem setzt die Genauigkeit der Carvallo'schen Beobachtungen eine Genauigkeit der Wellenlänge bis zur vierten Decimale voraus, die aber wohl sicher gestellt ist. Wir dürfen darum die Uebereinstimmung von Beobachtung und Rechnung bis auf eine Einheit der fünften Decimale im Durchschnitt annehmen. Im sichtbaren Spectrum ist die Genauigkeit noch grösser, im unsichtbaren geringer.

Die Dispersion des Kalkspaths ist später noch einmal von Gifford [12] und Martens [18] bestimmt worden. Martens giebt nur an, dass für den ausserordentlichen Strahl aus Formel III die Wellenlänge des ultravioletten Streifens sich zu 106 μμ berechne, in Uebereinstimmung mit Carvallo. Die Reststrahlenmethode ergiebt im Ultraroth die Absorptionsstreifen 0,60, 11,41, und 29,4μ. Diese lassen sich aber erst dann zu einer Berechnung verwertleen, wenn ihre Zugehörigkeit zum ausserordentlichen bezw. ordentlichen Strahl festgestellt ist. Mit Martens kann man aber schliessen: da die Curve des ausserordentlichen Strahls im Ultraroth nur eine geringe, die des ordentlichen Strahls eine sehr starke Neigung hat, gehört vermuthlich der Streifen (40) zum ordentlichen Strahl. Der aus Carvallo's Messungen folgende Streifen 14,4μ für den ausserordentlichen Strahl könnte möglicher Weise den wirklichen Streifen 11,41, oder den combinirten Einfluss von diesem und von 20,4 bedeuten.

Martens macht darauf aufmerksam, dass die Brechungsindices des ordentlichen Strahls merkwürdiger Weise im ganzen sichtbaren und ultravioletten Gebiet um eine nahezu constante Zahl grösser sind, als die des Steinsalzes für dieselbe Wellenlänge; die Differenz variirt nur von 0,11205 bis 0,11489. Aus dieser Parallelität der Curven kann man vielleicht schliessen, dass Kalkspath ühnliche Absorptionsgebiete im Ultraviolett hat, wie Steinsalz, und ihre Lage bei 110 bezw. 156 μ vermuthen.

Es sei noch bamerkt, dass Merritt 1) gefunden hat:

¹⁾ Vergl. Band III, p. 884.

- Ordentlicher Strahl: Absorptionsmaxima bei 2,44, 2,74, 3,4, 4,0, 4,6 μ und grossen Wellen.
- 2. Ausserordentlicher Strahl: Absorptionsmaxima bei 3,28, 3,75, 4,60 und oberhalb 5,5 μ .

268. Wasser. Messungen stammen im Ultraviolett und im Sichtbaren von Simon [46] und Flatow [10], im Ultraroth von Rubens [31]. Flatow berechnet mittelst Gleichung (XIII) die Tabelle 33.

Tabelle 33.

Dispersion des Wassers bei 20 ° C (auch Flatow [10]).

Formal:
$$r^a = a + \frac{D_{\pi} \lambda^a}{\lambda^a - \lambda^a} - a \lambda^a$$
.

a = 1.37512; $D_a = 0.88850$; a = 0.018414; $\lambda_a = 0.12604$; a (experimentall) = 80.

2	Pheab.	Pher.	ك
0.214	1.40440	1.40440	0
0.210	1.59025	L.89081	+ 0
0.220	1.30209	1.80807	+ 8
0.281	1.88920	1.88032	+12
0.242	1.88144	1.88159	+15
0.257	1.87884	1.57590	+ 0
0.267	1,50944	1,50944	0
0.274	1,80670	1,80071	— в
0,808	1.85710	1.85708	2.
0.840	1,35082	1,85085	+ 9
0,801	1.84770	1.84780	+ 4
0.304	1.84408	1.84402	- 1
0.441	1.84018	1,84014	- 4
0.407	1.88882	1.88848	- 4
0.480	1.87788	1.88781	- 5
0.533	1,88585	1.88582	— a
0.580	1,88850	1.88986	0

Der grosse Werth von e zeigt die Existenz starker Absorption im Ultraroth. Fasst man sämmtliche Streifen im Ultraroth zu einem Streifen zusammen, so berechnet sich dessen mittlere Wellenlänge

$$\lambda_r = \sqrt{\frac{a - (a + D_\bullet)}{a}} = 76\mu.$$

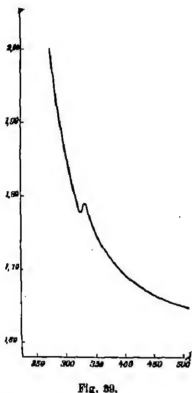
Wasser ist bis zur Grenze der Durchsichtigkeit der Luft bei 185 $\mu\mu$ noch sehr gut durchlässig, was mit dem Werthe 126 $\mu\mu$ für den berechneten ultravioletten Streifen gut stimmt.

269. Schwefelkohlenstoff. Messungen stammen im Ultruroth von Rubens [31], im Sichtbaren von van der Willigen [40], Flatow [10] und Fricke [11], im Ultraviolett von Martens [18], Flatow [10] und Fricke [11].

Die Messungen reichen nur bis $260\,\mu\mu$, wo starke Absorption beginut. Ferner befindet sich ein schmaler Streifen bei ungeführ $325\,\mu\mu$. Innerhalb dieses Streifens zu messen, ist nur Fricke [11] gelungen.) Wie Figur 30

zeigt, glebt der Streifen zu deutlicher ausmaler Dispersion Vernulassung.

Die Anwendung der Dispersionsformel durch Martens und Flatow (XIII)liefert unbefriedigende Resultate. Inabesondere zeigt die Region unterhalb des Absorptionsstrelfens 325 nu sehr erhebliche Abweichungen, was wohl zum Theil durch die betrachtliche Anomalie bei 325 un be-Berechnung gründet ist. Eine genaue berücksichtigen. milisate diesen Streifen Wir verzichten auf Wiedergabe des Zahlenmaterials und beschränken uns auf folgende Berecluumgen Bemerkungen. Die immerhin genau genug, um die Lage eines massgebenden Absorptionsmaximums bei etwa 227 mu wahrscheinlich zu machen. In der That ergiebt die Anwendung der Reststrahlenmethode durch Flatow [10] ein Reflexionsmaximum für die Cd-Linie 231 µµ, was gut mit dem berechneten Werthe tibereinstimmt. Das Resultat spricht gegen die ebenfalls von Flatow [10] berechnete Lorentz-Planck'sche Formel (XX), aus der sich die Lage des Absorptionsmaximums zu ca. 185 µµ erglebt.



Dispersion des Schwefellrohleustriffs.

Ferner ergiebt sich die berechnete Dielectricitätsconstante 2.51 sehr nabs gleich der beobachteten (2.61 für 18° C.). Für $\lambda = 0$ ist $\nu = 1,278$.

270. Benzel. Auch dieser Stoff ist durchlässig im Ultraroth und Rubens [31] zeigt, dass die Dispersion von 0.434 bis $1.850\,\mu$ sehr gut durch die zweigliedrige Cauch ysche Formel (mit r)

$$-a + \frac{b}{2^5}$$

¹⁾ Nach der in \$ 294 beschriebenen Interferensmethodo.

dargestellt werden kann. Im Zusammenhange damit ist das constante Glied der Formel, a = 1.4808 gleich der Wurzel aus der Dielectricitätsconstanten $(\sqrt{2.24} - 1.49)$ bei 12° Cels.).

Martens [18] berechnet die Rubens'schen Messungen im Ultraroth, und die Simon'schen [40] im Sichtbaren und Ultraviolett mittelst der etwas vollständigeren Formel (VII). Die Rubens'schen Werthe sind dabei zum Anschluss an die Simon'schen um 0.0048 verkleinert. Die Absorption im Ultraviolett beginnt bei etwa $270\,\mu\mu$.

Tabelle 34.
Dispersion des Benzols bei 20 ° O. (nach Martens [18]).

Formel:
$$r^2 = a + \frac{D_y \ \lambda^2}{\lambda^2 - \lambda_y^2}$$
; $a = 1.4528$; $\lambda_y = 0.17450 \mu$; $D_y = 0.7204$; $a = 2.2500 - 0.00104 \ (t = 20^{\circ})^4$).

1	beoh.	₹ber.	4	λ	Phanh.	Pher.	1
0.17450 µ	motall. It	eflexion bere	chnet	0,58()	1,5005	1.4007	_
0.288706	1.6100	1.6100	0	0.650	1.4050	1.4048	-1
0.28811	1.6120	1,6125	- - B	0.708	1,4007	1,4805	- 1
0.20611	1,5089	1.5908	+ 10	0.810	1.4890	1.4882	1-
0.84080	1,5008	1.5015	+ 12	0.804	1.4874	1.4800	1_ 1
0.84070	1.5504	1.5575	+11	0.020	1.4950	1.4852	I- '
0.86128	1.5485	1.5408	∔ 8	0.007	1.4849	1.4840	1- (
0,484	1.5220	1.5220	1 0	1.080	1.4884	1.4928	-
0.467	1,5158	1.5155	- 8	1,178	1,4822	1.4917	I_ :
0.48000	1.5187	1.5132	_ b	1.297	1.4818	1.4807	1- 1
0.486	1.5125	1.5122	- 3	1,489	1.4801	1.4700	1_ :
0.508	1.5004	1.5087	- 7	1.621	1.4702	1.4701	I
0.6840	1.5000	1.5052	- 8	1.850	1.4784	1.4784	

Die Differenz (a-1) zeigt, dass vermuthlich noch ein weiterer ultravioletter Streifen, als der berechnete bei 174 $\mu\mu$, existirt, und dass ersterer etwas zu klein gefunden wurde. Indessen ist zu bedenken, dass die Formel kein Glied — $e\lambda^a$ enthält. Möglicher Weise könnten auch durch ein solches Glied, d. h. durch Annahme eines ultrarothen Streifens bessere Resultate erzielt werden.

$$a + D_s = 2,18$$
 ist sehr nahe gleich $s = 3.25$.
Für $\lambda = 0$ ist $s = 1,205$.

- 271. Xylol. Für diesen Stoff hat Rubens [81] Abnliche Schlüsse gezogen wie für Benzol. Martens berechnet die Rubens'schen Beobachtungen
 nach der vollständigeren Formel (VID. Vergl. Tab. 35.
- 272. α-Monobromnaphtalin. Simon [46] hat die Dispersion bestimmt, Martens [18] die Curve nach der Formel (VII) berechnet. Vergl. Tab. 36.

¹⁾ F. Rats, Ztschr. f. physik. Chem. 19, p. 04-112 (1896).

Tabelle 35.

Dispersion des Xylols bei 20 ° C. (nach Martons [18]). .

Formel:
$$r^2 = a + \frac{D_s \lambda^2}{\lambda^2 - \lambda_s^2}$$
; $a = 1.0000 \text{ (angenommen)}; \quad \lambda_s = 0.18060; \\ D_s = 1.1724; \quad s = 2.05.$

2	*beob.	Ther.	4	λ	₹Jæoh.	· rber.	1
0.18080	metall, R	efection herec		1,012	1.4822	LA918	-1
0.48407	1,5170	1,5170	TO	1.090	1.4808	1.4802	0
0.48015	1,5075	1.5076	+1	1.195	1.4795	1,4702	IJ
0.58951	1.4965	1.4968	-2	1.810	1.4784	1,4782] 2
0.65080	1.4922	1.4918	-4	1,461	1.4775	1,4774	1-1
0,528	1.4857	1.4851	1 - 6	1.045	1.4708	1,4787	
0.978	1,4845	1.4887	-8	1.881	1.4760	1,4700] 0
0.040	1.4884	1.4825	9	60	_	1.4740	1 -

a ist von Martens zu 1.0000 angenommen, nicht berechnet. $a+D_n=2.17$ ist nahe gleich s=2.85.

Tabelle 36.

Dispersion des «-Monohrommaphtalins (nach Martons [18]).

Formel:
$$x^{\mu} = a + \frac{D_{\nu} \lambda^{a}}{\lambda^{a} - \lambda^{a}_{\nu}};$$
 $a = 2.0001;$ $\lambda_{\nu} = 0.248 \mu.$ $D_{\nu} = 0.0158;$

λ	0.80129	0.48407	0.48015	0,5840	0.58031
Phen.	1.7698	1.7087	1.0814	1.0080	1.0576
	1.7678	1.7087	1.0812	1.0070	1.0571

Martens versucht die genane Lage des Absorptionsstreifens im Ultraviolett nach der Reststrahlenmethode festzustellen. Bei viermaliger Reflexion von Strahlen des Cadmiumfunkens an Monobromnaphtalin (in Flussspathplatten eingeschlossen) erscheinen nur die Cd-Linien 232 und 228 $\mu\mu$ unf der Platte. Damit stimmt die berechnete Lage bei 243 $\mu\mu$ annähernd überein.

278. Cassiail. Dieselbe Methode wendet Martens [18] beim Cassiail an. Die Berechnung nach den Beobachtungen von Micheli') ergiebt:

Tabelle 37.
Dispersion des Camietis (nach Martons [19]).

Formel:
$$p^2 = a + \frac{D_0 - \lambda^2}{\lambda^2 - \lambda_0^2}$$
; $a = 1.88658$; $\lambda_0 = 0.27008 \, \mu$, $D_y = 0.58440$;

λtoμμ	480.15 :	546.10	. 589.81	656.50
Floor,	1.05858	1.68152	1,62088 ·	1.80000
	1.05858	1.68152	1,62101	1.80000

i) Drude's Ann. 6. p. 684 (1901).

Reines Cassiaül, zwischen Quarzplatten in capillarer Schieht, lässt nur Strahlen bis 330 $\mu\mu$ durch.

Bei Anwendung der Reststrahlenmethode (wie beim Monobromnaphtalin) erscheinen auf der Platte nur die Cd-Linie 274, die sehr starken Linien 257 und 288 aber nicht. Dies ist in guter Uebereinstimmung mit dem berechneten Werth 271 $\mu\mu$ des Absorptionsmaximums.

274. Verschiedene Gläser. Die Beobachtungen stammen von Rubens [31, 33, 36], der indessen die Berechnung nur für schweres Silicatilint durchgeführt hat. Wir geben nur für dieses die vollständige Tabelle 38, die Werthe für die anderen Gläser in Curvenform (vgl. Fig. 40 und 41).

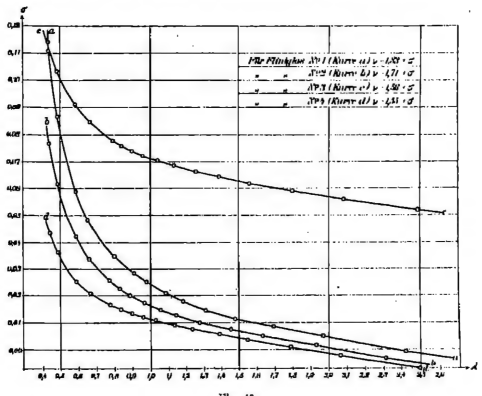


Fig. 40.

275. Wir stellen zum Schluss in Tabelle 30 die beobachteten Wertho der Dielectricitätsconstanten mit den berechneten zu zusammen. Die Uebereinstimmung ist wenigstens für Benzel, Xylel, Schwefelkohlenstoff befriedigend. Bei Flussspath und Quarz beweist die Uebereinstimmung nicht viel, da bei den Berechnungen von vornherein zu — dem beobachteten s gesotzt wurde.

Ferner sind in Tabelle 39 die Werthe ν_o für $\lambda = o$ angegeben, die nach der Theorie gleich i sein sollen.

Tabelle 38.

Schweres Silicatilint (0.500); t - 18. 0-10. 1 ° C. (anch Rubens [50]).

Formel:
$$v^3 = v \xi_0 + \frac{M_r}{\lambda^3 - \lambda_0^2} - \frac{M_r}{\lambda_1^3 - \lambda^3}$$
.

 $T_{\infty}^{2} = 0.7716$; $M_{\pi} = 0.00672$; $\lambda_{\pi}^{0} = 0.0404$; $M_{\pi} = 1508.2$; $\lambda_{\pi}^{0} = 804.55$.

- •			
).	*heob.	Pior.	d · 104
0.40444#	1.601758	1.8019	0
0.48400	1.787782	1.7879	0
0.48010	1.770658	1.7707	0
0.58400	1.750751	1.7507	1
0.58932	1.751094	1.7811	n
0.01689	1.743488	1.7485	0
0.76008	1.785000	1.7851	+1
0.080	1.7270	1.7278	+2
1.210	1.7208	1.7208	. 0
1.025	1.7144	1.7142	— 2
2.025	1.7080	1.7085	— 1
2.40	1.7020	1.7020	0
2.70	1.0080	1.0970	— L
2.00	1.6084	1.0082	— 2
8.21	1.6885	1.0887	+-2
8.58	1.6820	1.0819	- 2
8.70	1.6758	1,6758	0
4,00	1.6688	1.0000	+2

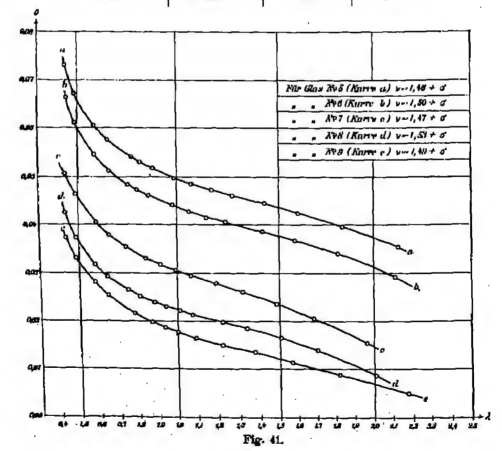


Tabelle 30.

_	*&	•	Po
Flussepath	6.92	0.02	1.167
Quarz	4,84	4.84	
Steinenla	8.96	0.20	1.075
Sylvin	4.108	4.04	1,117
Schwefelkohlenstoff	2.51	2.01	1.278
Benzol	2.18	2.25	1.205
Xylol	2.17	2.85	1.00 (anga-
Wasser		_	1.120

VIERTER ABSOHNITT.

Neuere Arbeiten und Arbeitemethoden über Dispersion stark absorbirender Körper.

276. Die vorhergehenden Abschnitte laben uns in systematischer Form die ersten Arbeiten über anomale Dispersion, die Theorieen der Dispersion und die Resultate der Prifung der Dispersionsformeln im absorbirten und im durchsichtigen Theile des Spectrums kennen gelehrt. In den folgenden Abschnitten wenden wir uns zur Besprechung neuerer Arbeiten auf diesem Gebiete und derjenigen Fragen, die mit der Dispersion stark absorbirender Körper im engsten Zusammenhange stehen. Wir werden dahei verschiedene andere Methoden zur Bestimmung der optischen Constanten stark absorbirender Körper, vereinzelte Vergleiche der experimentellen Ergebnisse mit der Theorie, Beobachtungen anomaler Dispersion an verschiedenen Stoffen nebst Zahlenmaterial kennen lernen, wobei uns unsere, wie wir zugeben, etwas willkürliche Eintheilung des Stoffes am practischsten erschien.

A. Bestimmung von v und z aus den Constanten der Metallreflexion. Prüfung der Cauchy'schen Formein der Metallreflexion.

277. Beim Studium des von den Metallen reflectirten Lichtes fallen uns zwei Erscheinungen auf.

Erstens: der Metallglanz, d. h. das im Vergleich zu anderen Körpern ungemein starke Reflexionsvermögen der Metalle (z. B. beim Silber 05 % gegen 1% beim Glase).

Zweitens: Schief einfallendes, linear polarisirtes Licht ist nach der Reflexion elliptisch polarisirt,

Wir wissen ferner: Alle Spectralfarben werden von den Metallen sehr stark, wie man sagt "metallisch" absorbirt.

Genau dieselben Eigenschaften zeigen gewisse nicht metallische Körper, wie z. B. organische Farbstoffe, für begrenzte Strahlenbereiche des Spectrums. Sie haben für solche Bereiche "metallisches" Reflexions- und Absorp-

tionsvermögen und zeigen elliptische Polarisation des reflectirten Lichtes. Man wird darum vermuthen dürfen, dass alle diese Erscheinungen im engsten Zusammenhange stehen. Wir gehen in Kürze ein auf ihre theoretische Begründung, da diese uns die Mittel zu einer experimentellen Bestimmung der Dispersion und Absorption dieser Körper liefert, und besprechen zunächst die Entstehung der elliptischen Polarisation und ihre Gesetze.

278. Das unter dem Einfallswinkel φ einfallende, linear polaristrte Licht habe ein "Einfallszimuth" ψ' gegen die Einfallsebene. Wir zerlegen seim Amplitude $A_{\rm e}$ in zwei Componenten $A_{\rm en}$ senkrecht, und $A_{\rm en}$ parallel zur Einfallsebene. Wenn wir dann annehmen, dass durch den Vorgang der Reflexion diesen beiden Componenten ein Phasen unterschied ert heilt werde, und dass ferner die eine Componente stürker reflectirt werde als die andere, so sind damit offenbar die allgemeinsten Bedingungen für das Zustandekommen elliptischer Polarisation im reflectirten Lichte gegeben. Wir wollen die Componenten der reflectirten Amplituden $A_{\rm en}$, und $A_{\rm en}$, den Phasen-unterschied $\mathscr A$ nennen.

Wenn wir nun das Licht nach der Bestexion durch einen Babinet'schen Compensator (d. h. durch Compensirung des Phasenunterschieds) wieder zu linear polarisirtem Lichte machen, so muss seine Pohnisationsebene gegen die des einfallenden Lichtes gedreht erscheinen, da ja das Verhältniss der Componenten der Amplitude ein anderes geworden ist. Das neue Azimuth pegen die Einfallsebene nennen wir das "Azimuth der wiederhergestellten Polarisation". Es ist bestimmt durch die Beziehung

$$tg\,\psi = \frac{A_{\rm rp}}{A_{\rm rs}}.\tag{406}$$

Die Untersuchung zeigt nun Folgendes: bei einem ganz bestimmten, für den untersuchten Körper characteristischen, sogenannten "Haupteinfallswinkel" $\overline{\varphi}$ ist $A = \frac{n}{2}$. Das reflectirte, elliptisch polarisirte Licht kunn dann durch ein Viertelwellenlängenglimmerblättehen zu linear polarisirtem Lichte gemacht werden. Wenn nun das Einfallsazimuth $\psi = 45^{\circ}$ war, so neunt man das zugehörige "Azimuth der wiederhergestellten Polarisation" in diesem besonderen Falle das "Hauptazimuth". Wir bezeichnen es mit $\overline{\psi}$, $\overline{\psi}$ und $\overline{\psi}$ sind characteristische Constanten des untersuchten Körpers. Ausserdem ist unter diesen Umständen die Intensität des reflectirten Lichtes ein Minimum.

279. Die Reflexionsgesetze sind also hier gänzlich verschieden von denen der gewöhnlichen Reflexion an durchsichtigen Körpern. In der Theorie der Metallreflexion wird aber gezeigt, wie man diese Gesetze aus der Theorie der gewöhnlichen Reflexion entwickeln kann, wenn man statt des recklen Brechungsindex ν das "complexe Brechungsverhältniss" $n = \nu - i z$, bezw. die complexe Dielectricitätsconstante $s' = n^2 - (\nu - i z)^2$ einführt, in denen ν und z wie bisher die Bedeutung des Brechungsindex und des Extinctionsludex

bei senkrechtem Einfall des Lichtes haben, u ist dann definirt durch die Gleichung

$$\mathfrak{n} = \frac{\sin \, \varphi}{\sin \, z},\tag{407}$$

wo z der "complexe Brechungswinkel" ist.

Auch die reflectirten Amplituden werden durch complexe Grössen Ap und A. ausgedrückt. Die Theorie i liefert dann, Einfallsezimuth — 45 ° vorausgesetzt (so dass die Componenten des einfallenden Strahls gleich werden), ühnlich wie bei der Behandlung der Totalreflexion die complexe Gleichung):

$$\frac{Ap}{Aa} = \frac{Arp \cdot e^{id}p}{Asp \cdot e^{id}} = tg \psi \cdot e^{id} = -\frac{\cos(\varphi + \chi)}{\cos(\varphi - \chi)}.$$
 (408)

Darin ist offenbar $\delta_p - \delta_n - A$ die Phasendifferenz, ψ die Grösse in Gleichung (406).

Aus (408) folgt:

$$\frac{1 - lg \ \varphi \cdot e^{i\omega t}}{1 + lg \ \varphi \cdot e^{i\omega t}} = \frac{\cos \varphi \cos \chi}{\sin \varphi \sin \chi},$$

und mit Benutzung²) von (407)

$$\frac{1 - ty \cdot \varphi \cdot e^{id}}{1 + ty \cdot \varphi \cdot e^{id}} = \frac{\sqrt{n^i - \sin^2 \varphi}}{\sin \varphi \cdot ty \cdot \varphi}.$$
 (400)

280. Die weitere Behandlung gestaltet sich nun sehr bequem, wenn wir die ganz allgemein für absorbirende Körper geltenden Gleichungen (80a, 60b) auf pag. 298 zu Hülfe nehmen. Sie lauten:

Darin sind r_{φ} und x_{φ} die für den Einfallswinkel φ geltenden Werthe³); τ ist der Winkel zwischen den Wellenebenen gleicher Phase und gleicher Amplitude (vgl. § 132), der immer gleich dem Brechungswinkel ist. Es gilt darum ferner die Beziehung:

$$\frac{\sin \varphi}{\sin r} = \nu_{\varphi}. \tag{411}$$

2) Ann. Für
$$\varphi = 0$$
 ist $tg \psi \cdot e^{i \cdot d} = -1$, also $d = 0$; $tg \psi = -1$; $tur \varphi = \frac{\pi}{2}$ ist $tg \psi \cdot e^{i \cdot d} = +1$, also $d = 0$; $tg \psi = +1$;

Vergi, Drudo, Lebriuch der Optik, 2. Aufi. p. 342. Leipzig 1966. — A. Schuster, Theory of optics. London 1994. p. 260.

d. h. für senkrechten und streifenden Einfall bleibt das reflectirte Licht linear polarisirt.

Wir wählen hier aus practischen Gründen den Index g statt des Index r auf pag. 205.

Aus (411) können wir folgern:

$$\nu_{\varphi}^{*} \cos^{2} r = \nu_{\varphi}^{*} - \sin^{2} \varphi. \tag{412}$$

Dann wird:

$$u^{2} = (\nu - ix)^{2} - \nu^{2} - x^{2} - 2 i r x - \nu_{\varphi}^{*} - x_{\varphi}^{*} - 2 i \nu_{\varphi} x_{\varphi} \cos r - \nu_{\varphi}^{*} \cos^{2} r + \sin^{2} \varphi - x_{\varphi}^{*} - 2 i \nu_{\varphi} x_{\varphi} \cos r.$$
(413)

Setzen wir:

$$\nu_{\phi} \cos r = m,$$
 (414)

bilw 08

$$n^2 - (m - ix_{\varphi})^2 + \sin^2 \varphi$$
 (415)

and (409) wird zn:

$$\frac{1 - tg \, \psi \cdot o^{kd}}{1 + tg \, \psi \cdot o^{kd}} = \frac{m - t x_{\varphi}}{\sin \varphi \, tg \, \varphi}. \tag{410}$$

Die linke Seite von (416) schreiben wir:

$$\frac{1-ty\ \psi\ e^{td}}{1+ty\ \psi\cdot e^{td}}=$$

$$\frac{1 - ty \ \psi \cos d - ty \ \psi \cdot i \sin d}{1 + ty \ \psi \cos d + ty \ \psi \cdot i \sin d} = \frac{\cos \psi - \sin \psi \cos d - i \sin \psi \sin d}{\cos \psi + \sin \psi \cos d + i \sin \psi \sin d}$$

(Zähler und Nenner mit cos $\psi + \sin \psi \cos A - i \sin \psi \sin A$ multiplicirt)

$$\frac{\cos 2 \ y - i \sin d \sin 2 \ y}{1 + \cos d \sin 2 \ y}$$
 (417)

Durch Vergleich mit der rechten Seite von (416) und Trennung des Reellen vom Enagintren folgt:

$$m = \nu_{\varphi} \cos r = \frac{\sin \varphi \, tg \, \varphi \cos 2 \, \varphi}{1 + \cos d \sin 2 \, \varphi}; \tag{418}$$

$$\kappa_{\varphi} = \frac{\sin \varphi \, tg \, \varphi \sin d \sin 2 \, \varphi}{1 + \cos d \sin 2 \, \psi};$$

Für den Haupteinfallswinkel $\varphi = \overline{\varphi}$ ist $A = \frac{\pi}{2}$, $\psi = \overline{\psi}$, und die Formeln reduciren sich auf (r für $\overline{\varphi}$ gleich $r_{\overline{\varphi}}$ gesetzt):

$$\begin{array}{cccc}
\nu_{\overline{\varphi}} \cos r_{\overline{\varphi}} & - \sin \overline{\varphi} \ tg \ \overline{\varphi} \cos 2\overline{\psi} \\
\times_{\overline{\varphi}} & - \sin \overline{\varphi} \ tg \ \overline{\varphi} \sin 2\overline{\psi}.
\end{array} \tag{410}$$

Daraus lässt sich ableiten:

$$r_{\overline{\varphi}}^{2} \cos^{2} r_{\overline{\varphi}} + z_{\overline{\varphi}}^{0} = \sin^{2} \overline{\varphi} t g^{2} \overline{\varphi},$$

und mit Benutzung von (412)

$$r_{\overline{\varphi}}^{a} + \chi_{\overline{\varphi}}^{u} = tg^{a} \overline{\varphi}. \tag{420}$$

 $\overline{\varphi}$ spielt also eine Almliche Rolle, wie der Polarisationswinkel $\overline{\varphi}$ bei durchsichtigen Körpern ($r - tg \overline{\varphi}$). (420) ist das Brewster'sche Gesetz in seiner Form für metallisch-absorbirende Körper.

281. (419) giebt uns r_q und x_q für schiefen Einfallswinkel. Die Werthe r und x für senkrechten Einfall des Lichtes können wir daraus auf folgende bequeme Weise ableiten. Wir schreiben die erste der Gleichungen (410) unter Benutzung von (412)

$$\gamma_{\varphi} = \sqrt{\sin^{2} \bar{\varphi} t g^{2} \bar{\varphi} \cos^{2} 2 \psi + \sin^{2} \bar{\varphi}}, \qquad (421)$$

und nach leichten Umformungen:

$$r_{\overline{\varphi}} - ty \ \overline{\varphi} \ \sqrt{1 - \sin^2 \overline{\varphi} \sin^2 2 \psi}. \tag{422}$$

Setzen wir nun:

$$\sin \overline{\varphi} \sin 2 \overline{\psi} - \sin a,$$
 (423)

so wird:

$$\begin{array}{l}
\mathbf{r}_{\overline{\varphi}} - tg \ \overline{\varphi} \cdot \cos \alpha; \\
\mathbf{x}_{\overline{\varphi}} - tg \ \overline{\varphi} \cdot \sin \alpha.
\end{array} \tag{424}$$

Aus diesen Gleichungen erhalten wir v und z mittelst der Gleichungen (410), und zwar, wenn wir

$$\sin 2 \overline{\varphi} \sin 2 \overline{\psi} - \sin \beta, \tag{425}$$

setzen, in der bequemen Form !):

$$x = tg \overline{\varphi} \sqrt{\sin \left(\alpha + \frac{\beta}{2}\right)} \sin \left(\alpha - \frac{\beta}{2}\right);$$

$$r = tg \overline{\varphi} \sqrt{\cos \left(\alpha + \frac{\beta}{2}\right)} \cos \left(\alpha - \frac{\beta}{2}\right).$$
(426)

Yergi, B. Walter, Die Oberfigahen oder Schillerfarben. Braumchweig 1995.
 Kayser, Specimospie. IV.

282. Für viele Zwecke ist statt dieser strengen Gleichungen eine Näherungsform zulässig. Wenn nämlich, wie bei allen Metallen, n^2 , d. h. also $r^2 + \kappa^2$ erheblich grösser als 1 ist 1), kann man in (400) sin q neben n^2 vernachlässigen. Wir bekommen dann die Gleichung (410) mit dem Unterschiede, dass in (416) ν statt m, und κ statt κ_{φ} steht. Die weitere Entwickelung ist genau' dieselbe und giebt die Formeln (410), in denen aber links ν und κ (bei senkrechtem Auffall) stehen. Wir erhalten somit ohne Zwischenrechnung:

$$v = \sin \overline{\varphi} tg \overline{\varphi} \cos 2\overline{\psi};$$

$$z = \sin \overline{\varphi} tg \overline{\varphi} \sin 2\overline{\psi}.$$
(127)

Formeln (418) (419) (420) and (427) gestatten, ν and z and zasammengehörigen beobachteten Werthen von φ , ψ and Δ , oder von $\overline{\varphi}$ and $\overline{\eta}$ za berechnen.

Wie der Metallglanz, d. h. das hohe Reflexionsvermögen zu Stande kommt, werden wir später erörtern (§ 331).

283. Die Prüfung dieser Theorie ist mehrfach vorgenommen worden. Man geht zu diesem Zwecke von Formeln aus, welche die (unbekannten) r und z nicht enthalten, soudern Δ und ψ als Functionen des Einfallswinkels φ darstellen. Die Prüfung dieser Formeln hat zu guten Resultaten geführt z.

Weniger gut waren aufangs die Erfolge, die man mit der Berechnung von ν und χ aus gemessenen Werthen der ψ , φ , und Δ bezw. $\overline{\psi}$ und $\overline{\psi}$ erzielte. Diese uns hier wesentlich interessirende Methode lässt die mannigfachsten Formen zu. Drude $\overline{\psi}$ hat sie eingehend besprochen und kritisirt. Ich zeigt, dass es am zweckmässigsten ist, ψ und Δ für eine Beihe von Einfinßwinkeln zu beobachten, die dem Haupteinfallswinkel benachbart sind, und er hat auf diese Weise die Constanten der Metalle mit grosser Sorgfalt bestimmt. Δ und ψ , d. h. also die Form der Schwingungsellipse des reflectirten Lichtes wird nach der bekannten Methode mit Babinet'schem Compensator und analysirendem Nicol gemessen.

Es ist von vornherein klar, dass die reflectirende Oberfitche sehr rein muss. Drude 9 untersucht die Folgen, welche mangelhafte Politur und das Vorhandensein dünner Oberfitchenschichten, — seien es Gasschichten, oder durch das Polirmittel hervorgerufene — auf das Resultat haben können.

Eine complaxe Grösse gross gegen eine reelle bedeutet: der Modulus der complexen Grösse gross gegen die reelle.

Gonaueres bei Walter, Die Oberfischen- oder Schliterfarben. Braunschweig (1995).
 P. Drude, Bestimmung der optischen Constantan der Metalle. Wied. Ann. 93.
 p. 481—554 (1890).

⁴⁾ P. Drude, Ueber Oberfitchtenschichten. Wied. Ann. 86. p. 582—500. p. 805—806 (1889). Vergl. auch R. O. Maclaurin, On metallic reflection and the influence of the layer of transition. Proc. Roy. Soc. (A) 77. p. 211—284 (1900).

Es zeigt sich, dass solche Oberfischenschichten die Abhängigkeit der ψ und $\mathcal I$ vom Einfallswinkel nicht beeinflussen, so dass dadurch das gute Resultat der angestellten Prüfungen der Theorie erklärlich wird. Wohl aber werden die Absolutwerthe von $\overline{\psi}$ und $\overline{\varphi}$ erheblich beeinflusst, und da diese in die Formeln zur Bestimmung von τ und z eingehen, so folgt, dass die reflectirenden Flächen (Spiegel) frei von solchen Oberflächenschichten sein müssen — ein Umstand, der bei älteren Arbeiten nicht genügend berücksichtigt wurde. Speciell wird der Haupteinfallswinkel $\overline{\varphi}$ durch eine solche Schicht stets verkleinert, das Hauptezimuth $\overline{\psi}$, allerdings in weit geringerem Mausse, vergrössert. Eine Schicht von $\frac{1}{4000}$ λ Dicke ist noch deutlich nachweisbar und würde, wenn sie selbst einen Brechungsindex — 1.5 besässe, die Bestimmung von τ und z z. B. beim Silber um 0.5 % bezw. 0.8 % filsehen.

Ferner verkleinert matte Politar (Einfluss der Kratzen des Spiegels), ein wenig den Haupteinfallswinkel, und verkleinert bedeutend das Hauptazimuth.

Unter Berücksichtigung aller dieser Umstände empfiehlt sich die oben besprochene Methode (ψ und $\mathcal I$ in der Nähe von $\overline \varphi$ mehrfach zu bestimmen) als die günstigste.

Es gilt nun die Oberfischenschichten zu entfernen, und wir entnehmen für die beste Behandlungsweise des Spiegels unserer obigen Bemerkung den Fingerzeig, dass der Haupteinfallswinkel $\overline{\varphi}$ um so grösser wird, je dünner die Schicht ist. Diejenige Behandlungsweise wird also die beste sein, die $\overline{\psi}$ möglichst gross macht, und Drude zeigt, dass dies Resultat für Metalle bei Anwendung von trockenem ungebranchtem Schmirgelpapier (oder feinen Feilen) und unter theilweiser Benntzung des Polierstahles erreicht werden kann. Die von Drude bestimmten Werthe der r und x der Metalle haben somit einen hohen Grad von Zuverlässigkeit, wenn man die Formeln der Metallreflexion als den Thatsachen ontsprechend annimmt.

284. Die strengste Prüfung dieser letzteren Annahme ist nun offenbar die, v und z für eine und dieselbe Substanz sowohl auf directem Weg, als auch aus den Formeln der Metallreilexion zu bestimmen. Für Metalle ist dies bisher nicht durchgeführt worden, da dünne Metallschichten und Prismen sich kann oxydfrei herstellen lassen, und die Prüfung darum mit grossen Schwierigkeiten verbunden sein wurde.

Wohl aber ist die Prüfung durchführbar für organische Farbstoffe, und auf eine solche von Pflüger!) im Anschluss an Arbeiten von Walter!) durchgeführte Untersuchung wollen wir jetzt eingehen. Sie wird uns zugleich

¹⁾ A. Pflüger, Prüfung der Cauchy'schen Formein der Hotalirofexion an den optischen Constanten des festen Oyanius. Wied. Ann. 65. p. 214—224 (1898).

L. a. p. 117. Vergl. auch sur Theorie der Mathode: G. Horn, Beiträge zur Kenntniss der Disportion des Lichtes in absorbirenden Krystallen. N. Jahrb. f. Min. Beil. Bd. 18, p. 269 —342 (1890).

mit den Details einer sehr zweckmässigen Methode zur Bestimmung von $\overline{\psi}$ und $\overline{\psi}$ bekannt machen. Aeltere Untersuchungen in solchen Farbstoffen hatten sehr mangelhafte Uebereinstimmung ergeben. Durch verschiedene chemische Beschaffenheit und Veränderung infolge der Lichtempfindlichkeit der untersuchten Farbstoffe lassen sich die zum Theil sehr großen Verschiedenheiten nicht genz erkläten, und Walter macht wahrscheinlich, dass der Fehler in den benutzten Methoden steckt, insbesondere in der Ungleichheit der $\lambda/4$ -Glimmerblättchen.

285. Walter arbeitet nach einer Methode zur Bestimmung von $\overline{\psi}$ und $\overline{\psi}$, die im Princip schon von Jamin²) und Quincke³) angegeben und benutzt worden ist.

Wir lassen linear polarisirtes Licht unter dem Einfallsazimuth 45° und dem Haupteinfallswinkel \overline{y} auf einen Farbstoffspiegel fallen und den restectirten Strahl von einem zweiten, dem ersten parallelen Spiegel zum zweitenmal restectiren. Durch die zweite Restexion wird dann ossenbar ein zweiter Phasenunterschied $\frac{\pi}{2}$ addirt, so dass der Strahl nach der zweiten Restexion wieder linear polarisirt ist.

Sein Azimuth ψ' ist aber nicht das Hauptazimuth ψ , wie wir es nach einer Reflexion mittelst eines $\mathcal{U}4$ -Glimmerblättchens würden beobachten können, wobei $tg\psi=\frac{R_s}{R_s}$ war. Vielmehr sind die Amplituden nach der zweiten Reflexion in demselben Verhältniss geschwächt, wie nach der ersten, d. l. es ist:

$$tg \, \overline{\psi}' - \left(\frac{R_p}{R_s}\right)^s$$

und somit

$$tg\,\overline{\psi} - \sqrt{tg\,\overline{\psi}'} \,. \tag{428}$$

2) J. Jamin, Mémoire sur la réflexion métallique. Ann. Chim. et Phys. (3) 19. p. 266

-842 (1847). Pogg. Ann. 122. p. 437-480 (1849). Ergbd.

¹⁾ E. Wiede mann, Ueber die elliptische Polarisation des Lichtes und ihre Beziehung zu den Oberflächenfarben der Kürper. Pogg. Am. 151. p. 1—50 (1874) Arch. Sc. Phys. et Nat. 48. p. 277—288 (1875); Leipz. Ber. 34. p. 253—200 (1872). — P. Glan, Ueber die Polarisationswinkel des Fuchsins. Wied. Ann. 7. p. 321—328 (1878). — E. Schenck, Ueber die elliptische Polarisation des Lichtes bei Referion an Krystalloberflächen. Wied. Ann. 15. p. 177—205 (1882). — J. Merkel, Experimentalle Untersuchungen über die elliptische Polarisation des Lichtes durch Reflexion von Körpern mit Oberflächenlarben. Wied. Ann. 19. p. 1—11 (1888). — Vergl. auch W. Voigt, Ueber die Theorie der Dispersion und Absorption; speciell über die optischen Eigenschaften des festen Fuchsins. Wied. Ann. 28. p. 354—577 (1884).

Quincke, Ueber die Bertimmung des Hauptasimuths und Haupteinfallswinkels Pogg. Ann. Jubelband p. 236—848 (1874). Phil. Mag. 47. p. 821—381 (1874).

286. $\overline{\psi}'$ und $\overline{\psi}$ werden nun nach folgender Methode bestimmt:

Man bereitet zwei Farbstoffspiegel auf Glasplatten a und a' (vgl. Figur 42). Diese werden auf dem Tischschen T eines Spectrometers genau senkrecht derart befestigt, dass sie die Ferbstoffselte einander zukehren, cinander parallel und gegen einander so verschoben sind, dass das aus dem Collimator C kommende Licht zuerst den Spiegel a. und

nach Reflexion an a den Spiegel a' treffen kann.

Collimator C und Fernrohr F tragen vor den Objectiven drehbare Nicols N and N mit Theilkrois. Das polarishende Nicol N wird withrend das Versuches so eingestellt, dass seine Schwingungsebene einen Winkel von 450 mit der gemeinschaftlichen Einfallsebene der beiden Spiegel bildet. Das einfallende Licht (einer intensiven Bogenlampe) ist dann unter einem Azimutli von 45° polarisirt. Die Nullstellung des unalvstrenden Nicols N ist diejenige, in der seine Schwingungsebene senkrecht zur Einfallsebene der beiden Spiegel steht,

Damit das ans dem Collimatorrohr kommende Licht nach der Reflexion an beiden Spiegeln in das Fernrohr F eintreten kann, muss man dessen Axe gegen das Tischchen excentrisch einstellen. Von dem Fernrohr wird nach der Justirung das Ocular entfernt. In der Brennebene des Objective entsteht ein Bild des bei diesen Versuchen weitgeöffneten Spaltes. Dies Bild lüst man auf den feinen Spalt S eines Hülfsspectrometers H fallen. Ein auf dessen Tischchen befestigtes Prisma erzeugt im Fernrohr ein Spectrum. Dieses besteht also nur aus Strahlen, die zweimal am Spiegel reflectirt sind. Dreht man nun gleichzeitig das Tischchen mit den beiden Spiegeln und das Nicol N. so kann man mit leichter Mühe eine Stellung beider auffinden, bei der im Spectrum ein sehr scharfer.

schwarzer Streifen

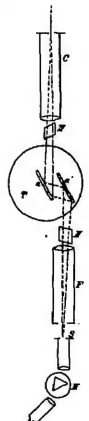


Fig. 42.

völlig ausgelöscht ist. Das bedeutet, dass diese Lichtgattung unch der Reflexion an den Spiegeln linear polarisirt und durch das Nicol ver-Der zugehörige Einfallswinkel, der am Theilkreis nichtet ist. des grossen Spectrometers abgelesen wird, und die Winkeleinstellung Nicol N sind der Haupteinfallswinkel on und das Azimuth w' Man bestimmt dieselben für eine gewilnschte Wellenlänge, indem man das Fedenkreus des Hülfsspectrometers auf diese Farbe einstellt und durch gleichzeitiges Drehen der Spiegel und des Nicols N den schwarzen Streifen auf die Mitte des Fadenkreuzes bringt.

erscheint, eine Lichtgattung

Es ist klar, dess diese einfache Methode sich nur dann anwenden lässt, wenn eine Oberflächenschicht nicht oder nur in sehr geringem Grade vorhanden ist.

Die auf diese Weise von Walter unter Benutzung der Gleichungen [428] und [426] gefundenen a für Fuchsin und Diamantgrün stimmen nun ganz gut mit den von Pflüger direct bestimmten Werthen überein!), wie die Tabelle 40 zeigt. In dieser sind die mit * versehenen Werthe diejenigen der grüssten Absorption, für die das beschriebene Verfahren in Anwendung kam. Die v der schwach absorbirten Stellen bestimmt Walter nach der Methode der Totalreflexion. Sie stimmen weniger gut und dies ist um so auffallender, als die Prismenmethode aussarhalb des Absorptionsstreifens bessere Resultate giebt, als innerhalb. Denn für die schwach absorbirton Stellen ist das Bild des Spaltes sehr scharf, während es für die stark absorbirten aus den in \$ 102 entwickelten Gründen immer etwas unscharf ist. Die Zahlen für den durchsichtigen Theil, nach der Prismenmethode bestimmt, sollten also a fortlori richtig sein, wenn diejenigen für den absorbirten es Indessen kann der Grund dieser Differenz auch in verschiedener chemischer Beschaffenheit der Praparate liegen (vgl. \$ 207). Die Uebereinstimmung im Absorptionsstreifen wäre dann ohne Beweiskraft. Diese Bemerkung gilt auch für eine neuere Arbeit Lischner's2), deren Resultate nur thellweise mit denen Walter's und Pflüger's übereinstimmen.

Tabelle 40.

Brochungsindices, bestimmt aus den Constanten der Metalireflexion (Walter) und nach der Prismenmethode (Pflüger).

Diemanterin

	λ in μ#	718	656*	589*	558*	527	517	480	476	8/4*
Patiger	4	2.42	201	1,27	1.00	1.01	1.41	1.00	1.70	1/18
Walter		241	2.15	1.27	1.03	1.14	1.24	1.44	1.54	1.46

Fuchsin.

2 in //#								580* 527*		480* 400*		
Walter Pfliggr	:	:						2.68 2.04	1.01 1.05	1.07 1.05	88.0	

287. Offenbar wird darum eine Prüfung grösseres Vertrauen verdienen, die möglichet gleichseltig an demselben Farbstoffpräparat sowohl nach der directen, wie nach der Reflexionsmethode augestellt wird. Bei Durchführung dieser Arbeit hat Pflüger einige der Reflexionsmethode anhaftende Schwierigkeiten gefunden, die gleichfalls die Differenzen erklärlich erscheinen lassen. So zeigt sich z. B. beim Cyanin im Gebiete von 500 µµ bis 540 µµ eine vom

¹⁾ B. Walter, Ueber die Brechungsexponenton des feston Fuchsins. Wied. Ann. 57. p. 894—390 (1896). — A. Pflüger, Zur anomalen Dispersion absorbirender Substanzon. Wied. Ann. 58. p. 676—673 (1896).

²⁾ E. Lischner, Drude's Ann. 12, p. 064-088 (1908).

Minimum der Reflexion infolge sehr kleiner Werthe von r, herrührende schwache Bande, von deren dunklem Hintergrund sich die sehmale, zu beobachtende Bande nicht mit genügender Deutlichkeit abhob. Ferner war die Bande von 580 $\mu\mu$ bis 620 $\mu\mu$ nicht genügend scharf zu erhalten, da in diesem Gebiet, wie aus den directen Messungen von r und z folgt, die Curven des $\overline{\varphi}$ und $\overline{\psi}$ einen Buckel aufweisen derart, dass zu verschiedenen Wellenlängen nahezu gleiche $\overline{\varphi}$ bezw. $\overline{\psi}$ gehören. Es wird dann für eine bestimmte Einstellung zwar ein scharfer Streifen im Spectrum vorhanden sein, aber durch die Existenz von schwachen Nachbarstreifen verwaschen gemacht werden.

Endlich konnten die Messungen im Roth wegen der geringen Lichtstärke nur bis zur Wellenlänge $\lambda = 0.35 \,\mu\mu$ ausgedehnt werden.

Im Grün waren die Streifen sehr scharf ausgebildet und im Roth ebenfalls, wenngleich die geringe Lichtstärke die Messungen hier ein wenig beeintrüchtigte.

Für die letzteren Geblete ist zugleich die Uebereinstimmung (vgl., Tabelle 10 auf pag. 400) so ausgezeichnet, dass man die Richtigkeit der Cauch y'schen Formeln der Metallreflexion als genügend erwiesen anschen darf, wenigstens in den Grenzen der erreichten Genauigkeit.

Sobald sich daher die Existenz von Oberstächenschichten vermeiden lässt, wie es nach diesen Ergebnissen bei frisch bereiteten Farbstoßschichten und bei geeignet behandelten Metallspiegeln möglich ist, wird es zur weiteren Prüfung der Dispersionstheorie unzweifelhast rationeller und einfucher sein, die Constanten aus Resexionsbeobachtungen zu bestimmen, voransgesetzt, dass sich nicht derartige Schwierigkeiten, wie die oben beschriebenen, in den Wegstellen.

288. Aehnliche Messungen, aber von geringerer Genauigkeit sind von Bloch 1) angestellt worden. Er tränkt auf Glas ausgebreitete Collodiumhäutchen mit Fuchsin, das vom Collodium in weit stärkerer Concentration aufgenommen wird, als vom Alcohol. Die Dicke der Häutchen wird wie in § 240, p mittelst des Interferenzrefractometers und p photometrisch bestimmt. Ferner werden die Grössen \overline{p} und \overline{p} gemessen. Bloch erhält so die characteristischen Dispersionscurven, führt aber den Vergleich mit den aus \overline{p} und \overline{p} bestimmten Werthen nur für die p der p de

Mred.	#dir.
0.476	0,509
0.957	1.07
0.219	0.224

Die Grösse von z beweist die starke Concentration des Fuchsins innerhalb des Collodiums.

¹⁾ S. Bloch, Rechorches experimentales sur l'absorption métallique de la lumière et les phénomènes optiques qui s'attachent. Dies. Paris 1896. Gauthier-Villars et fils. 8°. 70 S. Sur la dispersion anomale. O. B. 116. p. 740—748 (1803).

289. Neuerdings hat Betz!) auf Grund theoretischer Vorarbeiten von Voigt 2) und Drude 2) eine Methode ausgearbeitet, um an einer und derselben sehr dünnen Schicht eines metallisch absorbirenden Körpers durch Messung der Ellipticität und der Schwächung des durch gehenden Lichtes die Dicke d so wie v und x zu bestimmen.

'Die Theorie liefert für die elliptische Polarisation des unter schlefem Einfall durch eine planparallele Platte hindurchgehenden Lichtes (p = Amplitudenverhaltniss, d - Phasendifferenz, d - Schichtdicke, q - Einfallswinkel), eine complexe Gleichung zwischen o. A. d. o. z. und z.

Eine zweite Gleichung gewinnt man durch die Bestimmung der Schwächung des Lichtes beim senkrechten Durchgang durch die Platte.

Eine dritte endlich wird erhalten, indem man die absorbirende Platte in eine Flüssigkeit von bekannten Brechungsexponenten eintaucht, und wiederum die Schwächung bestimmt.

Die Resultate sind in ziemlich guter Uebereinstimmung mit denen anderer Beobachter.

200. Im Ultraviolett hat zuerst Cornu) die Methode der Metallreflexion angewandt, indem er das Streifensystem des Babinet'schen Compensators photographirte, and durch wiederholtes Photographiren mit gleicher Expositionszeit nach jedesmaliger Drehung des Analysators aus dem Intensitätsunterschiede der Streifen das zugehörige Azimuth ermittelte. Das wiederholte Photographiren wird vermieden durch einen von Voigt b angegebenen Kunstgriff, vermittelst dessen Minor o die optischen Constanten der Metalle bis weit ins Ultraviolett hinein bestimmt hat. Wir wollen die sehr hübselie Methode mit den Worten Minor's kurz beschreiben; Lässt man linear polarisirtes Licht durch eine senkrecht zur optischen Achse geschliffene Quarzplatte von veränderlicher Dicke gehen, so wächst die Drehung der Polarisationsebene mit der Dicke der Platte. Stellt man nun eine solche Platte zwischen einen Babinet'schen Compensator und den Analysator, und zwur so, dass die durch letzteren erzeugten Streifen in der Richtung zunehmender Dicke der Quarzplatte liegen, so wird das Azimuth des die Streifen erzeugenden, linear polarisirten Lichtes sich in dieser Richtung stetig Andern. Die

2) W. Voigt, Die optischen Eigenschaften sehr dinner Metallschichten, Wied. Ann. 25.

p. 95-115 (1885).

¹⁾ W. Betz, Blue Nethodo zur Bestimmung der Diake und optischen Constanten durchsichtiger Metalischichten. Drude's Ann. 18. p. 590-805 (1905).

⁸⁾ P. Drude, Ueber die Reflexion und Brechung ebener Lichtwellen beim Durchgang durch eine mit Oberflichenschichten behaftete planparallele Platte. Wied. Ann. 43. p. 126-157 (1891).

⁴⁾ A. Corna, Sur la polarisation elliptique per réflexion vitreuse et métallique. C. R. 108. p. 917-028 (1889).

b) W. Voigt, Eine Methode sur Untersuchung des Polarisationssustandes von ultraviolettem Licht, Phys. Za. 2 p. 802-808 (1901).

^{. . .} O) B. S. Minor, Dispersion einiger Metalle, besonders für ultraviolette Struhlung. Drude's Ann. 10, p. 581-622 (1908).

durch die Streifen gehenden Strahlen sind genau wie vorher linear polarisirt. doch besitzen sie jetzt langs eines Streifens alle möglichen Azimuthe. Die Folge davon ist, dass jetzt einige Stellen normal, undere parallel zum Azimuth des Analysators stehen; hier erscheinen die Streifen schwarz oder hell. Auf einer Strecke, wo die Drohung von 0 bis 2 16 wächst, hat man längs des Streifens drei Minima der Intensität. Zwischen den Muxima erscheint der Streifen verwaschen, ausgelöscht. Wird die Drehung noch gestelgert, etwa indem man einen Doppelkeil banutzt, so wird das Gesichtsfeld nicht von gleichweit von einander liegenden dunkeln Streifen, sondern von ebensolchen Punktreihen erfüllt. Aendert man nun den Polarisationszustand des einfallenden Lichtes, so aussert sich die hervorgebrachte relative Phasenverzögerung wie beim Babinetcompensator in einer gleichmässigen Verschiebung der Stellen linearer Polerisation; eine Amplitudenanderung, d. h. Aenderung des Azimuths dieser Stellen wird dedurch erkannt, dass jetzt an anderen Stellen längs der Streifen linearer Polarisation die Polarisationsebene parallel bezw. normal zu dem Hauptschnitt des Analysators steht. Das Gesichtsfeld wird also von den soeben geschilderten, ähulich gebildeten Punktreihen erfüllt. Diese hervorgebrachte Lagen-Anderung der Punktreihen in Bezug auf eine im Gesichtsfelde befindliche feste Marke ist dann der Gegenstand der Messnug."

Dies das Princip der Methode. Auf Einzelheiten einzugehen, verbietet der Raum. Die Erscheinung wird photographiert, und die Ausmessung der Platten liefert die Phosendifferenz und das Amplitudenverhältniss mit einer Genauigkeit von 0.001 · 1/2 bezw. einigen Bogenminuten. Die Resultate geben wir in einem anderen Abschnitt.

B. Farbetofflösungen, feste Farbetoffe und verschiedene zusammengesetzte Substanzen. Messmethoden.

201. Ueber anomale Dispersion von Farbstofflösungen sind nach den Arbeiten Ketteler's und seiner Schüler noch eine Reihe Untersuchungen erschienen. Wir werden sie nur dann ausführlich besprechen, wenn sie neue Thatsachen oder erhebliche Verbesserungen der Methode bringen.

Zunächst müssen einige Bestimmungen von Hurion!) aus dem Jahre 1877, also vor Ketteler erwähnt werden. Hurion untersucht mittelst einer Totalreflexions- und einer Interferenzmethode die Brechung von Anilinblau-, Fuchsin- und Kaliumpermanganatiösungen und findet Uebereinstimmung mit den Kundt'schen Zahlen.

Christiansen?) halt die Methode, mit sehr spitzen Hohlprismen zu arbeiten, für die beste und giebt einige practische Constructionen solcher

A. Hurion, Recherches sur la dispersion anomale. Ann. 6c. norm. (2) 6. p. 507—412 (1877).

²⁾ O. Ohrlatiansen, Usbor die Massung des Brechungsverhültnisses gufürbter Flüssigkeiten. Wied. Ann. 19. p. 217-267 (1888).

Prismen und Messungsmethoden an, die er auf Kaliumpermanganationingen anwendet.

Sieben!) erweist in einer Polemik gegen v. Lang (vgl. § 100) die Thatsache anomaler Dispersion an Cyanin- und Fuchsinlösungen in Alcohol und Chloroform und studirt ihre Veränderung mit Temperatur und Concentration. Mit wachsender Temperatur soll die Dispersion des rothen Theiles zu-, die des blauen Theiles abnehmen, doch so, dass die Dispersion des Gesammtspectrums abnimmt. Rossi!) schreibt indessen diese Veränderung nur dem Lösungsmittel, nicht dem Farbstoff zu.

202. Stacheglayews) gelingt es, mit sehr spitzen Prismen (brechonder Winkel 1' und 2') die Dispersion stark concentrirter Fuchsinksungen im Absorptionsstreifen zu verfolgen. Er benutzt die Methode gekreuzter Prismen und als Lichtquelle die Bogenlampe.

Für die concentrirtere Lösung erhält man auf diese Weise Werthe der rawischen 1.00 und 1.46. Die Anomalie ist also sehr beträchtlich.

208. Stöcki') giebt sorgfaltige Messingen der Dispersion und Extinction an schwach concentrirten alcoholischen Fuchsin- und Cyaninlösungen, der Extinction von Kaliumpermanganat in Wasser, und Jod in verschiedenen Lösungsmitteln. Er verwendet spitze Hohlprismen, ein Vierord t'sches Spectralphotometer, und die Sonne bezw. eine starke Glithlampe als Lichtquelle. Wir geben die Resultate der Dispersionsmessungen in Curvenform wieder, mit Einzeichnung der Curve für den festen Farbstoff und für das Lösungsmittel (vgl. Fig. 43 und Fig. 44). Wir sehen, wie sich sämmtliche Dispersionscurven in denjenigen Punkten schneiden, in denen die Curve des festen Farbstoffes die des Lösungsmittels schneidet, — eine nothwendige Folge der bekannten Mischungsregel

$$(\nu - 1) \frac{P}{D} = (\nu_1 - 1) \frac{p_1}{d_1} + (\nu_1 - 1) \frac{p_2}{d_2}, \tag{420}$$

in der r, P und D Brechungsindex, Gewicht und Dichte der Mischung, r_0 , p_0 , d_1 und r_0 , p_0 , d_2 die entsprechenden Grössen für Lösungsmittel und gelösten Stoff bezeichnen.

Lischner⁵) findet diese Regel ebenfalls bestätigt an stark concentrirten Lüsungen, die Metallglanz zeigen und sich nach der Methode der

4) K. Stöckl, Messangen über die Dispersion und Absorption von Lösungen anomal brechender Substanzen bis zu grossen Verdümungen, Dies, München (1900).

G. Sieben, Uober die Abhängigkeit der Brechungsexponenten anomal dispergirender Medlen von der Concentration der Lösung und der Tomporatur. Wied. Ann. 28. p. 312--314 (1884).

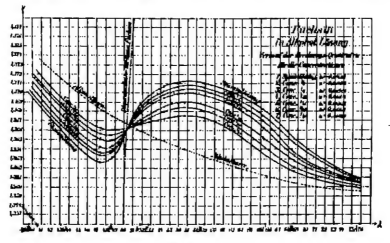
²⁾ P. Rossi, Sulla dispersione anomala della fucsina. Let. Lomb. Rendic. (2) 95. p. 1-8 (1902).

J. Stachaglayew, Sur la disparaion de la lumière dans los solutions de fuchaine.
 J. de phys. (8) 4. p. 546-551 (1895).

⁵⁾ E. Lischner, Ueber die elliptische Polarisation des Lichtes bei der Rollexion au Lösungen von Körpern mit Oberfütchenfarben. Drude's Ann. 19. p. 064—986 (1908).

Metallreslexion untersuchen lassen. Sie gilt recht gut ausserhalb des Absorptionsstreifens, weniger gut innerhalb. Neue Messungen sind darum wünschenswerth.

294. Fricke') bestimmt die Dispersion von Fuchsin-, Malachitgrün-, Auramin- und Methylenblaulösungen im Ultraviolett mittelst einer von Straubel angegebenen photographischen Interforenzmethode. Die



Pig. 48.

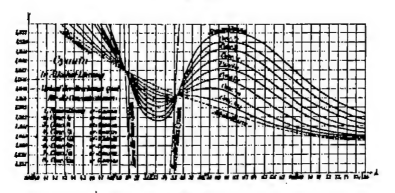


Fig. 44.

Lösung wird in sehr dünner, schwach keilförmiger Schicht zwischen zwei Quarz- bezw. Flussspathplatten eingeschlossen, und die Schicht in horizontaler Lage in die Brennebene des (senkrecht stehenden) Collimators eines Spectrographen gebracht. Aus der Schicht wird senkrecht zur Keilkante ein 1 mm breiter Streifen herausgebiendet. Beleuchtet man nun diesen Streifen mit senkrecht einfallendem parallelem Licht einer Funkenstrecke (vermittelst eines innerhalb des Collimatorrohres angebrachten totalreflectirenden Prismas

W. Fricke, Ueber Brechungsexponenten absorbirender Flüszigkeiten im ultravioletten Spectrum. Drude's Ann. 16. p. 865—869 (1905).

nebst Linse und seitlich zum Rohre angebrachter Funkenstrecke), so erzeugt das Prisma des Spectrographen, wenn seine brechende Kante dem Struifen parallel ist, in der Brennebene des Ferurohrs ein Linienspectrum, dessen einzelne Linien durch Interferenzstreifen, oder besser gesagt, Interferenzslecken

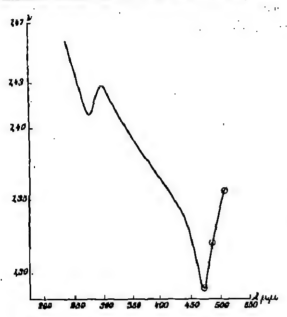


Fig. 45. Dispersionscurve other 12 procentigen also holischen Freehels Beung unch Frieke.

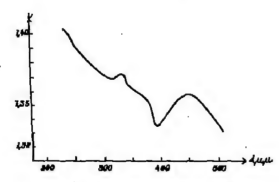


Fig. 45. Dispersionsourve einer Spresentigen Malachitgrin-Wamerlünung nach Fricks.

wie ein Centimetermaassstab in helle und dunkle Abtheilungen aufgelöst sind. Eine einzige photographische Aufnahme vermag somit diese Interferenzen für einen grossen Bereich des Spectrums zu fizien.

Kennt man nun den Brechungsindex r_s der Lüsung für eine Spectrallinis von der Wellenlänge λ_s , ist m_s die Zahl der Interferenzstrelfen pro Längeneinheit dieser Linie, und sind die entsprechenden Grössen für eine andere Linie r_1, λ_1, m_1 , so ist:

$$y_1 = \frac{y_1 \lambda_1 m_1}{\lambda_2 m_2}.$$

wird für eine bestimmte Linie mit einem spitzen Hohlprisma gemossen. Die werden innerhalb einer Einheitsstrecke gezählt, und eventuelle Bruchtheile genau gemessen. Dann sind alle Dateu zur Berechnung der Dispersionsenze gegeben.

Die Genauigkeit ist um so grösser, je dicker die Schicht und damit die Anzahl der Interferenzstreifen ist. Daraus ergeben sich Schwierigkeiten

für die Messungen innerhalb des Absorptionsstreifens. Nur bei sehr geringer Schichtdicke und nicht zu grosser Concentration bezw. Absorption kommen die Interferenzstreifen zu Stande. Bei starken Concentrationen wird darum die Methode spitzer Hohlprismen zu Hülfe genommen.

Fig. 45—48 enthalten die Resultate der Messungen. Man erkeunt beim Fuchsin die anomale Dispersion im ultravioletten Absorptionsstreifen. Die

durch Kreise bezeichneten Curvenwerthe sind nach der Prismenmethode gewonnen.

295. Puccianti') hat eine hübsche Interferenz-Methode zum Studium der anomalen Dispersion in nicht zu stark absorbirenden Lösungen angegeben. Er entwirft das von einem Jamin'schen Interferentialrefractor er-

zengte, horizontale Streifensystem auf den verticalen Spalt eines Spectromaters. Bei Anwendung weissen Lichtes erscheint dann ein, von Roth nach Violett convergirendes System dankler

Streifen im Spectrum.
Bringt man nun in den
Gang der Strahlen des Interferometers ein Glasgefäss mit parallelen Wänden,
das durch eine Zwischenwand in zwei Abtheilungen
zerlegt ist, und setzt der
einen Abtheilung tropfenweise Farbstofflösung zu, so
verschieben sich die Streifen. Aus der Zahl der an
irgend einer Stelle des
Spectrums durch eine Null-

lage hindurchgehenden
Streifen und der Wellenlänge der Farbe ergiebt
sich der zugehörige Brechungsindex. Ausserdem
gewährt das Spectrum direct
den Anblick anomaler Dispersion. Die Streifen erhalten nämlich im Gebiet

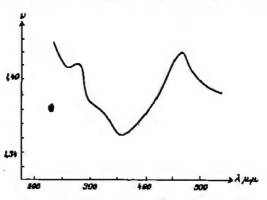


Fig. 47. Dispersionscurve einer 6 procentigen Auramin-Alcohollöung nach Fricke.

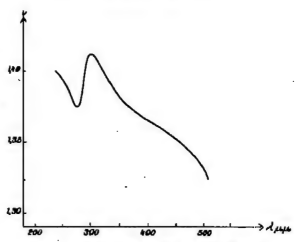


Fig. 48. Dispersionscurve einer 12,6 procentigen Methylenblau-Wauserlösung nach Frieke.

der Absorptionsstreifen Knickungen, wie Fig. 49 schematisch zeigt.

Die Methode wird angewandt am Oxyhämoglobin und frischem Blut. Es werden aber nicht Zahlenresultate, sondern nur Ourven der gemessenen Verzögerungen gegeben, die ebenfalls den Gang anomaler Dispersion zeigen. Die Variationen des Brechungsindex betragen, wenn berechnet, nur einige Einheiten der fünften Decimale.

I. Puccianti, Dispersione anomala della cariemoglobina. Nuovo Cim. 2. p. 257—264 (1901). Nat. Rundschan p. 22 (1905).

296. Wood ') hat nach Pflüger eine zweite Methode zur Herstellung fester Cyaninprismen angegeben. Eine kleine Quantitat des Farbstoffes wird auf einem Spiegelglasplättehen durch Erhitzen über dem Bunsenbrenner geschmolzen, ein zweites, heisses Glasplättehen auf die Flüssigkeit gelegt und das Ganze so zusammengedrückt, dass die Glasplatten einen kleinen Winkel miteinander bilden. Man erreicht dies am einfachsten, indem man auf die eine Kante der unteren Platte einen Cartonstreifen legt. Sobald das ganze erkaltet ist, kann man die eine Platte durch einen Hammerschlag absprengen, und erhält so ein sehr schönes Cyaninprisma mit vortrefflich spiegelnder Oberfläche. Am besten lassen sich brechende Winkel von 10'—15' erzielen An diesen kann man Messungen im durchsichtigen Theile des Spectrums mit ziemlicher Genauigkeit anstellen. Für Messungen im Absorptionsstreifen sind sie indessen zu dick. Doch gelingt es Wood und Magnusson 2), mit Hülfe

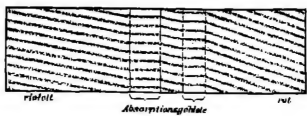


Fig. 40.

einer im Luftbade zur Temperatur des Schmelzpunktes erwärmten Presse, einige gute Prismen mit Winkeln von ungefähr 30 Secunden zu erhalten. An diesen wurden Messungen auch im Streifen angestellt, und so eine Dispersionscurve erhalten, die mit der von Pflüger erhaltenen im Allgemeinen übereinstimmt und deren mittlere Fehler ungefähr dieselben sind, wie dort. Die vorhandenen Unterschiede sind wohl dadurch zu erklären, dass das Cyanin in seinen optischen Eigenschaften durch den Process der Schmelzung verändert worden ist. Man erkennt dies daran, dass die Oberflüchenfarbe im Moment der Schmelzung sich ändert, und dann nach dem Erstarren dieselbe bleibt. Auch ist es möglich, dass das Cyanin eine etwas andere chamische Constitution hatte, eine in der photographischen Technik bei den käuflichen Cyaninsorten bekannte Erfahrung.

Die Prismen mit grossem brechendem Winkel sind vorzüglich zur objectiven Demonstration geeignet. Wood kreuzt sie mit kleinen Beugungs-

R. W. Wood, The anomalous dispersion of cyanin. Phil. Mag. (5) 46. p. 380—881 (1898).
 On cyanine prisms and a new method of exhibiting anomalous dispersion. Phil. Mag. (6) 1. p. 624—627 (1901). Proc. Phys. Soc. London 17. p. 671—674 (1901). Cham. News 88. p. 107 (1901).

²⁾ R. W. Wood and C. E. Magnusson, The anomalous dispersion of cyanin. Bull. Univ. Wisconsin Nr. 41. p. 248—296 (1900). Proc. Phys. Soc. London 17. p. 542—552 (1900). Phil. Mag. (0) L. p. 26—45 (1901).

gittern (photographischen Copiesa eines Originalgitters). Blickt man durch diese Combination nach einer Lichtquelle, so sieht man, wie bei der Methode gekreuzter Prismen, sehr hübsche verzerrte Spectin verschiedener Ordnungen.

297. Wood versucht nach der Pflüger'schen Methode und mit Hülfe der Prismen mit grossem brechendem Winkel die Dispersion im Ultravlolett zu messen. Er findet indessen Undurchlüssigkeit unterhalb 372 $\mu\mu$, ein Pactum, dass er durch photographische Aufnahmen des Absorptionsspectrums unzweifelhaft macht.

Nun hatte Pflüger nach derselben Methode keine solche Absorption im Ultraviolett bei seinen Cyaninschichten nachweisen können. Er wiederholt!) die Messungen mit demselben Cyaninpräparat, und findet dies zunächst bestütigt. Indessen bei Verwendung von 6 Cyaninschichten findet er einen schwachen Absorptionsstreifen, der etwa bei 340 µµ beginnt und das gesammte, auf der photographischen Platte sichtbare Ende des Spectrums vernichtet.

Von wie hohem theoretischem Interesse diese Entdeckung ist, haben wir in § 245 besprochen. Liessen sich doch die Differenzen zwischen Erfahrung und Theorie nicht anders erklären, als durch die Existens eines wenngleich schwachen Absorptionsstraifens im Ultraviolett, der somit von der Theorie vorausgesagt worden ist.

Andererseits geht daraus klar hervor, dass Wood's Cyanin (Absorption schon bei $372\,\mu\mu$ sehr stark) durch den Process der Schmelzung verändert war oder von verschiedener chemischer Beschaffenheit sein musste.

Wood bestimmt die ranch mittelst eines Michelson'schen Interferometers. Die Hälfte einer Planparallelplatte wird mit einer Cyaninschicht bedeckt, die Platte in den Weg eines der beiden interferirenden Strahlen gebracht, das Interferometer mit monochromatischem Licht erleuchtet, und das Interferenzspectrum photographirt. Aus der Verschiebung der Interferenzstreifen lassen sich die rberechnen. Die Dicke der Schichten wird indessen nicht gemessen, sondern aus den mittelst prismatischer Ablenkung bestimmten r im Roth berechnet. Die Uebereinstimmung mit den direct bestimmten Werthen ist ziemlich gut. Die Abweichungen sind leicht durch die Verschiedenheit zwischen geschmolzenem und aus alcoholischer Lösung niedergeschlagenem Cyanin (letzteres Verfahren wurde hier angewandt) zu erklären.

Mit dieser Methode gelingt die Bestimmung von τ bis 350 $\mu\mu$. Die Curve zeigt am Beginn des Absorptionsstreifens ein entschieden stelleres Ansteigen.

¹⁾ A. Pflüger, Drude's Ann. 8. p. 280-282 (1902).

298. Mit anderen Farbstoffen gelingt die Herstellung solcher Prismen durch Schmelzung nicht. Dagegen findet Wood 1) im Nitrosodimothylanilin, einem hallgelben Farbstoff, eine höchst interessante Substanz. Sie lässt fast das ganze sichtbare Spectrum durch, dann folgt eine starke Absorptionsbande im Violett und Ultraviolett bis etwa 380 $\mu\mu$, und hierauf ein Durchsichtigkeitsgebiet bis etwa 280 $\mu\mu$. Keine andere bekannte Substanz zeigt ein derartiges Verhalten. Wood benutzt sie zur Herstellung ultraviolett durchlässiger Schirme, indem er sie mit Kobalt- und Signalgrünglas zu einer im sichtbaren Spectrum undurchlässigen Combination vereinigt. 1) Der Farbstoff schmilzt bei 85° C., verdampft ohne Zarsetzung, und lässt sich somit leicht im festeu, füssigen und gasförmigen Zustand untersuchen.

Im festen Zustand ist der Farbstoff krystallinisch und doppeltbrechend. Prismen lassen sich darum nicht anfertigen. Er ist dichroitisch; das ordontliche und ausserordentliche Spectrum zeigen Absorptionsbanden bei 360 bezw. $460~\mu\mu$.

Verflüssigt und durch einen Strom heisser Luft gerude auf dem Schmelzpunkte erhalten, lässt er sich leicht in Hohlprismen untersuchen. Die Absorptionsstreifen erstrecken sich von 400-370, 280-210 und bis zum Ende des photographirten Spectrums (ca. $186\,\mu\mu$). Die Durchlässigkeit im sichtbaren Spectrum und zugleich seine Dispersion daselbst sind so gross, dass man folgendes, nur für einen durchsichtigen Körper anwendbare Verfahren zur Bestimmung der Brechungsindices in diesem Gebiete anwenden kann.

Man setzt ein Nicol vor ein Spectroscop mit gerader Durchsicht, und blickt durch diese Combination unter verschiedenem Einfallswinkel auf die Oberfläche des flüssigen Ferbstoffes. Man sieht dann im Spectrum eine Bande. die sich mit Veränderung des Einfallswinkels o verschiebt. Für die ausgelechte Farbe ist o offenbar der Winkel des Polarisationsmaximums und - to o. Bei Glas und anderen durchsichtigen Substanzen sieht man diese Erscheinung nicht, da die Dispersion zu gering, das Polarisationsmaximum für die verschiedenen Farben darum nahezu dasselbe und die Bande so breit ist dass practisch das ganze Spectrum verdunkelt wird. Hier dagegen ist die Dispersion sehr gross und darum \varphi für verschiedene Farben sehr verschieden. Man erkennt dies auch, wenn man das reflectirte Licht durch das Nicol betrachtet. Mit Veränderung des o tritt dann eine ausgesprochene Aenderung der Oberflächenfarbe ein. In Grün, wo die Dispersion am stärksten ist, ist die Bande genügend scharf, um eine Messung zu gestatten, und die so bestimmten , stimmen mit den durch prismetische Ablenkung gewonnenen überein.

-140 (1908).

¹⁾ R. W. Wood, The anomalous dispersion, absorption and surface color of Nitroso-dimethyl-cuiline. Proc. Amer. Acad. 89. p. 51—66 (1903). Phil. Mag. (6) 6. p. 90—112 (1903).

2) R. W. Wood, On screens transparent only to ultra-violet light and their use in spectrum photography. Phil. Mag. (6) 5. p. 257—265 (1905). Astrophys. Journ. 17. p. 182

Im Ultraviolett bestimmt Wood die vnach der Methode gekreuzter Prismen (§ 100), indem das verzerrte Spectrum photographirt und die Platte ausgemessen wird. Im Absorptionsstreifen misst er für die Wellenlänge des Maximums der Absorption die Constanten der elliptischen Polarisation (vgl. § 277 ff.), um aus den Metallreilexionsformeln dus vzu berechnen. Endlich wird das Absorptionsspectrum photographirt und daraus auf die ungefähre Gestalt der Absorptionscurve geschlossen. Sämmtliche Resultate sind in Figur 50 wiedergegeben.

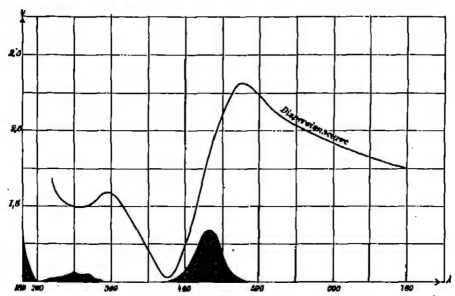


Fig. 50. Dispersion and Absorption des fosten Nitrosodimethylanillus mach Wood.

Im gasförmigen Zustand haben wir keine scharfen Absorptionslinien, wie bei anderen Gasen, sondern eine breite Bande bei 340 $\mu\mu$.

Die Dispersion im sichtbaren Spectrum wird nun mittelst der dreiconstantigen Sellmeier'schen Formel

$$r^2 = a + \frac{D^{\frac{1}{4}}}{1^2 - k_1^2}$$

berechnet, die sich den Verhältnissen ziemlich gut anpasst. Die Werthe der Constanten sind

$$a = 2.13$$
; $D = 0.53$; $\lambda_{a} = 43.1$ (in 10 $\mu\mu$ gemessen).

Das berechnete λ stimmt mit dem beobachteten 430 $\mu\mu$ gut überein. Die Existenz der weiteren ultravioletten Absorptionen wird dadurch angezeigt, dass a>1 ist. Man muss diese Absorptionen durch mindestens ein weiteres Summenglied ausdrücken, wenn man die Formel auch im durchsichtigen Theile des Ultraviolett anwenden will.

Wir schreiben darum

$$r^{2} = 1 + \frac{D \hat{L}^{2}}{\hat{L}^{2} - \hat{L}_{s1}^{2}} + \frac{D_{1} \hat{L}^{2}}{\hat{L}^{2} - \hat{L}_{s1}^{2}}$$

Im sichtbaren Spectrum sind wir nun so weit von λ_{n_1} entfernt, duss $\lambda_{n_1}^2$ klein gegen λ^n ist. Also ist $\frac{\lambda^n}{\lambda^n-\frac{1}{2n_1}}$ practisch — 1, und

 $a - 2.13 - 1 + D_1$

also

$$D_1 = 1.13$$
.

Dann ergiebt sich mittelst des beobachteten Werthes v für 340 µµ,

$$\lambda_{\rm BI_1} = 180 \, \mu \mu_1$$

und daraus berechnet sich

 $\lambda = 360 \,\mu\mu$; τ (beobachtet) = 1.05; τ (berechnet) = 1.08. $\lambda = 310 \,\mu\mu$; $\tau = 1.43$; $\tau = 1.42$.

Also selbst bei dieser angenäherten Formel gute Uebereinstimmung, die sich freilich in den Absorptionsstreifen hinein nicht fortsetzen lüsst.

200. Die Constanten des festen Fuchsins sind in neuester Zeit noch einmal von Cartmel') bestimmt worden. Zur Messung von v benutzt er das Interferometer, das aber im Gegensatz zu Wood innerhalb des Absorptionsstruktens nur sehr mangelhafte Resultate giebt, insofern die Werthe um 60 % differiren. Der Grund liegt wohl durin, dass Wood die zuverlässigere Methode benutzte, die Interferenzstreifen photographisch zu fiziren, und dann erst auszumessen. Nur im Roth sind die Werthe genau genug, um die Gestalt der Dispersionscurve zu bestimmen. Sie liegt niedriger als bei Pflüger, was auf andere chemische Beschaffenheit des Fuchsins zurückgeführt wird, trotzdem es derselben Quelle, allerdings 7 Jahre später entstammte. Eine andere Fuchsinprobe ergab vollständig andere Resultate, ein Beweis dafür, wie wenig sich die Resultate verschiedener Beobachter vergleichen lassen, wenn man nicht sieher ist, genau dasselbe Präparat zu haben.

Auch die z werden von Cartmel nach derselben Methode, wie von Pflüger, bestimmt. Die Uebereinstimmung ist wiederum aus denselben Grinden mangelhaft.

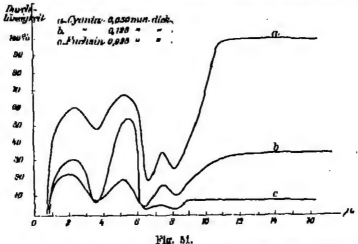
800. Coblentz') misst die Absorption fester Farbstoffe im Ultraroth, indem er Fuchsin- und Cyaninspiegel auf Steinsalzplatten niederschlägt,

 W. W. Ooblents, Note on the selective absorption of Fuchsine and Oyunine. Phys. Rev. 18, p. 110—122 (1908).

¹⁾ W. B. Cartrael, The anomalous dispersion and selective absorption of Fuchsia. Phil. Mag. (6) 6. p. 218—227 (1908).

— erstere durch Eintrocknen einer dicken Paste aus Fuchsinpulver und Alcohol, und Abwischen mit einem alcoholfeuchten Tuch bis zu geeigneter Dicke, — letztere durch Schmelzung. Mit einem Radiometer wird die Absorptionscurve von $0.7\,\mu$ bis $16\,\mu$ aufgenommen (vgl. Fig. 51). Bei beiden Substanzen zeigt sich ein auffallend Ahnlicher Gang der Absorption: ein flacher Streifen zwischen 2.3 und $5.4\,\mu$, mit Maximum bei $3.5\,\mu$; ein steller, doppelter Streifen zwischen 5.5 und $9.5\,\mu$, mit Maximus bei 6.5 bezw. $8.2\,\mu$. Die Aehnlichkeit der Curven lässt auf chemische Verwandtschaft des, seiner Constitution nach bisher unbekannten Cyanius mit dem Fuchsin schliessen.

301. Gofarbto Didym-, Uran- und Kobaltgläser hat Winkelmann!) untersucht. Mit einem von Schott-Jena in besonders starker Fürbung her-



Durchillenigkeit von Cynnin und Fuchain im Ultraroth auch Coblontz.

gestellten Glasprisma wurde ein farbloses Prisma unch dem Beispiel Sore t's verbunden. Die Dispersion des Glases salbst wird dadurch aufgehoben. Wendet man nun durch Einschaltung eines zweiten Glasprismas die Methode gekrenzter Prismen an, wobei über den Spalt ein Haar gespannt, ist, so zeigt das zu einer Linie ausgezogene Bild dieses Haares deutliche Knickungen in der Nühe der Absorptionsstreifen.

302. In neuerer Zeit sind einige Versuche in gemacht worden, die optischen Constanten aus dem Reflexionsvermögen zu bestimmen. Bei senk-

¹⁾ A. Winkelmann, Zur enomalen Dispersion gefärbter Gläser. Wied. Ann. 40. p. 651-064 (1800).

²⁾ R. Hagen and H. Bubons, Die Absorption ultravioletter, sichtbarer und ultrarother Strahlen in dannen Metalischichten. Verh. d. phys. Ges. 4. p. 55—68 (1902). — P. G. Nutting, Ueber ein neues Interferensphotometer und über des Reflexionsverneigen von Seleniam, Cyanin und Glas für ultraviolette Strahlen. Phys. Zs. 4. p. 201—200 (1903). — The ultraviolet reflecting power of selenium, cyanine and glass. Phys. Rev. 16. p. 120—150 (1908).

rechtem Auffall des Lichtes ist nach Cauchy der Procentheil des reflectirten Lichtes (vgl. § 331):

$$R = \frac{(\nu-1)^2 + \kappa^2}{(\nu+1)^2 + \kappa^2} \,.$$

Misst man R und kennt man eine der Grössen ν oder x, so kann man die andere berechnen. Indessen ist es schwierig, R mit einer für diesen Zweck genügenden Genauigkeit zu bestimmen, und die Methode ist darum nicht zu empfehlen.

Nichols') hat auf diese Weise die Disparsion des Quarz (vgl. § 203) in denjenigen Regionen (bis $8\,\mu$) bestimmt, wo die Absorption noch so schwach ist, dass man z gegen τ vernachlässigen, also die gewöhnliche Fresnel'scho Reflexionsformel anwenden kann.

808. Zum Schluss müssen wir noch eine Fehlerquelle bei den Mossungan an Farbstoffen erwähnen, die sich indessen leicht umgehen lässt, nämlich ihre bekannte Lichtempfindlichkeit. Es ist eine selbstverständliche Vorsichismaasaregel, die Herstellung der Praparate nicht im hellsten Tageslicht, oder gar Sonnenlicht vorzunehmen, und sie so bald als möglich zur Messung zu benutzen. That man dies, so ist man gegen optische Veranderungen (Verblassung usw.) völlig geschützt, da diese nur sehr langsam vor sich gehen, es sel deun, dass man mit diner so intensiven Lichtquelle, wie die Sonne arbeitet. In letzterem Falle kann, wie Pfl ti ger 3) mittheilt, die Veränderung sehr schnoll Nuttings) hat die Veründerungen, die ein durch Schmelzung auf Gias ausgebreiteter Cyaninapiegel erleidet, genauer beschrieben. Die urspringlich messinggelbe Farbe wird schnell pflaumenroth, und nach einiger Zeit schwarzblau. Die Wirkung wird fast ausschlieselich hervorgerufen durch diejenigen Strahlen, die das Cyanin absorbirt. Mit der Veränderung verschwindet die anomale Dispersion im sichtbaren Gebiet mit ihren characteristischen Begleiterscheinungen. Durch Schmelzung des Cyanins (z. B. Wiedereinschmelzung des Cyaninspiegels) wird der frühere Zustand wieder hergestellt. Die Wirkung des Lichtes bernht also in einer mit Zerstörung des Resonanzvermögene vorbundenen Spaltung der Molecule, eine Erscheinung, die auch für die Erklärung des Absorptionsvorganges nicht ohne Bedeutung sein wird, und entsprochend berücksichtigt werden sollte. Es wäre ferner interessant, festzustellen, ob der Absorptionsstreifen mit fortschreitender Zersetzung an andere Stellen des Spectrums wandert

Uebrigens ist das Fuchsin sehr viel lichtbeständiger als Cyanin.

¹⁾ E. F. Nichols, Wled. Ann. 80. p. 401-417 (1897).

A. Pflüger, Wied. Ann. 65. p. 21 (1898).
 P. G. Nutting, The effect of light on cyanin. Nat. 66. p. 416 (1902). — Phys. Lett. p. 201—206 (1908). Phys. Rev. 16. p. 129—189 (1908).

Möglicher Weise sind auch die verschiedenen Resultate verschiedener Beobachter an denselben Farbstoffen durch ungenfigende Beachtung der Lichtempfindlichkeit zu erklären.

C. Diepersion der ohemischen Elements.

Metalloide im festen und Illasigen Zustand.

304. Jod. Jodlösungen in Schwefelkohlenstoff hat Hurion') gemessen. Er benutzt dazu ein Hohlprisma mit einer oberen und unteren Abtheilung. Die obere wird mit reinem Schwefelkohlenstoff, die untere mit der Lösung gefüllt. Man erhält dann zwei Spectren über einander, und kann bei Verwendung von Sonnenlicht direct die Differenzen der Verschiebungen der Fraunhoferschen Linien ablesen. Lösung und Lösungsmittel lassen sich auf diese Weise bequem auf gleicher Temperatur halten, was bei der grossen Temperaturabhängigkeit der Brechung des Schwefelkohlenstoffs nothwendig ist.

Taballe 41.

Brechungsindices ciner	Jod-Schwefelkoh	lanstoff luring nach Hurion	(Verhilltniss 1/400).
Fraunhoforlinio	Lising	· Schwofelkohlenutoff	Differens
U	1.622141	1,021004	0.000257
a	1.677350	1,077190	0.000100,

Die Temperatur ist nicht angegeben. Die Differenz zeigt anomale Dispersion au. Mittelst der Mischungsregel (420) auf pag. 552 berechnet Hurion hieraus die folgende Tabelle:

Tabelle 42

Brochungsludioes Framhoferlinio	des	fosten	Jods	паоһ	Hurion.
C		2.0	074		(1.894)
G		1.	082		(1.888)

Rechnet man die für Joddampf erhaltenen ν (vgl. § 318) nach derselben Formel auf den festen Zustand um, so bekommt man die eingeklammerten Zuhlen der Tabelle 42.

Diese gewiss bemerkenswerthe Rechnung wird bestätigt durch Messungen von Coblentz, 7) dem wir eine sorgfältige Untersuchung der Absorption von Jod-Schwefelkohlenstoff-Lösungen und seiner Absorption und Dispersion im festen und flüssigen Zustande bis weit ins Ultraroth verdanken. Uns interessiren daraus die folgenden Angaben. Festes Jod ist von ca. 1 μ

A. Hurion, Recharches sur la dispersion anomale. Ann. és. norm. (2) 6. p. 807—.
 412 (1877).

²⁾ W. W. Coblents, Some optical properties of Jodina. Phys. Rev. 16, p. 35-50 (1908). The absorption of solid and liquid Jodine. Phys. Rev. 16, p. 72-98 (1903), 17, p. 51 -50 (1908).

bis 19 μ (soweit wurde gemessen), gut durchsichtig, mit Ausnahme einer Bande bei 7,4. Von 1 μ abwärts wird das ganz sichtbare Spectrum stark absorbirt. Die Dispersion im Roth, wo die Durchsichtigkeit noch genügend gross ist, wurde nach Wood'scher Methode an durch Schmelzung hergestellten Prismen gemessen. Die Resultate zeigt Tabelle 43. Flüssiges Jod wurde nur bis $2.7\,\mu$ untersucht. Es ist von 1 μ bis $2.7\,\mu$ sehr viel durchsichtiger als festes. Seine Absorption hängt nicht von der Temperatur ab. Die Brechungsindices sind dieselben, wie im festen Zustand.

Tabelle 43.

Brechungsladices von festem und flüssigem Jod nach Coblents und Hurion.

3	1	out	Flüssig
^	Hurlon ber.	Coblents boob.	Coblantz beob.
671		2.07	2.00
050	2.07		
010		2.00	2.00
580		1.08	1.07
431	1.99		

806. Kohle. An Lampenrusschichten, sowie an Schichten, wie sie durch Zerstäuben des Fadens einer Glühlampe erzeugt werden, hat Wood 1) anomale Dispersion nachgewiesen. Er findet sowohl mittelst der Interferenzmethode, wie auch an Bussprisnen, die sich durch Verschieben einer Glasplatte über einer stark russenden Flamme erzeugen lassen, eine stärkere Brechung der rothen als der blanen Strahlen.

Es ist von vornherein wahrscheinlich, und durch die Untersuchungen von Stark?) erhärtet, dass solche Kohle- oder Russschichten eine mit der Art der Herstellung wechselnde, poröse Structur besitzen. Eine sehr sorgfaltige Untersuchung von Clark?) bestätigt diese Annahme. Er untersucht Schichten, wie sie durch Zerstäubung einer Kathode von verkohltem Zucker (neben dem Diamant die reinste herstellbare Kohle) im Vacuum hergestellt werden können, sowie die Schichten aus Glühlampenbirnen. Die Dieke der ersteren schwankt zwischen 0 und $10\,\mu$ Mittelst einer Interfarenzmethode bestimmt er die Dispersion, mit dem Spectralphotometer Absorption und Reflexion.

Die Dispersion der Kathodenschichten zeigt langsames Ansteigen vom Roth zum Blau, mit Andeutung einer schwachen Anomalie bei etwa $010\,\mu\mu$,

¹⁾ R. W. Wood, The anomalous dispersion of carbon. Proc. Phys. Soc. London 17. p. 657—668 (1901). Phil. Mag. (6) 1. p. 405—410 (1901). The optical properties of carbon films. Bull. carer. Phys. Soc. 1. p. 57 (1900).

J. Stark, Untersuchingen tiber Russ. Wied. Ann. 62. p. 858-867 (1897).
 H. A. Clark, Optical properties of carbon films. Phys. Rev. 23. p. 422-448 (1996).

in einem Falle z. B. $\nu=1.580$ für 057 $\mu\mu$, und $\tau=1.635$ für 508 $\mu\mu$. Stärkere Anomalie zeigen die Glühlampenschichten; z. B.

2	
(150 mm	1.002
(110	1.572
510 AM	1,741.

Das Reslexionsvermögen der Kathodenschichten verringert sich vom Roth gegen das Blan, mit einem schwachen Ansteigen bei en 630 µµ. Die Absorption wilchst, um im entsernten Ultraviolett sehr gross zu werden. Abgegrenzte Absorptionsstreisen sind nicht bemerkbar. Die Resultate sind für verschiedene Schichten quantitativ verschieden, qualitativ nahezu die gleichen.

Die angedeutete Anomalie bei etwa 610 $\mu\mu$ würde ein Maximum der Absorption in diesem Bereich andeuten. In Uebereinstimmung damit haben Nichols und Blake) mit stelgender Temperatur ein im höheren Maasse wachsendes Emissionsvermögen der Glühlampe für Gelb, als für Roth und Blaugefunden. Die Versuche bedürfen gründlicher Nachprüfung.

Wir besprechen an dieser Stelle die Versuche von Nichols³) am Asphalt. Photometrische Messungen an dinnen Schichten ergeben folgende Werthe der Absorptionsconstanten $K = \frac{4\pi n}{2}$ (vgl. pag. 202; λ ist in Centimetern ausgedrückt).

l in pa	K
7H0	1250
080	1558
050	1811)
017	2802
560	2031

Diesem Verhalten entsprechend zeigt Asphalt im gelbgrün beginnende anomale Dispersion, wie an einem spitzen Prisma constatirt wurde:

2	,
670	1.0200
010	1,6282
569	1.6851
508	1.0339

806. Selen. Selen verhält sich in seinen metallischen Modificationen für alle Wellenlängen wie ein Metall, in seinem glasigen Zustande dagegon im Roth wie ein durchsichtiger Körper. Im Gelb beginnt Absorption, die vom Blau ab stark genug ist, um metallische Reflexion zu erzeugen. Der Körper ist darum optisch sehr interessant, und häufig untersucht worden.

H. L. Nichols, The visible radiation from carbon. Proc. Amer. Acad. 87. p. 87—118 (1901). Phys. Rev. 18. p. 05—80, 129—144 (1901). — R. L. Nichols and Blaker, A further note on the visible radiation from carbon. Phys. Rev. 18. p. 378—380 (1901).

²⁾ E. L. Nichols, On some optical properties of asphalt. Phys. Rev. 71. p. 204-208 (1002).

Im sichtbaren Spectrum hat Sirks!) mittelst Newtonscher Ringe, Martens?) mittelst prismatischer Ablenkung gemessen. Es zeigt sich starkes Ansteigen der Curve gegen den Absorptionsstreifen. Eine sehr sorgfältige Untersuchung verdanken wir Wood. Er fertigt die Prismen nach dersalban Methode an, wie beim Cynnin (vergi. § 296). Die Durchsichtigkeit des Selens erlaubt einen brechenden Winkel von 4—5°. Ferner stellt er dünne Schichten auf Glas durch Zerstänbung einer Selenkathode im Vacuum her, und misst die v mittelst der in § 296 beschriebenen Interferenzmethode.

Die z bestimmt er augenähert, indem er eine, mit einer Selenschicht halb bedeckte Glasplatte auf eine photographische Platte legt, und ein Spaltbild (in verschiedenem monochromatischen Licht) darauf entwirft. Der Unter-

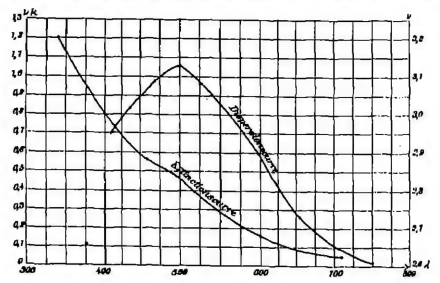


Fig. 52. Dispersion and Absorption des Selens nach Wood.

schied der Schwärzung zwischen den absorbirten und nicht absorbirten Theilen des Spaltbildes lässt sich mittalst einer Schwärzungsscala bestimmen.

Im Ultraviolett wird folgende Methode angewandt. Man bedeckt die sine Hülfte des Spaltes einer Rowland'schen Gitteraufstellung mit der auf Quarz niedergeschlagenen Selenschicht und photographirt das Spectrum, indem man die mit Selen bedeckte Spalthälfte so viel länger, als die andere Hülfte, mit Funkenlicht belichtet, bis die beiden Hülften gleich-

¹⁾ J. L. Sirka, Pogg. Ann. 148. p. 429-489 (1871); vergl. \$ 105.

²⁾ F. Martens, Ueber den Einfluss des Atomgswichts auf die Eigenschwingung, Dispersion und Ferbe von durchsichtigen Elementen und Verbindungen. Verh. phys. Gos. 4. p. 188—168 (1902).

R. W. Wood, The absorption, dispersion and surface color of Selenium. Phys. Soc. London 28. Febr. (1902). Chem. News 85. p. 116 (1902). Phil. Mag. (0) 3. p. 607—622 (1902).
 Proc. Phys. Soc. London 18. p. 148—166 (1002).

mässig geschwärzt sind. Das Verhältniss der Expositionszeiten gibt dann das nugefähre Verhältniss der Intensitäten. Es zeigt sich, dass die Absorption ins Ultraviolett hinein anwächst.

807. Die Constanten der Metallreilexion am Selen sind gemessen worden von Jamin¹), Quincke²), Glan²), Cornu⁴) und zuletzt von Edmunds.⁵) Letzterer hat sämmtliche daraus berechneten Werthe von r und zusammen mit den direct von Wood gemessenen in einer Tabelle zusammengestellt, die wir unten in kleinerem Umfange wiedergeben.

Tabelle 44.

λ	Pdir.	frefi.	#dfr.	*red.
280	2.888		0.684	
400	2.08		0.79	
410	2.96			
415	2.01		0.74	
425	2.08		0.68	
482	8.00	2.811		0.95
480		2.05		0.47
442	8.08		0.00	
400	8.07		0.57	
475	3.08)		
400	8.12		0.48	
508	8.18			
508		2,59		0.70
515			0,86	
520	8.00			}
550	7,02		0.25	
580	2.05	2.74		1.04
580	2.08	2.81	0.18	0.70
608	2.00			
(181		2.70		0.34
040	2.77		0.58	
710	2.00	Į	0.05	
721		4		0.41
785		2.69		
748		2.70		0.5
700	2,01		0.02	

¹⁾ J. Jamin, Ann. ahim. ot phys. (8) 99. p. 808 (1850).

²⁾ G. Quincke, Ueber die Bestimmung des Haupteinfallswinkels und Haupterimuths für die verschiedenen Fraunhoferischen Linien. Pogg. Ann. Jubelband. p. 880-849 (1874).

P. Glan, Ueber die Phasonanderung des Idehtes durch Reflexion. Wied. Ann. 7. p. 640-654 (1870).

⁴⁾ A. Cornu, Remitata numériques obtanus dans l'étude de la rélierion vitrouse et métallique des radiations visibles et ultraviolettes. C. R. 108. p. 1211—1217 (1880).

⁵⁾ C. K. Edmunds, Motallic reflexion of solenium. Phys. Rev. 18. p. 193-220 (1904), Vergl. auch: The reflecting power of solenium as determined by a spectrophotometer. Phys. Rev. 18. p. 885-402 (1904).

808. Coblents) misst die Absorption im Ultraroth, und findet eine von ca. 10% bei 1.5 μ bis 32% bei 14 μ ansteigende, also sehr grosse Durchlässigkeit. Pfund?) findet das Reflexionsvermögen vom sichtbaren Theil fallend bis otwa 17% bei 2 μ ; dann langsam stelgend bis etwa 19% bei 13 μ . Daraus barechnet sich für 13 μ der Brechungsindex r=2.565, also $r^*=0.58$, in guter Uebereinstimmung mit der von Schmidt³) bestimmten Dielectricitätsconstanten s=6.60.

Coblentz macht wahrscheinlich, dass die Unterschiede zwischen früheren Messungen, insbesondere aber die schnelle Veränderlichkeit der optischen Constanten frischer Präparate, auf Schwefelgehalt zurückzuführen sind, insofern Schwefel nach dem Schmelzen seine Krystallform langsam ändert. In der That zeigt reinstes Selen, von Saunders hergestellt, keine Veränderung mit der Zeit. Es würde wohl zweckmässig sein, die Messungen an solchen reinem Präparaten zu wiederholen.

Die Absorptionscurve von Schwefel im Ultraroth ist nach Coblentz von ganz anderer Gestalt als die des Selens, insofern sie scharfe Maximu zeigt (vgl. Bd. III, p. 394).

800. Brom. Rivière 4) hat die Dispersion mittelst einer Interferenzmethode von Roth bis zur D-Linie, Martens 3) mittelst eines spitzen

HITOUR	Hrenningsindices des Brom nach Pricko.								
1	*	1	,						
0.48.9	1.040	888.4	1.670						
502	1.065	377.8	1.075						
505	1,678.	861,2	1.701						
5.805	1.080	851.8	1.722						
474	1.600	846.0	1.781						
448	1.701	840.4	1.758						
408.7	1.707	388.2	1.777						

1.808

1,851

Tabelle 45.
Brochnuzzindiges des Brom nach Frieke.

Biprismas bis 533 $\mu\mu$, sowie für einige Kadmiumlinien im Ultraviolett gemessen. Weiter kommt Fricke") mittelst der in § 294 beschriebenen Inter-

424,5 403.9

¹⁾ W. W. Coblents, Optical notes. Phys. Rev. 19, p. 80-97 (1994).

A. H. Pfund, Infra-Red-Polarization. The John Hopkins University Circular. Nr. 1 p. 18—15 (1990). Polarization and selective reflexion in the infra-red spectrum. Astrophys. J. 34. p. 19—42 (1996).

W. Schmidt, Bestimmung der Dielectrichtimonstanten von Krystellen mit electrichen Wellen. Drude's Ann. 11. p. 112—126 (1998).

Ch. Rivière, Indices de réfraction et dispersion du brome. C. R. 131. p. 671-672 (1990).

⁵⁾ F. F. Martens, Ueber den Einfluss des Atomgewichtes auf die Eigenschwingung, Dispersion und Farbe von durchsichtigen Elementen und Verbindungen. Verh. d. Phys. Ges. 4. p. 168—166 (1902).

6) W. Fricke, Ueber Brechungsexponenten absorbirender Fillssigkniten im ultravioletten Spectrum. Drude's Ann. 18. p. 805—880 (1905).

ferenzmethode. Absorption ist vorhanden im Gebiete 450—300 µµ, and im Russersten Ultraviolett. Die anomale Dispersion in ersterem Gebiet ist in der Tabelle 45 and der Figur 53 deutlich ausgeprügt.

310. Es ist merkwürdig, dass für die sammtlichen bisher untersuchten chemischen Elemente die Beziehung 75 - e, oder wenigstens, we re nicht bekannt ist. rhou - s unhext erfullt worant znarat iet. W. Schmidt') aufmerksam gemacht hat. Wir geben im Folgenden das Thatsachenmaterial. bemerken aber, dass die Sache noch dringend der Untersuchung und Bestatigung bedarf.

811. Schwefel (rhombisch).

$$\epsilon_s = 4.03; \quad r_s^* = 4.60.$$

(Von Schmidt berechnet).

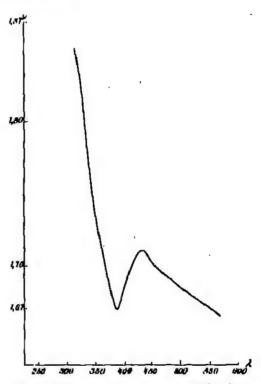


Fig. 53. Dispersion des Brom nach Fricke.

Coblents) hat für Schwafel Gebiete metallischer Absorption im Ultraroth gefunden, vgl. Bd. III, p. 324. Trotzdem kann r. - s sein! (vgl. § 170).

Jod (fest).

$$s = 4.00$$
; $v_{000,\mu\mu}^{1} = 3.84$ nach Coblentz (§ 304).

Nach Coblentz⁸) ist Jod im Ultraroth durchsichtig mit Ausnahme einer Bande bei 7.4 \(\mu\). Untersuchung geht bis 13 \(\mu\) (vgl. Bd. III, p. 324).

¹⁾ W. Schmidt, Drude's Ann. 8. p. 010-037 (1902); 11. p. 112-120 (1903).

²⁾ W. W. Coblentz, Phys. Rev. 19, p. 89-07 (1904).

⁸⁾ W. W. Coblents, Phys. Rev. 16, p. 70-08 (1903).

Scien (glasig).

s = 6.60; $\gamma_{00\mu\mu}^{ho} = 6.80 \text{ (nach Wood 1)}.$ $\gamma_{b}^{ho} = 6.02 \text{ (von Wood 1) berechnet)}.$ $\gamma_{18\mu}^{ho} = 6.60 \text{ (nach Pfund 2)}.$

Pfund findet grosse und langsam steigende Durchsichtigkeit im Ultruroth. Untersuchung bis 13μ .

Brom (filtesig).

s - 3.10; v& - 2.53 (nach Rivière's Beobachtungen von Schmidt berechnet).

Diamant.

e = 5.50; $r_{\infty}^{1} = 5.66$ (von Martens⁶) berechnet), $r_{D} = 2.41$; $r_{D} = 5.8$ (nach Martens⁴).

Absorptionsetreifen im Ultraroth vorhanden (vg). Bd. III, p. 322).

Phosphor (galb).

s - 3.60; vb - 4.22 (nach Gladstone-Dale's) Werthen von Schmidt berechnet).

Chlor (fittesig).

s - 1.88; vb - 1.87 (L. Bleekrode).

Im Gas Absorption bel $4.28\,\mu$ (vgl. Bd. III, p. 323).

Dass die Beziehung ઢ — s für Luft und Wasserstoff gilt, haben wir in 🛊 163 gesehen.

2. Metalle.

812. Die ältesten Bestimmungen der optischen Constanten der Metallo stützen sich auf indirecte Methoden. Schon Brewster⁷), dem wir die Fint-deckung der elliptischen Polarisation des von Metallen reflectirten Lichtes verdanken, hat * — ig (Haupteinfallswinkel) gesetzt, und in Folge dieser me-

¹⁾ B. W. Wood, Phil. Mag. (6) S. p. 607—622 (1902); vergl. § 806.

²⁾ A. H. Pfund, Astrophys. J. 94. p. 19-42 (1900).

⁸⁾ Oh. Rivière, C. R. 181, p. 671-672 (1900).

⁴⁾ F. F. Martens, Drude's Ann. 8. p. 459-455 (1902),

J. H. Gladstone and P. T. Dale, Phil. Mag. (4) 18, p. 80 (1850). Pogg. Ann. 108.
 p. 682 (1859).

L. Bleekrode, Ueber die experimentalle Bestimmung der Brochungsexponentum vom verlitzeigten Genon. Proc. Roy. Soc. 87, p. 389 (1884). Beibl. 9. p. 418—420 (1885).

⁷⁾ D. Browster, Erscheinungen und Gesches der elliptischen Polarisation bei der Einwickung der Metalle auf das Licht. Pogg. Ann. 21. p. 219—275 (1881). Phil. Traus. II. p. 287—326 (1880). Edinb. Journ. 4. p. 186—165, 247—261 (1881).

richtigen Formel zwar falsche Werthe von * gegeben, aber zugleich gefunden, dass das Silber blaues Licht schwächer bricht, als rothes, eine "seltsame Anomalie", für die er keine Erklärung findet (vgl. § 91).

Jamin 1) hat dann Bestimmungen des Hauptazimuths und des Haupteinfallswinkels veröffentlicht, aus denen Beer 7) und Eiseulehr 8) die v und z nach verschiedenen Formeln berechnen. Beide finden zwar verschiedene Werthe, doch constatiren sie, dass für einige Metalle v mit abnehmender Wellenlänge abnimmt, und für Silber kleiner als 1 ist.

Quincket macht die Frage zum Gegenstand einer grossen Reihe von Untersuchungen. In seiner ersten Abhandlung) bestimmt er , mit Hilfe einer Interferenzmethode, indem die zu untersuchende Metallschicht, auf einer planparallelen Glasplatte niedergeschlagen, in den Gang des einen der beiden interferirenden Strahlen eines Interferometers gebracht wird. Die Versuche ergeben für Silber und Gold, wenn mit blauer bezw. blaugritner Farbe durchsichtig, v < 1. Andersfarbige Schichten, die häufig vorkommen und aus den blanen und blaugrünen durch Liegen an der Luft entstehen können, ferner Platinschichten ergeben > 1. In einer zweiten Arbeit wiederholt Quincke seine Messungen für verschiedene Einfallswinkel, und fludet der Theorie entsprechend (vgl. \$ 132) Abhüngigkeit der vom Einfallswinkel. Ferner gelingt ihm die Bestimmung der Dicke einer Silberschicht, indem er sie nach einem von Fizeau 9 angegebenen Verfahren in Jodailber verwandelt, die Dicke der Jodsilberschicht aus den Farben Newton'scher Binge bestimmt. und ans dem Verhilltnis der Dichtigkeiten von Jodsilber und Silber die Dicke der Silbarschicht berechnet?). So kann er v bestimmen und findet für weisses Licht In Uchereinstimmung damit steht das Werthe zwischen 0.9 and 0.6. Resultat einer anderen Methode, vermittelst deren r aus der Verschiebung

J. Jamin, Mémoire sur la conleur des métaux. Ann. chim. et phys. (8) 99. p. 311
 —827 (1848). Pogg. Ann. 74. p. 528—548 (1846). C. R. 25. p. 714—710 (1847).

²⁾ A. Beer, Hariottung der allgemeinen Canchy'seben Bestertensformeln für durchsichtige und undurchsichtige Kürper; Tabelle der Brachungsindices und Absorptionsocoffidenten des verschiedenschliem Lichtes in den Hetallen. Pogg. Ann. 92. p. 402—410 (1853).

⁵⁾ F. Disonlohr, Ueber das Verhältnisse der Schwingungsrichtung des Lichtes zur Polnrisationsobene und die Bestimmung dieses Verhältnisses durch die Bengung. Pogg. Ann. 104. p. 287—147 (1858). Ann. chim. et phys. (8) 55.p. 504—509 (1859). Phil. Mag. (4) 18. p. 180—108 (1859).

G. Quincke, Ueber die optischen Eigenschaften der Metalle. Pogg. Ann. 119.
 Bes. 888. Berl. Ber. 1808 p. 115—184 (1808). Ann. chim. et phys. (8) 69. p. 121 (1808).

⁵⁾ G. Quincke, Ueber die Brechungsexponenten der Motalle. Pogg. Ann. 120. p. 500 -- 805 (1804).

⁰⁾ H. L. Firsan, Recharches sur plusions phonomenes relatifs à la polarisation de la lumière. C. R. 59, p. 207—278 (1801), p. 1221—1252 (1861). Ann. chim. ct phys. (3) 68, p. 885—414 (1801). Phil. Mag. (4) 81, p. 488—447 (1801). Pogg. Ann. 116, p. 478—492 (1802).

⁷⁾ Die rassestirende Metallische ertheilt dem ausfallenden Licht eine von der Dieke der Schicht abhängige Phasenänderung. Solange man diese nicht kennt, ist die Diekenbestimmung aus der von der Phase abhängigen Lage der Interferensringe unmöglich. Diese Schwierigkeit wird durch das Versahrun, das Metall in den durchsichtigen Körper Jodsliber mit der constanten Phasenänderung zu verwandeln, geschickt umgangen.

der Interferenzstreifen beim Schiefstellen der Schicht, also bei wachsendem Einfallswinkel bestimmt wird, ohne die Dicke der Schicht zu kennen. Die Methode bernht auf der Aenderung von , mit dem Einfallswinkel, und ist im Princip richtiger als die von Wernicke (vgl. \$ 106) angewandte, geht aber von alteren, ungenauen Formeln aus. Auch Eisenlohr hatte - ca. 0.5 gefunden.

Weitere indirecte Messungen sind von van der Willigen'), Glan'n, Haughton , Conroy , Cornu), Hennig o und in nenester Zeit mit grosser Sorgfalt von Druden, Breithaupts), und Minors) angestellt werden. Letzterem gelingt es, mittelet einer von Volgt angegebenen photographischen Methode die Dispersion bis weit ins Ultraviolett hinein zu verfolgen. Drude studirt den grossen Einfluss der Existenz dinner Oberskehenschichten auf die Erscheinungen der Metallreflexion (vgl. 283), und giebt Mittel zu ihrer Beseitigung an. Die Resultate dieser letzten Untersuchungen sollen weiter unten mitgetheilt werden.

818. Wir kommen nun zu den grundlegenden Untersuchungen Kund t's 10), die der Optik ein neues Hülfsmittel zu Erforschung der optischen Eigenschaften absorbirender Körper gegeben, und dadurch bahnbrechend gewirkt haben. Es bedurfte der Kühnheit des genialen Experimentators, um den Gedanken za fassen, sehr spitze Metallprismen von hinreichender Durchsichtigkeit hermstellen und an ihnen die Brechungsindices auf dem gewöhnlichen, directon Wege zu bestimmen.

In beinahe zweishrigen Bemtiliungen gelingt Kundt die Lisning dieser Aufgabe. Er erzählt, dass die geringe Zahl der branchbaren Prismen aus

10) A. Kundt, Ueber die Brechungserponenten der Hetalle. Berl. Ber. (1888), p. 256-272. Wled, Ann. 84, p. 469-489 (1888).

¹⁾ van der Willigen, Die Reflexionsconstanten. Pogg. Ann. 117. p. 404-476 (1802). Veral. k. Ak. d. Wet. 18. p. 49-58 (1862), findet für Indigo Abnahme und dann wieder Anweebeen des Hampteinfellswinkels (d. h. also enegoprägte encande Dispersion), was iku, da er keine Erklärung dafür findet, stutzig macht.

²⁾ P. Glan, Ueber die Phasenänderung des Lichtes durch Reflexion. Wied. Ann. 7. p. 040-054 (1879).

s) S. Hanghton, On the reflection of polarized light from polished surfaces, transpersat and metallic. Phil. Trans. (1808) L p. 81-126.

⁴⁾ J. Conroy, Some experiments on metallic reflexion. Proc. Roy. Soc. 28. p. 242-250 (1870). BL p. 486-500 (1881). 85, p. 26-41 (1888),

⁵⁾ A. Cornu, Resultate numériques obtenus dans l'étude de la réflexion vitreuse et métallique des radiations visibles et ultraviolettes. O. B. 108. p. 917-928, p. 1211-1217 (1889).

⁶⁾ R. Hennig, Beobachtungen über Metalirefloxion, Gött, Nachr. 13. p. 805-381 (1887).

⁷⁾ P. Drude, Bestimmung der optischen Constanten der Metalle. Wied. Ann. 39. p. 481-554 (1890). Bestimmung der optischen Constanten des Cobalts. Wied. Ann. 48. p. 186-189 (1991). Die optischen Constanten des Netriums. Wied. Ann. 64. p. 150-102 (1908).

⁸⁾ G. Breithaupt, Usber das optische Verhalten eingebrannter Gold- und Sliberaddahtes. Wied. Ann. 68, p. 40 - 78 (1809).

⁹⁾ R. S. Minor, Dispersion etniger Metalle, besonders für ultraviolette Strahlung. Drude's Ann. 10, p. 581-612 (1908). H. Barvif (sur Lichtbrochung des Goldes, Silbers, Kupfars und Platins, Böhm. Ges. d. Wiss. 27. Okt. 1905) will mittelst der microscopischen Methode der Bildhebung an düssen Metallschichten sehr große » gefunden haben. Zahlen theilt er nicht mit. Die Methode ist bei der geringen Dicke durchsichtiger Metallschichten schworlich genau genteg.

mindestens 2000 hergestellten ausgelesen werden musste, und dass nicht weniger als 2000 Proben gemacht wurden, um die Horstellung des platiniten Gloses zu orlernen.

Letzteres Material ist nöthig, da die Prismen auf electrolytischem Wege auf solchem Glase niedergeschlagen werden sollten. Nach laugem Bemühen gelingt es, eine Zusammensetzung der Platinirungsfüssigkeit zu finden, die ein Einbrennen der Schicht bei kaum beginnender Rothgluth erlaubt, so dass die verwendeten Spiegelglasplättehen völlig eben bleiben, und die Platinschicht so gleichmässig ist, um selbst unter dem Microscop keine Inhomogenitäten erkennen zu lassen. Leider ist die Zusammensetzung dieser Flüssigkeit von Kundt nicht augegeben!) worden.

Auf dem Platinglas werden die Metallprismen in folgender Weise niedergeschlagen. Auf einen etwa 3 cm breiten Streifen des Glases stellt man vertical eine ebenso breite Electrode aus dem niederzuschlagenden Metall, indess so, dass kein metallischer Contact vorhanden ist. In den Zwischenraum zwischen Glas und Metall wird eine capillare Schicht der Zersetzungsfüssigkeit gebracht, und ein Strom von passender Stärke hindurchgeschickt. Es schlägt sich ein Doppelkeil aus Metall nieder, dessen größte Dicke direct an dem aufgesetzten Metall liegt.

Platin lässt sich nicht gut electrolytisch abscheiden. Man spannt darum ein Platinblech, mit den Seitentlächen vertical, dicht über der horizontal liegenden Glasplätte aus. Wird das Blech durch einen Strom fast zur Weissgluth erhitzt, so zerstäubt es stark, und bildet ein Doppelprisma aus Platin und Platinoxyd. Letzteres wird durch geringes Erwärmen reducirt.

Endlich wird noch versucht, Doppelprismen?) durch Zerstäuben einer Kathode im Vacuum zu erhalten. Parallel und möglichst nahe einem Metalldraht, der als Kathode durch einen starken Inductionsstrom zum Glühen kommt, stellt man eine Glasplatte auf. Es bildet sich in der That ein Doppelkeil.

B14. An diesen Prismen werden die Beobachtungen in der in § 238 beschriebenen Weise augestellt. Indess benutzt Kundt kein spectral genau definirtes Licht, sondern filtrirtes, von ihm als weise, blau, roth, bezeichnetes. Die Winkel der Prismen liegen zwischen 12 und 50 Secunden, sind also im Durchschnitt spitzer als die der Pflüger'schen Farbstoffprismen. Im Gegensatz zu diesen liegen ihre brechenden Winkel nach aussen. Für Ebenheit der Flächen, die nur eine zufällige Eigenschaft weniger Exemplare ist, bürgt eine specielle Untersuchung.

Controllversuche zeigen, dass der Methode keine principiellen Fehler anhaften (siehe weiter unten). Die Genauigkeit der Messungen ersehen wir aus folgenden v-Werthen für acht verschiedene Silberprismen:

Nach froundlicher Mittheilung des Herrn Prof. H. Rubens liefert die Gold- nud Silberschafdeenstalt in Frankfurt 2. M. eine sehr branchbere Platinirungsflüssigkeit.
 Vorgl. sur Tochnik des Verfahrens auch D. Shou, Wied. Ann. 47, p. 177—208 (1892).

Brechungsindex für weisses Licht im Silber, gamessen an acht verschiedenen Priemen.

0.22 0.20 0.28 0.86 0.29 0.26 0.81

Tabelle 46.

Brechungsindices der Metalle nach Kundt.

			roth	weins	blast
Bilber .			_	0.27	_
Gold .	٠		0.88	0.58	1.00
Kumfer			0.45	0.65	0,08
Platin .				1.04	1.44
Eleca .			1.81	1.78	1.52
Rickel			2.17	2,01	1.86
Winnuth		٠,	2.61	2.26	2.18.

Platin, Eisen, Nickel, Wismuth zeigen anomale Dispersion. Kundt meint, dass mit besseren Instrumenten noch erheblich genauere Resultate zu erhalten selen, wie durch spätere Untersuchungen bestätigt wird. Man kanu unter Beachtung aller Vorsichtsmaassregeln und bei einiger Uebung eine Genaulekeit von wenigen Einheiten der zweiten Decimale erreichen, in die nach den Ergebnissen dritten Abschnitt zur Prüfung der Dass die Kundt'sche Methode auch Theorie im allgemeinen ausreicht. theoretisch einwandsfrei ist, wenigstens wenn man für senkrechten oder nahezu senkrechten Einfall des Lichtes sorgt, haben die Untersuchungen von Voigt1), Drude") und Lorentz") ergeben. Für schiefen Einfall des Lichtes gelton besondere Formeln, die die Abhängigkeit der vom Einfallswinkel, d. h. die Ungültigkeit des Snellius'schen Gesetzes für stark absorbirende Körper berücksichtigen (vgl. 84 182, 382, 388).

Die grösste Schwierigkeit besteht darin, dass die Metallprismen nicht oxydfrei herzustellen sind. Andererseits leiden die indirecten Methodon unter den gleichfalls sohwer zu beseitigenden Oberfischenschichten (vgl. § 283). So kommt es, dass die direct und indirect bestimmten Werthoder v für Metalle sehr viel weniger übereinstimmen, als für feste Farbstoffe (vgl. Tabellen 47 bis 54).

Yoigt, Ueber die Bestimmung der Brechungsindices absorbironder Medien. Wied. Ann. 94. p. 144—186 (1885).

P. Drude, Ueber die Brechung des Lichtes durch Metallprismen. Wied. Aus. 49. p. 666-674 (1891).

H. A. Lorentz, Ueber die Brechung des Lichtes durch Metallprismen. Wied. Ann. 4. p. 844—256 (1892).

Kundt bestimmt noch einige Werthe für Metalloxyde, nachdem er die Metallprismen durch Erhitzen in Oxydprismen verwandelt hat. Endlich macht er darauf aufmerksam, dass die Metalle bezüglich der Geschwindigkeit für rothes Licht sich in derselben Reihenfolge ordnen, wie bezüglich ihres electrischen und Wärmeleitvermögens.

\$15. Die nahere Untersuchung dieser Beziehung bildet den Inhalt einer zweiten Abhandlung!). Die Prismen werden verschiedenen Temperaturen ausgesetzt, um festzustellen, ob ihr Brechungsvermögen ebenso eine Function der Temperatur sei, wie ihr Leitvermögen. Kundt findet in der That mit wachsender Temperatur zunehmenden Brechungsindex. Indessen hat Pflüger?) in einer auf Veranlassung Kundt's später mit grösstmöglicher Sorgfalt angestellten Wiederholung evident erwiesen, dass Kundt eine versteckte Fehlerquelle in ihrer Bedeutung nicht völlig gewürdigt hat, und dass seine Resultate durum verworfen werden müssen. Pflüger findet keinerlei Abhängigkeit von der Temperatur, und Boobachtungen nach indirecten Methoden?) bestätigten dies Resultat.

\$16. Nach der Kundt'schen Methode sind noch einige Messungen von anderen Beobachtern') angestellt worden, die wir als sehr zuverlässig bezeichnen dürfen, und weiter unten mittheilen werden.

Sehr gering ist die Zahl der directen Absorptionsbestimmungen an Metallen. Am Silber hat zuerst Wernicke⁵) zuverlässige photometrische Messungen angestellt, wobei die Dicke der benutzten Schichten mittelst einer Interferenzmethode bestimmt wurde. Nach derselben Methode hat Rathenau⁵) verschiedene Metalle untersucht. Seine Resultate weichen indessen ganz erheblich von denen anderer Beobachter ab, und es ist anzunchmen

¹⁾ A. Kundt, Ueber die Aenderung der Lichtgeschwindigkeit in den Metallen mit der Temperatur. Berl. Ber. vom 20. Dec. (1888). Wied. Ann. 36. p. 824—825 (1880).

²⁾ A. Pflüger, Ueber die Brechungsindless der Metalle bei verschiedenen Temperaturen, Wied, Ann. 58, p. 495-499 (1890).

⁸⁾ C. Pulfrich, Ueber den Einfans der Temperatur auf die Lichtbrechung der Metalle. Wied. Ann. 59. p. 671 (1896). — J. Königsberger, Ueber die Abhängigkeit der optischen Constanten der Metalle von der Temperatur. Verh. d. d. phys. Ges. 1. p. 247—252 (1896). — R. Sissingh, Metingen over de elliptische Pelarisatie van het lucht. Diss. Leiden (1885) p. 188. Arch. Neerlandsiscs 20. p. 171—288 (1895). — P. Drude, Bestimmung der optischen Constanten der Metalle. Wied. Ann. 69. p. 588 (1890). — P. Zeeman, Brechungsindex des rethgitikenden Platins. Communications from the laboratory of Physics at the university of Leiden, Nr. 20 (1895). Arch. néeri. (2) 4. p. 814—117 (1901).

⁴⁾ H. E. J. C. du Bols und H. Bubens, Brochung und Dispersion des Lichtes in chaigen Metallen, Berl. 88, p. 055—008 (1800). Wied, Ann. 41. p. 507—524 (1880). — D. Shen, Zur Brochung und Dispersion des Lichtes durch Metallprismen. Wied, Ann. 47. p. 177—202 (1802). — A. Pflüger, Ueber die lirechungsindices der Metalle bei verschiedenen Temperaturen. Wied, Ann. 58. p. 408—409 (1800).

⁵⁾ W. Wornloke, Ueber die Bestimmung der Constanten für die Absorption des Lichtes im metallischen Silber. Wied. Ann. Ergegebend. S. p. 65—82 (1878). Berl. Ber. (1876). p. 128—147.

⁰⁾ W. Rathonan, Die Absorption des Lichtes in Matallen. Dies. Berlin 1880.

dass er mit zu geringen Schichtdicken, bei denen das Reflexionsvermögen noch nicht constant ist '), gearbeitet hat. Eine Arbeit von W. Wien ') bezieht sich nicht auf bestimmte Wellenlängen.

Ausgedehute Messungen am Silber, Gold und Platin verdanken wir Hagen und Rubens'). Sie bedienen sich nicht eines Photometers, sondern messen die Intensität der Strahlung mittelst einer Rubens'schen Thermosaule. Das untersuchte Gebiet umfasst nicht nur das sichtbare, sondern auch das ultraviolette und ultrarothe Spectrum von 0,220 bis 2,5 μ . Die Metallschichten werden theilweise durch Kathodenzerstänbung, theilweise chemisch auf Quarxplatten niedergeschlagen. Die Dickenmessung erfolgt durch Wägung und mittelst einer Interferenzmethode. Durch besondere Messungen wird festgestellt, dass die Schichten genügend dick sind, um das Reflexionsvermögen als unabhängig von der Dicke betrachten zu können. Die Dicke schwankt für Silber zwischen 50 und 100 $\mu\mu$, für Gold zwischen 53 und 101 $\mu\mu$, für Platin zwischen 21 und 90 $\mu\mu$.

317. Wir stellen nun in den folgenden Tabellen die zuverlässigsten Wertlacher v und z, sowelt sie sich auf bestimmte Wellenlängen beziehen, zusammen. Die Indices refl. und dir. bedeuten: durch Reflexions-, bezw. durch directe Messungen gewonnen. Vgl. auch Fig. 54—57.

Tabelle 47.

		D					×		
λ	Shea _{dir.}	Drudo _{red} .	Minor _{refi} .	λ	Wornicke _{dir.}	obem, ploder-	aonificient.	All nor roll.	
670	0.25			656	1).57	4.84	8,81		,
690		0.20		680		4.54	8.68		8,96
689	0.27	0.19	0.177	680	8.26	4,12	8.40	8.04	አብፕ
850			0.178	550		8.78	8.22	8.81	
600			0.160	527	2.94	8,49	2.00	8,18	
496	0.20	1		500		8,21	2.74	2,04	l
450		1	0.104	480	2,71	8.01	2.06	2,80	
481	0,27	1		450		2,59	2.44	2,80	
895			0,155	481	2.41	2.41	2.40	2.20	
861			0.201	420		2.81	2.88	2.15	
846		1	0.210	888		1.78	2.04	1.80	1
200			0.250	857		1.28	1.72	1.80	
182			0.404	886		0.86		0.88	
822		1	0.888	382		0.85		0.65	
208			1.581	820		0.45	0.70	0.42	
293			1.508	821		0.42		0.41	1
278			1.498	810		0.45	1	0.48	
257			1.531	810	1	0.02		0.55]
250		1	1.488	805		0.70	0.04	0.73	
281			1.428	288		1.005		1.04 - 1.11	
126	3		1.408	251		1.002		1.27-1.00	
				221		0.08		1.06	

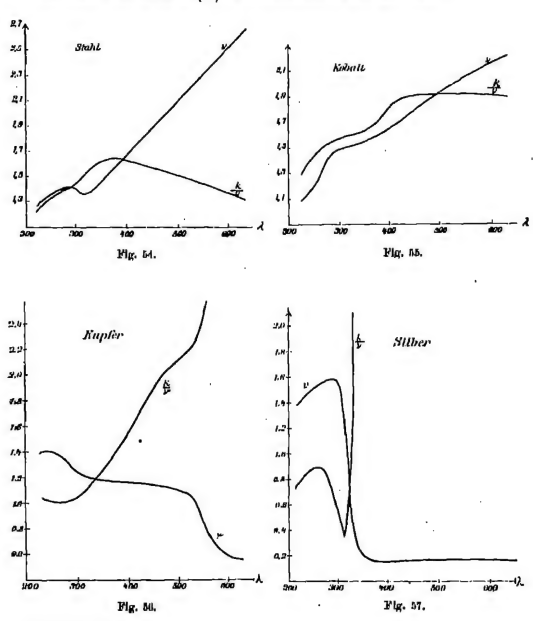
¹⁾ Vered, 8 240.

²⁾ W. Wien, Ueber Durchsichtigkeit der Metalle. Wied. Ann. 85. p. 48-58 (1888).

⁸⁾ E. Hagen and H. Rubens, Die Absorption altravioletter, sichtbarer und ultravether Strahlen in dünnen Metallschichten. Verh. phys. Ges. 4. p. 65—68 (1902). Vergi. auch G. T. Walker, Die optischen Eigenschaften dünner Metallplatten. Drude's Ann. 10. p. 189—199 (1906).

Wie man sicht, hat das Silber ein Gebiet verhältnissmässiger Durchsichtigkeit von etwa 326 bis 316 $\mu\mu$. Indessen ist die Absorption immer noch so gross (z = 0.41), dass eine Schicht von 1/10000 mm Dicke 78 % absorbirt.

Dispersions (r)- and Extinctions $\left(\frac{x}{r}\right)$ -Curven verseliedener Metalle usel Minor):



1) Man beachte, dess in den Figuren die ", nicht etwn die «Curven eingezeichnet sind.

Tabelle 48. Kupfer.

		×			
2	Shendle.	Draderell.	Minor _{red.}	Drude _{reff.}	Minor
670	0.85				
680		0,58	0.56	8.15	8,01
580	0.00	0,64	0.62	2.02	2.08
676			0.05		2.48
550			0.50		2.28
585		1	1.00		2.28
500			1.10		2.84
480	1.12				
450			1.18		2.15
481	1,18				
895		1	1.17		1.76
147			1.19		1.47
298			1.28		1.52
275			1.87	1	1.88
267			1.40	1	1.42
281		ì	1.80		1.46

Tabelle 40.

Gold

		v		×	
2	Shendli.	Pfingerdir.	Drudo _{refl.}		Hagan n. Rubonsdir.
071	0.20	0.20			
050					B.60
680			0.81	8,20	8,31
680	0.00	88.0	0.87	2.82	2.82
527					2,20
480	0.82	1.04			1.96
481	0.08	1.55		1	_
420				1	1.72

Tabelle 50.

Platin.

	v	×		
 λ	Shea _{dir} .	Drude _{reft.}	Drude real.	Hagon n. Ruben dir.
071	2.02			
056				4,58
680 .		2.16	4.54	4.87
589	1,78	2.06	4.20	4.08
527				n.66
486	1.68			8.80
431	1.41			_
420			1	B.02

Tabelle 51.

Stahl

	v						×		
2	du Bols und Rubans _{dir.}	Sheadir.	Drudorog,	Brolt- hanpt _{red}	Minor _{rell.}	Drude _{ref.}	Minor _{roft}		
070	3.12								
040		8.08							
OHO			2,62		2.05	8.47	0.54		
520		1		2.50					
88	2.72		2.41		2.40	3.40	8.48		
554		1		1.98					
550		l			2.81		9.80		
600					2.01)		9.15		
186	2.48	ļ							
150					1.60		2.98		
181	2.05	į	1			l			
400			1		1.68		2.78		
101		Į.			1.52		2.47		
H25					1.87		2,00		
298]]		1.40		2.00		
257				ļ	1.88	Į.	1.87		
281		1		Į.	1.52	l	1,08		
227	1		ł		1,30		1.04		

Tabelle 52.

Kobalt

		×				
1	du Bols und Rubena _{die}	Shos _{dir.}	Drude _{refl.}	Minor _{red} .	Drude _{rell.}	Minor _{roft}
670	5.23					
0-10		8,10	2,22		4.10	
0110						
580	2.07		2.12	2.12	4.08	4.04
550				2.05		8.90
500				1,00		8.71
480	2.89					
450				1.70		8.42
481	2.10]]
395				1,08		2,01
847				1,54		2.47
298	1			1,50	}	2.63
275	1 1)	1,41		2.14
257		•		1.25		1.81
281	1 1]	1,10]	1,48

Tabelle 53.

		*			
	λ	du Bois und Rubens _{dir} .	Pflüger _{iür.}	Drudo _{rod,}	Drudo _{red}
_	071	2,04			·
	856		2.28		
•	600			1,80	8,55
	599	1.84	1.87	1.70	н,л2
	480	1,71	1.67		
	481	1.54			

Tabelle 54. Messungen von Drude (coll.)

1 —		630 µ≠	580 mm	
Aluminium	ų	1,62	1.44	
13	н	5.46	5.28	
Zink	y	2,80	2.12	
D	H	6.48	5,58	
				blanes Lieb
Kalium-Natrium	•	-	0.12	0.13
31	H	_	2,18	1.78
Magnedum	ν	0.40	0,37	
n	H	4.61	4,12	
Kadmium	v	1.81	1.18	
	M	5.81	5.01	
Złun	ν	1,00	1,48	
D	10	. 5.50	5.25	
Blel .	¥	1.07	2.01	
H	N '	8.44	8.49	
Antimon	ę.	8.17	0.04	
н	н	4.95	4.114	_
Quoakeilber	ν	1.87	1,78	- .
1)	H	5,21	4.00	_
Wiemnth	*	2,07	1.00	-
u	N	8.04	8.00	

Natrium

zeigt nach Drude ein sehr merkwürdiges Verhalten. Seine Constanten sind

v = 0.0045, z = 2.61.

Das Licht pflanzt sich also im Natrium 220 mal schneller fort, als im Aether. Natrium hat den kleinsten Brechungsindex aller bekannten Körper. Dann folgt Natrium-Kaliumlegirung mit 0.12 und Silber mit ca. 0.20.

Antimouglanz.

An diesem krystallinischen, metallisch absorbirenden Mineral hat zuerst Senarmont!) Messungen der Constanten der elliptischen Polarisation angestellt und Doppelbrechung constatirt. Drude!) hat an frischen Spaltfächen die allmühliche Bildung von Oberfächenschichten gefunden, die bei allen ähnlichen Messungen die Resultate ungünstig beeinflusst. Endlich hat Müller!) die Dispersions- und Absorptionscurven aus den Constanten der elliptischen Polarisation bestimmt. Seine Tabellen zeigen die interessante Thatsache, dass der Antimonglanz sowohl der um stärksten brechende, als auch der am stärksten doppeltbrechende bekannte Körper ist. Anomale Dispersion ist deutlich ausgeprägt.

Coblentz') findet eine weitere sehr merkwürdige Eigenschaft, namlich grosse Durchsichtigkeit im Ultraroth. Ein 0.4 mm diekes Stück liess in ganzen Ultraroth bis 12μ ca. 40%, ein 4.9 mm diekes Stück ca. 43% durch. Da die Reflexion an der Oberstäche ca. 37% beträgt, ist die Absorption (unter Berücksichtigung der inneren Reflexion) nur ungeführ 2 bis 3%. Die starke Reflexion ist eine Folge des grossen Brechungsindex.

Tabelle 55.
Antimonglans man E. C. Müller.

The state of the ending the engineering	en adult or one one or one in	A STATE OF THE PARTY OF THE	material of the property	grander and a
).	* 1	a and the state of the state	P ₃	SCHOOL STORY
44 050	4.00	0.252	4.47	0.586
610	4.87	0.505	4.20	0.753
580	5.12	0.088 -	4.87	0.910
527	5.47	1.28	4.52	1.14
510	5.48	1.07	4.51	1.29
480	n.n.a	2.28	4.49	1.54
4(h)	5.17	2.75	4.41	1.82
484	4.05	9.17	4.28	2.08

Auch Zinkblande zeigt nach Coblents grosse Durchlässigkeit (vgl. § 335).

Von Horn⁵) sind an absorbirenden Krystallen und einigen Metallen Messungen für *O, D, E, F, G-Li*cht nach der Metallreflexionsmethode ausgeführt worden, und zwar zur Vermeidung von Oberflächenschichten an frischen Spaltflächen.

¹⁾ H. de Senarmont, Sur la réflexion et la double réfraction de la lumière par les cristanz donés de l'opecité métallique. Ann. chim. phys. (8) 20. p. 807 (1847). Pogg. Ann. Ergraphd. 2, p. 518 (1848).

²⁾ l'. Drude, Beobachtungen über die Reflexion des Lichtes am Antimonglans. Wied.

Ann. 84. p. 489—530 (1886).

8) H. C. Muller, Optische Studien am Antimonglans. Diss. Stuttgart (1903). N. Jahrb. f. Min. Bell. Bd. 17, p. 187—251 (1903).

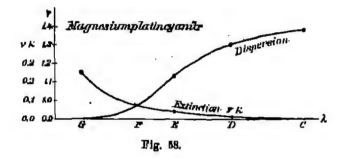
⁴⁾ Wm. W. Cohlentz, Infra red reflection spectra. Phys. Rev. 28. p. 248 (1900). Investigations of infra-red spectra. Carnegie Institution Washington 1900.

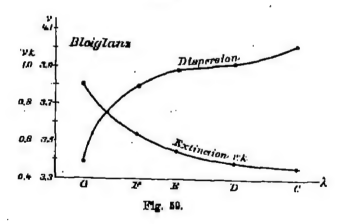
⁵⁾ G. Horn, Belträge sur Konntniss der Dispersion des Lichtes in absorbironden Krystellen. N. Jahrb. f. Min. Beil, Bd. 12, p. 260—842 (1890).

Tabelle 58.

Brechungs- und Extinctions indices einiger absorbirender Körper und Metalle nach Horn (vergl. Fig. 58-61).

2 -		0	D	\boldsymbol{E}	\boldsymbol{F}	\boldsymbol{G}
Magnesium-	y -	1.868	1.294	1,141	0.074	0.902
Platinguatir	171 -	0.00929	0,00088	0.0488	0.0742	0.249
Bleiglans von	, -	4.015	8.012	8.886	8.790	3.888
Freiberg	976	0.482	0.500	0.883	0.047	0.018
Wismuth	v —	1.841	1,670	1.568	1.400	1,885
	PH -	2.403	2,492	2.459	2.418	2.040
Anthron	v	2.965	2.571	1.962	1.578	1.246
	771 -	1.875	2,000	2.584	2,021	8.200.





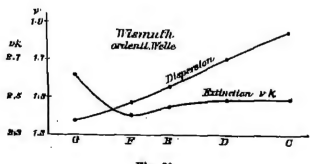
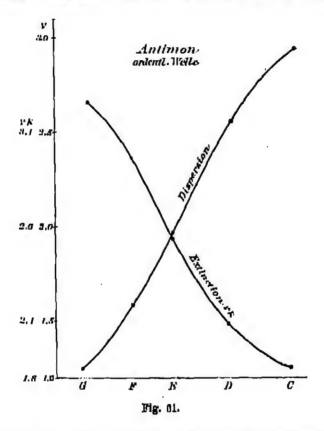


Fig. 60.

Die Uebereinstimmung dieser sehr sorgfältigen Messungen mit den nicht minder sorgfältigen von Drude ist keine gute, und illustrirt die Schwierigkeit, reine Oberflächen zu erhalten.

3. Dampfe und Gase.

318. Joddampf. Die Versuche Le Roux's (§ 94) sind 1877 von Hurion') sehr sorgfültig wiederholt worden. Das Jod wird in einem Hohlprisma besonderer Construction von 140° brechendem Winkel verdampft, und



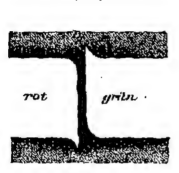
der Dampf durch eine Heizvorrichtung auf constanter Temperatur erhalten. Unter der Annahme, dass das Mariotte-Gay-Lussac'sche Gesetz für Joddampf gelte, und dass v.— 1 proportional der Dampfdichte sei, werden die Resultate auf 0°C, und 760 mm' Druck umgerechnet.

Brechungsindices des Joddampfes für 0° C. und 760 mm Druck.

rothes Licht 1.00205 violettes Licht 1.00192.

A. Hurion, Recherches sur la dispersion anomale. Ann. éc. norm. (2) 6. p. 867—412 (1877).

319. Natriumdampf. Kundt hatte schon 1871 ausgesprochen, dass Gase, welche starke Absorptionslinien (entsprechend den intensiven Spectrallinien) zeigen, in der Nachbarschaft der absorbirten Strahlengatungen anomale Dispersion zeigen müssten. Ein Zufall lässt ihn 1880) diese Erscheinung am glühenden Natriumdampf entdecken. Mittelst eines Projectionsapparates und eines Prismas mit verticaler brechender Kants erzeugte er auf einem Schirm ein objectives horizontales Spectrum. Wurde nun, um die Absorption des Natriumdampfes zu zeigen, eine mit Natrium gefärbte Bunsenflamme in den Weg der Strahlen gebracht, so zeigten sich zu beiden Seiten der dunklen D-Linie (die hier als eine dieke Bande erscheint) Ausbuchtungen wie in Fig. 62. Sie werden dadurch erklärt, dass die kegelförmige Bansenflamme





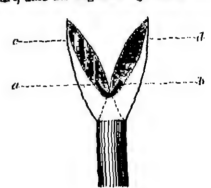


Fig. 68.

wie ein Prisma mit oben liegender horizontaler brechender Kante wirkt, su dass wir hier eine Modification des Versuchs mit gekrouzten Prismen habeu.

Der Versuch gelingt nur bei grosser Dichte des Natriumdampfes, wonn man metallisches Natrium mittelst eines Eisenlöffels in die Flamme bringt. Die beiden für gewöhnlich sichtbaren, feinen Absorptionsliuien D_1 und D_2 verwachsen dann zu einem breiten Streifen mit verwaschenen Rändern. Zweifelles wird die Erscheinung, wie Kundt meint, auch bei geringer Dampfdichte und feinen Absorptionsliuien zu betrachten sein, doch bedarf man dazu feiner Hülfsmittel, insbesondere starker Disparsion, da die Anomalie auf einen ausserordentlich kleinen Bereich in der Nähe der beiden Linien beschränkt sein wird.

Kundt's Bemühungen, durch seitlich angebrachte Platten von Glas oder Glimmer bessere Prismenform der Flamme zu erzielen, bleiben erfolglos. Winkelmann?) kommt dem Ziele näher, indem er einen Gebläsebrenner nach Fletscher benutzt. Das Bohr desselben und damit die austretende Flamme hat dreieckigen Querschnitt, und es gelingt so, den Kundt'schun

2) A. Winkelmann, Notis sur enomales Dispersion glübender Metalldampfe. Wied. Ann. 89, p. 430-442 (1887).

¹⁾ A. Kundt, Deber snomale Dispersion im glühanden Natriumdampf. Wied Ann. 10. p. 821—526 (1880).

Versuch zu wiederholen, und auch beim Keliumdampf in der Nähe der rothen Absorptionslinie eine, wenngleich schwitchere, Anomalie auf der blauen Seite des Streifens wahrzunehmen.

320. Becquerel') gelingt eine weitere Verbesserung. Er bringt in die Flamme des Bunsenbrenners ein kleines Winkelblech aus Platin, wie es die Fig. 63 zeigt. Auf das Blech wird etwas Chlomatrium gebracht. Die Flamme wird dann durch das Blech getheilt, die schraffirt gezeichneten Theile leuchten, und bilden zwei Doppelprismen. Man benutzt von ihnen entweder den oberen Theil, und lässt das Licht längs c d durchtreten, oder den unteren Theil (Licht langs a b). Die Versuchsordnung ist die folgende: Das Bild der positiven Kohle ainer Bogenlampe britw auf dan horizontalen Smlt etnes

Collimators entworfen. Die parallelen Strahlen durchsetzen die Flamme, und bilden mittelst einer Linse ein Bild des Horizontalspaltes auf dem Verticalspalt eines Rowland'schen Gittorspectroscops. Man erkennt die D-Linien deutlich als zwei dunkle Banden, in deren Umgebung das Spectrum den in Pig. 04 gezeich-



Fig. 64.

neten Anblick bietet (bezieht sich auf den Lichtweg a-b).

Wenn die Bunsenflamme nicht entzündet ist, sieht man das undeformirte Spectrum als horizontales Band. Spannt man quer über den Verticalspalt einen Faden in Höhe der Mitte dieses Bandes, so erscheint dieser zu einer dunklen Linie ausgezogen, die nicht deformirt wird, wenn man die Flamme entzündet. So erhält man eine Linie der Ablenkung Null, und kann aus dem Abstande des deformirten Theils des Spectrums von dieser Linie und aus dem Winkel der Dampfprismen die z bestimmen. Lord Kelvin infindet augenüherte Uebereinstimmung der so erhaltenen Dispersionseurve mit der aus der Sellmeiler'schen Formel berechneten.

Die Dispersion ist stärker auf der violetten Seite, neben der D_{\bullet} -Linie. Dies stimmt im Sinne der Theorie gut überein mit der Thatsache, dass D_{\bullet} heller ist als D_{\bullet} , und darum auch die Absorption für D_{\bullet} grösser sein wird als für D_{\bullet} .

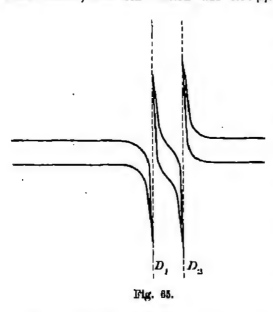
321. Becquerel's Versuche werden von Julius) wiederholt, der die Erscheinung indessen so sieht, wie in Fig. 05. Die gestrichelten Linien bedouten

Henri Becquerel, Sur la dispersion anomale et le pouvoir rotatoire magnétique de certaines vapours incandescentes. O. B. 127. p. 800—004 (1808). Sur la dispersion anomale de la vapour de sodium incandescente, et sur quelques conséquences de ce phénomène. C. B. 128. p. 140—151 (1800).

²⁾ Lord Kelvin, Application of Sellmeier's dynamical theory to the dark lines D_1 and D_2 produced by sedium-vapour. Astroph. Journ. 9. p. 281—250 (1899). Phil. Mag. (5) 47. p. 902—808 (1899). Beltimore lectures. p. 178. London (1904).

W. H. Julius, Note on the anomalous dispersion of sodium vapour. Chem. News 95.
 153 (1902). Proc. Roy. Soc. 69. p. 470 (1902).

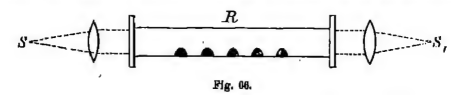
die Lage von D_1 und D_2 . Man sieht, dass die den Linien unmittelbar benachbarten Farben ganz ausserordentlich stark abgelenkt sind und vier Pfelle bilden, die den Linien auf 0.01 $\mu\mu$ nahekommen. Beognerel hat



diese Spitzenbildung nicht so ausgepriigt beobachtet, and die Entfernung seiner Pfeilspitzen beträgt 0.1 µµ. Wahrscheinlich enthielt seine Flamme mahr Natrium ale Julius'. und die Absorptionslipien erschienen darum breiter. Welche wichtigen Schlüsse Julius dieser scheinbar dentenden Bemarkung zieht. werden wir später besprechen (\$ 350).

822. Wir kommen nun zu den Arbeiten von Wood!) über Natriumdampf, die nicht nur die besten und vollständigsten auf diesem Gebiete sind, sondern

in ihrer vollendeten Experimentirkunst überhaupt zu dem Besten gehören, was die messende Physik der letzten Jahre hervorgebracht hat. Der Raum verbietet es leider, den Wood'schen Arbeiten Schritt für Schritt zu folgen, und dabei die Schwierigkeiten zu würdigen, die er zu überwinden



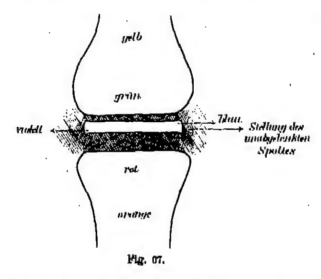
hatte. Wir werden uns vielmehr an seine letzte zusammenfassende Arboit und die darin angewandten Methoden halten.

Wood benutzt nicht den leuchtenden Dampf, sondern erzeugt sehr dichte, nicht leuchtende Dümpfe, indem er metallisches Natrium in einer Glas- odor Metallröhre in sehr hohem Vacuum erhitzt. Fig. 66 zeigt die Versuchs-

¹⁾ R. W. Wood, The anomalous dispersion of sodium vapour. Proc. Roy. Soc. 69. p. 157—171 (1901). Phil. Mag. (6) S. p. 128—144 (1902). Die anomale Dispersion von Natriandsmpf. Phys. Ze. 3. p. 280—238 (1902). On the fluorescence and absorption spectrum of sodium vapour. Phil. Mag. (6) S. p. 859 (1902). A quantitative determination of the anomalous dispersion of sodium vapour in the visible and ultra-violet regions. Phil. Mag. (6) S. p. 296—824 (1904). Phys. Ze. S. p. 751—756 (1904). Proc. Amer. Acad. 40. p. 805—800 (1904).

Dispersion. 557

anordning. Das Rohr R ist an seinen Enden durch Glas- bezw. Quarzplatten verschlossen (Siegellackkittung). Untergestellte Bunsonbrenner erhitzen die Klümpehen metallischen Natriums in der Röhre. Es bildet sich Dampf, der merkwürdigerweise Weise eine ganz ausserordentlich grosse Zählekeit hat Ware dies nicht der Fall, und wurde der Dampf sich im gangen Rohre ausbreiten, so würde er in kürzester Frist die Verschlussplatten angreifen und die Durchsicht unmöglich machen. So uper bleibt völlig innerhalb des erhitzten Raumes. und orscheint (went man durch ihn much einer Natriumflamme blickt wio elne Scharf abgeschnittene Wolke. Er bildet einen Dampfeylinder. Dichte nach oben, nümlich nach den kälteren Partioen des Rohrs, sehr schnell abulmut. Aus diesem Grunde wirkt der Dampfeylinder wie ein Prisma, dessen

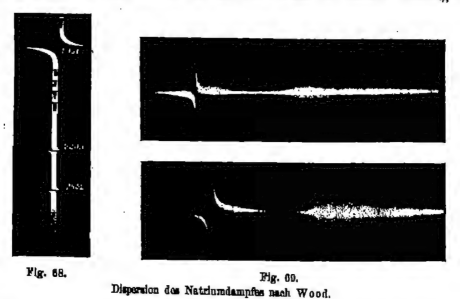


Basis unten liegt, da ja eine senkrechte Wellenebene in ihm in einem mit der Höhe ab- oder zunchmenden Betrage verzögert oder beschlennigt wird. Der Zustand lässt sich bei geeigneter Erhitzung, hohes Vacuum vorausgesetzt, stundenlang constant erhalten.

Durch die Röhre lässt man paralleles Licht, etwa von einem horizon tal gestellten Nernstbrenner, oder von einem horizon talen Spalt Sgehen, and sich zu einem reellen Bild des Spaltes auf dem vorticalon Spalt S_i eines Spectrographen vereinigen. Auf S. entsteht dann durch die Wirkung des Dampfes ein sehr schoues anomales Spectrum (vgl. Fig. 07), das man unch oblectiv beobachten kann (Licht einer starken Bogenlamus gesetzt). Nach der Methodo gekreuzter Prismen erzeugt der Spectrograph ein Spectrum, wie es Fig. 68 (Zeichnung nach einer photographischen Aufhahme) und Fig. 00 (photographische Aufnehme) zeigt. Für Beobachtungen im Ultraviolett werden Hohlspiegel statt Linsen verwandt, wegen der chromatischen Aberration der Quarzlinsen.

Wir sehen, wie nicht nur die D-Linien, sondern auch die Linien 330.3 $\mu\mu$ und 285.2 $\mu\mu$ im Ultraviolett starke anomale Dispersion zeigen. Die D-Linien sind infolgeder grossen Dichte des Dampfeszu einem breiten Bande zusammengeflossen, so dass der Theil der Curve zwischen den Linien nicht entstehen kann. In der Figur 68 ist auch das cannelirte Spectrum angedentet, welches der Dampf im sichtbaren Theile zeigt (in Figur 60 dasselbe, undeutlicher).

828. Da wir den Prismenwinkel, welchem der Dampfcylinder äquivalent ist, nicht kennen, können wir auf diese Weise nur relative Brechungs-



indices messen. Zu Absolutwerthen gelangt Wood mittelst einer Interferenzmethode.

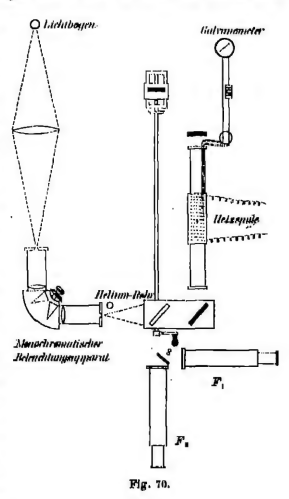
Die allgemeine Anordnung derselben zeigt Fig. 70. Das Licht einer Bogenlampe wurde auf den Spalt des monochromatischen Beleuchtungsapparats concentrirt. Der aus dem Spalt dieses Instruments austretende Strahl unfasste ein Wellenlängengebiet, welches etwa dem Gebiet zwischen den D-Linien gleichkommt. Nahe dem Spalt war eine Heliumrühre angebracht, welche Licht von constanter Wellenlänge lieferte, und die Beobachtungen bestanden darin, die Streifenverschiebungen für die beiden Lichtarten zu zählen, wenn eine gegebene Menge Natriumdampf in den Weg eines der interferirenden Strahlen gebracht wurde. Ein kleiner Spiegel s lankto einen Theil des aus dem Interferometer austretenden Lichtes in ein Fernrohr F_i ab, während der Rest des Strahles in ein zweites Fernrohr F_i eintrat. Durch eine kleine Justirungsvorrichtung war es möglich, die von dem Heliumlicht gebildeten Streifen in dem einen Fernrohr und die von dem aus dem monochromatischen Beleuchtungsapparat austretenden Licht gebildeten in dem andern Fernrohr deutlich zu erhalten. Das Heliumrohr stand ein

wenig nach der einen Seite des Spultes zu; infolgedessen trat nur ein sehr geringes Uebergreifen der beiden Systeme in einander auf.

Das Natrium war enthalten in einem nahtlosen Stahlrohr, das mit Asbestpapier bedeckt und mit einer Spirale von Eisendraht umwickelt war, durch welche ein starker Strom geschickt wurde. Die Enden des Rohres waren

durch Glasplatten verschlossen. welche so dick waren, dass sie die Stelle der Compensationsplatte vertraten, die gewilhalich parallel zum transparenten Spiegel aufgestellt ist. Das Rohr wurde mittelst einer Quecksilbernumne evacuirt, die wahrend der ganzen Verancharethe mit thm Verbindung blieb, um den occludirten Wayserstoff ontfernen, welcher beim Erhitzen des Natriums in Freiheit gesetzt wurde.

den electrisch ge-In heizten Röhren zeigte der Natriumdampf kein Bestreben, die inhomogenen Prismentiquivalente zu bilden; infolgedessen blieben selbst nach sehr grossen Verschiebungen die Streifen gerade. Es waren zwei Beobachter nöthig: der eine zählte die Heliumstreifen beim Durchgang durch den Faden des Fermrohres, der andere beobachtete den Durchder Streifen, welche RUSE



von dem aus dem monochromatischen Beleuchtungsapparat austretenden Licht gebildet wurden. Wenn das angewandte Licht auf derselben Seite der D-Linien liegt wie die Heliumlinie, so werden die beiden Streifengruppen nach derselben Richtung abgelenkt; liegt es auf der andern Seite, so erfolgen die Ablenkungen im entgegengesetzten Sinne. Neben der Vergleichung von Licht aus dem monochromatischen Beleuchtungsapparat mit dem Heliumlicht wurde eine sehr sorgfältige Vergleichung mit der grünen Quecksilberlinie vorgenommen, da dieses Licht bei den absoluten Bestimmungen zur Anwendung kommen sollte.

824. Der ausserordentlich hohe Werth der Dispersion in der nächsten Nähe der Absorptionsbande macht es unmöglich, aus dem Spectrum hinreichend homogenes Licht auszusondern, um Interferenzstreifen zu erhalten, wenn auch nur eine sehr kleine Menge Natriumdampf in den Weg des Lichtes eingelassen ist. Er erwics sich als schwierig, befriedigende Werthe zu erhalten mit Licht aus dem monochromatischen Beleuchtungsapparat, welches viel näher an D_s ist, als die Entfernung zwischen D_s und D_s beträgt; die Streifen werden dann verwischt, sobald die geringsten Spuren von Natriumdampf sich bilden. Es wurde daher eine abweichende Methode angewandt, welche ausgezeichnete Ergebnisse lieferte.

Es ist klar, dass, wenn man zur Belenchtung des Interferometers Licht von zwei verschiedenen Wellenlangen anwendet, die Einführung des Metalldampfes die beiden Streifensysteme um verschiedene Beträge verschieben wird, und zwar werden die Streifen auftreten und verschwinden, je nachdem sie in gleicher oder entgegengesetzter Phase zusammentreffen. Werden beide Systeme nach der gleichen Seite abgelenkt, wie es der Fall ist, wenn beide Wellenlangen auf derselben Seite der Absorptionsbande liegen, so kann man die Dispersion messen, indem man die Anzahl der Streifen zählt, welche von einem Verschwinden bis zum nächstfolgenden durch den Faden des Fernrohrex gehen. Findet man beispielsweise für diese Zahl 15, so weiss man, dass dar eine Wellenzug um 15 Wellenlangen verlangsamt oder beschleunigt wird, unter denselben Umständen, die eine Verschiebung von 10 Streifen für den andern Wellenzug hervorbringen. Jede Unsicherheit über die Bewegung der Streifen während einer Pariode geringster Sichtbarkeit wurde bei der angewandten Methode vermieden, wie sogleich ersichtlich werden wird.

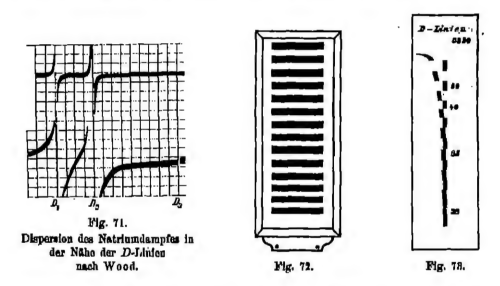
Um die Dispersion nahe den *D*-Linien zu bestimmen, brauchen wir äusserst homogenes Licht von zwei verschiedenen Wellenlängen, welche eine enge Doppellinie an dem Punkte geben, bei welchem wir die Dispersion zu messen wünschen.

Dies wurde erreicht, indem man die Strahlung einer Helinmlinis in ein Zeeman-Triplet zerlegte und die mittlere Componente heraussonderte mittelst eines Nicol'schen Prismas, das mit seiner Schwingungsebene senkrecht zu den Linien magnetischer Kraft angeordnet war. Die Entfernung zwischen den Componenten der doppelten Linie, welche erhalten wurde, wenn ein Strom von 30 Ampère durch den Magnetkreis ging, wurde zu 1/23 der Entfernung zwischen den Natriumlinien gefunden.

Um aus den verschiedenen Beobachtungen die Brechungsindices zu berechnen, muss alles auf eine bestimmte Dampfdichte bezogen werden. Wood nimmt als Masse dafür die Temperatur des Dampfes, die er mit einem Thermoelement misst. So bekommt er schlieselich eine Dispersionscurve für 644° Celsius, bei einer Lange des Dampfeylinders von acht Centimetern. Mit ihrer Hülfe werden auch aus den directen Beobachtungen die absoluten Werthe der τ ermittelt. Es sei hierbei bemerkt, dass die Werthe für priamatische Ablenkung

Dispersion. 501

in der Nähe der *D*-Linien nicht aus den Photographieen ermittelt werden, da in ihnen keine Nulllage des Spectrums photographirt ist, sondern nach einer besonderen Methode, indem nähnlich im Ocular des Spectrographen eine in ein Quadratnetz getheilte Glasplatte angebrucht, und die Ablenkung subjectiv nach Feldern gemessen wird. Ein Bild davon bei sehr geringer Dampfdichte (Zwischenraum zwischen den *D*-Linien hell) globt Fig. 71. Im Ultraviolett wird folgendes Verfahren angewandt: an dem Halter der photographischen Platte wurde ein Schieber (Fig. 72) befestigt, welcher von einer Anzahl je ungefähr 2 mm breiter Spalte durchsetzt war, und zwar war die Breite der festen Zwischenraume die gleiche wie die der Spalte. Dieser Schieber wurde



während der Expositionen in dem Plattenhalter belassen und blendete das Spectrum in regelmässigen Zwischenräumen ab.

Wenn die Röhre im Verbrennungsofen zu voller Rothgluth erhitzt worden war, wurde die photographische Platte mit dem vorgeschalteten geschlitzten Schieber exponirt. Das anomal dispergirte Spectrum wurde so in kleine Abschnitte zerlegt, welche den Spalten im Schieber entsprechen. Darauf liess man die Röhre sich abkühlen, zog den Schieber um die Breite eines Spaltes heraus und machte eine zweite Exposition, welche nun die Lage des unabgelenkten Spectrums wiedergab (Fig. 73).

325. Auf die so erhaltenen Werthe wendet Wood die Sellmeier'sche Dispersionsformel an. Da wir uns im sichtbaren Spectrum in genigender Entfernung von den beiden ultravioletten Stellen starker Absorption befinden, können wir die Formel in der einfachen Form mit nur einem Summenglied schreiben:

$$y^{1} = 1 + \frac{D \dot{x}^{1}}{1^{1} - \lambda_{-}^{1}} \cdot x$$

Tabelle 57.

Brechungsiadices des Natriumdampfes im Vacuum für 044 ° C., nach R. W. Wood.

			y berealmet	> beobachtet	λ
ices in der Nachbarschaft	hibu	Brechnussi		1.000117	7500
D-Linlen.		этомищи		1.000197	0310
	·		1.000285	1.000291	0200
» borechnet » beobacht	-	2.		1,000885	6187
	-		1.00052	1.000528	8055
0.9959 0.0084		5875		1,000059	60 LH
0.0890 0.0008		5882		1.000984	5977
0.0880 0.0860	l	5885		1,001184	5000
0.0750 0.0770		58866		1,001532	5942
0.0450 0.0448	1	58884		1.002972	6910
0.007 0.014	1	58896	0.9949	0.995410	6875
	1		0,09692	0.996920	1867
1.0040	1	5901		0.097711	5858
1.0002		1000	0.99815	0.998172	5850
1.0188	1	5901		0,998492	5948
1,0184		59994		0.998862	5827
1.0557		58070	•	0.999098	5807
1.094		5897		0.909505	5750
1.880	1	58984		0.009599	5700
	1			0,909050	5650
			0.809829	0.9998294	5400
				0.9098481	5400
•			688999,0	0.9008807	5800
			0.999905	0.0000000	4500
				0.00000008	3610
			0.999997	0.0999768	8270
			0.909995	0.9990877	2260

Dabei nehmen wir an, dass wir die beiden D-Linien als einen Streifen mit der mittleren Wellenlange λ_{\bullet} — 589.3 $\mu\mu$ betrachten dürfen. Wir haben nunmehr nur eine unbekannte D. Berechnen wir D aus zwei Werthen, etwa für λ — 546 $\mu\mu$ (grüne Querschnittlinie) und λ — 585 $\mu\mu$ ganz nahe bei den D-Linien, so bekommen wir 0.000056 resp. 0.000054, also überraschend gute Uebereinstimmung. Mit dem mittleren Werth 0.000055 werden einige ν berechnet, die sich in der Tabelle 57 finden. Die Uebereinstimmung ist auch in der Nähe der Streifen ganz gut, bis auf die unmittelbare Nachbarschaft. Hier würde man vermuthlich bessere Resultate erhalten mit zwei Summengliedern, und den Wellenlängen der beiden D-Linien als λ_{\bullet} , und λ_{\bullet} , Indessen ist zu bedenken, dass die Constanten D_{\bullet} , und D_{\bullet} , der zweigliedrigen Formein sicher sehr verschieden sein müssen, wie aus der viel stärkeren Dispersion bei der Linie D_{\bullet} hervorgeht. Zu ihrer Berechnung aus der Formel sind aber die Messungen nicht genau genug.

Der Fall des Natriumdampfes ist darum so interessant, weil er uns zeigt, wie gut die Dispersion mit ihrer grossen "Anomalie" durch die Dis-

persionsformel ohne ein Reibungsglied, d. h. also ohne Einführung des Extinctionsindex dergestellt werden kann. Das Gebiet, wo der Extinctionsindex verhältnissmässig grosse Werthe annimmt, d. h. wo die vollständigeren Formelu mit dem Reibungsglied in Anwendung gebracht werden müssen, und wo die Curve plötzlich sich umwenden muss, wird ungeführ mit dem Pankte beginnen, wo der Brechungsindex imaginär wird. Die zugehörige Wellenlänge λ' erhalten wir, wenn wir

$$\frac{D \lambda^2}{\lambda^2 - \lambda_{\rm h}^2} = 1$$

setzen, und mach λ auflösen. Wir bekommen dann $\lambda' = 588.08 \,\mu\mu$, also nur 0.2 Angström-Einheiten von 580 entfernt (vgl. § 141).

326. Wood zeigt ferner durch ein hübsches Experiment, dass die vom Dampf absorbirte Energie in Warme umgewandelt wird. Indem er die Röhre zur Kammer eines Radiophous macht, zeigt er, dass dieses nur ertönt, wenn es mit Licht durchstrahlt wird, in dem Wellen von der Periode der Natriumlinien vorhanden sind. Löscht man diese durch einen Farbenfilter (Cyanin) aus, so schweigt das Radiophon.

Man sollte annehmen, dass die Molecüle des Dampfes, wenn sie heftig ins Mitschwingen geruthen, eine Art Fluorescenzlicht aussenden würden. Schon Wiedemann und Schmidt!) batten dies constatirt. Wood gelingt es, das Spectrum dieses Lichtes zu photographiren und zu zeigen, dass es völlig mit dem Absorptionsspectrum übereinstimmt, mit alleiniger Ausnahme der D-Linien (vgl. die Auschauungen von Sellmeier § 130 und Planck § 180).

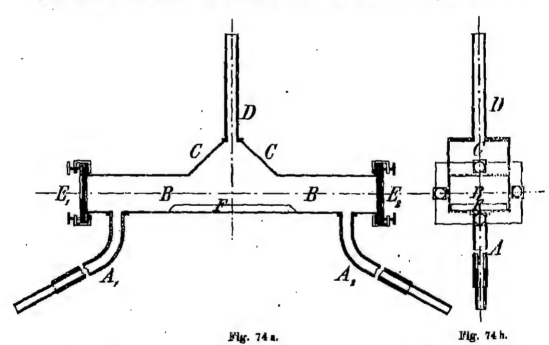
827. Verschiedene Metalldimpfe. Eine sehr brauchbare Methode hat in nenester Zeit Ebert 7, angegeben. Zwei breite Ströme geeignet vorerhitzten Wasserstoffgases werden unter hohen Drucken in schriger Richtung gegen einander geblasen, über dem Orte, wo das Metall im Lichtbogen oder durch ein Gebläse verdampft wird. Man erhält so einen prismatischen, mit Metalldampf erfüllten Raum, dessen Prismen winkel nur wenig von dem Winkel abweicht, unter dem die Gasstrahlen gegen einander laufen. Die Versuchs anordnung zeigt Fig. 74a, 74b.

Durch die Kisenröhren A_i und A_i wird der Wasserstoff, der hier vorgeheizt wird, aus der Bombe (unter Zwischenschaltung eines Waschraumes mit Pyrogaliolösung sum Entfernen der noch immer in dem electrolytisch entwickelten Wasserstoffe enthaltenen Spuren von Sauerstoff, sowie eines Schwefelsäuretrockenthurmes und je eines geeigneten Regulirhahnes auf jeder Seite) in die Kammer B gepresst, die oben einen pultdachförmigen Aufsatz trägt, dessen beide Seiten CC unter einem Winkel von 100° gegen einauder

2) H. Ebert, Die anomale Dispersion der Netalldämpfe. Phys. Zeitschr. 4. p. 478—476 (1908).

E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Fluorescenz des Natrium- und Kaliumdampfes und Bedoutung dieser Thatsache für die Astrophysik. Wied. Ann. 57. p. 447—458 (1990).

stossen. Hier ist der ins Freie führende Schornstein D aufgesetzt. Die Enden der Kammer tragen breite Flanschen, die eben abgeschliffen sind. Auf diese sind Rahmen aus Asbestpappe mittelst Wasserglases aufgekittet, unf welche die das Ganze auf beiden Seiten abschliessenden dicken Spiegelglasplatten E_i ebenso aufgekittet sind. Dieselben werden durch einen Eisenrahmen unter Zwischenlage eines zweiten Asbestrahmens angepresst, der durch je vier Ueberfungschrauben an jedem Ende festgehalten wird. Die Dichtungsfugen werden mit Wasserglas und Mennigekitt überstrichen, Kittmittel, welche genügend hitzebeständig sind. Die innere Asbestzwischenlage schützt im Allgemeinen die Glasplatten vor einem zu intensiven Würmestrom; da diese von



allen Seiten her gleichmässig erwärmt werden, so springen sie bei vorsichtigem Anheizen nur selten; gewöhnlich findet Scheibenbruch erst beim Abkühlen statt.

Das Metall wird in das aus Eisen gepresste, die ganze Breite der Helzkammer ausfüllende Schiff F in Form von Spähnen gebracht; diese Schiffe, von denen für jedes Metall ein besonderes vorzuseben ist, schmelsen freilich am Boden oft fest, können aber durch starkes Klopfen immer wieder aus der Kammer B herausgebracht werden.

Der genze Apperat ist in einen Ofen aus Chamottesteinen eingebaut, so dass nur die Enden E_i E_i herausschauen. Unter F wird die Heizquelle, Terquembrenner, eine oder mehrere Gebläselsmpen, angebracht. Vor dem Anheizen muss sorgfältig mit Wasserstoff ausgespült und während des Versuches jedes Eindringen von Luft vermieden werden, da sonst das im Apparat vorhandene Knallgas zu einer furchtbaren Explosion führen kann.

Blickt nam in der Mittellinie durch den Apparat, so sieht man den Metalldampf von beiden Seiten des Schiffes her gleichmässig zu dem Raume CC emporateigen; die von der Seite her herandrängenden Wasserstoffgusmassen halten bei richtiger Regulirung den Dampf zusammen und verhindern dessen Diffusion nach den Enden hin, wo er sich sonst auf den kühleren Glasplatten niederschlagen würde. Namentlich oberhalb der Mittellinie, wo der Gasstrom schon sehr nahe der Richtung der Wände CC folgt, findet man leicht eine allerdings eng begrenzte Zone, innerhalb deren der umschlossene Metalldampf kern ziemlich genau von zwei Ebenen begrenzt erscheint, welche unter einem gegenseitigen Neigungswinkel von 00° emporateigen. Diese Zone blendet man durch einen vor E_1 oder E_2 gestellten, in seiner Breite regulirbaren und hoch oder tief zu stellenden Spalt aus. Im Uebrigen ist die Anordnung die der gekreuxten Spectren.

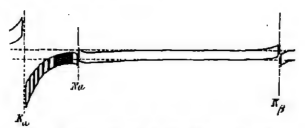


Fig. 75. Dispardon des Kallumdampfes nach Ebert.

Ebert theilt das Spectrum des Kaliumdampfes (photographisch aufgenommen) mit (Fig. 75). Es sei bemerkt, dass die Na-Linio immer mit auftitt; zwischen K_a und D befinden sich Absorptionsbanden, die aber nicht kräftig genug sind, um deutliche Anomalieen hervorzurufen.

Für die der rothen Absorptionslinie nach Roth zunächst liegende Wellenlänge findet Ebert!) v = 1.00170, für die nach violett v = 0.00844. Weiter beschreibt er Versuche mit dem, in einem Graphitspiegel über verdampfenden Metallen erzougten Lichtbogen, bei denen die Spectrallinien der Metalle Erscheinungen zeigen, wie sie unter anderem für die Spectra der "Neuen Sterne" characteristisch sind: Neben den dunklen Absorptionslinien Aufhollung des continuirlichen Hintergrundes nach dem Roth zn, Verbreiterung der Absorptionslinien nach dem Violett. Diese Erscheinung findet in der anomalen Dispersion in der Umgebung der Linien ihre Erklärung.

328. Auch Lummer und Pringsheim?) haben eine neue Methode

¹⁾ H. Ebert, Wirkung der anomalen Dispersion von Metalklämpfen. Boltsmann-Festschrift p. 448-454 (1994).

²⁾ O. Lummer and E. Pringsheim, Zur anomalen Dispersion (ler Gase. Phys. Zs. 4. p. 480—461 (1908). Demonstration der anomalen Dispersion in Gasen. Ber. d. d. phys. Ges. 2. p. 151—158 (1904).

mitgetheilt. Metallisches Natrium wird in einem Eisenlössel geschmolzen, und die Gebläseslamme so regulirt, dass die heisseste Stelle ihres inneren Kegels die Oberstäche des geschmolzenen Salzes gernde berührt. Bei gesigneter Stellung der auf treffenden Stichslamme bildet sich eine horizontale, hell leuchtande Natriumslamme von grosser Steisigkeit, die deutlich prismatische Schichtungen zeigt. Das Gleiche gelingt mit Thalliumchlorid.

Auch der Flammenbogen der farbigen Bogenlampen bringt Abuliche Wirkungen hervor, wenn man die Kohlen mit den geeigneten Substanzen trankt

- 820. Puccianti') hat seine in § 205 beschriebene interferentielle Methode auch auf Gase und Dümpfe angewandt, und damit für Metalldumpfe in der Bunsenstamme wie im electrischen Lichtbogen, ferner für Untersalpetersaure bei Zimmertemperatur und für Joddampf recht gute Resultate erhalten.
- 380. Kohlensäure (obgleich kein Element, hier eingeschaltet). J. Koch η hat den Brechungsindex der Kohlensäure (bei 0° Cels. und 700 mm) für $8.69\,\mu$ (Reststrahlen vom Gyps) gemessen und zu 1.0004578 gefunden. Für D-Licht haben andere Beobachter η die Werthe gefunden:

1.0004492 Kettelor 1.0004544 Kascart 1.0004502 Perrenu 1.0004510 Walker.

Zisht man weiter in Betracht, dass die Dielectricitätsconstante der Kohlensäure (bei 0° Cels. und 760 nm.) von Boltzmann 4) zu 1.000046, von Klemengig 1 zu 1.000085 bestimmt worden ist, so scheint hier anomale Dispersion vorzuliegen. Nach K. Ångström 1) und Rubens und Aschkinass 1

2) J. Koch, Bestimmung der Brechungsindices des Wasserstoffs, der Kohlensture und

des Sauerstoffs im Ultraroth. Drudo's Ann. 17. p. 088-074 (1005).

4) L. Boltzmann, vergt. 4 168.

6) K. Angström, Untersuchungen über die spectrale Vertheilung der Abserption im ultrarothen Spectrum, Oafv. Vet. Ac. Förh. p. 540 (1880). Phys. Revue, L. p. 506 (1892).

^{[7:1)} L. Puccianti, lictodo interferenziale per lo studio della dispersione anomala nel vapori. Mem. 200. spettr. Ital. 33. p. 178—178 (1904). — Reperienze sulla dispersione anomala dei vapori matallici nell'arco elettrico alternativo che illustrano la questione degli spettri moltepisi di un alomento. Acc. del Lincal (5) 6. 27—35 (1906).

⁸⁾ E. Ketteler, Farbenserstreuung der Gase. Bonn 1805. E. Mascart. Compt. Read. 78. p. 616 u. 079 (1874); 86. p. 821 u. 1182 (1878). Ann. 6c. narm. (2) 6. p. 1 (1877). — F. Porreau, Etude experimentale de la dispersion et de la réfraction des gas. Journ. de phys. (3) 4. p. 411—416 (1898). Ann. chim. phys. (7) 7. p. 280—348 (1890). — G. W. Walker, On the dependence of the refractive index of gases on temperature. Proc. Roy. Suc. 72. p. 24 (1908). Nature 67. p. 674 (1908). Proc. Roy. Soc. 71. p. 441—442 (1908). Phil. Truss. (A) 201. p. 425—485 (1908).

J. Klemeneie, Experimentaluntersuchung über die Dielectricitätsconstante einiger Gase und Dampfe. Wien. Ber. 91. II, p. 712-750 (1885).

⁷⁾ H. Bubens und E. Aschkingus, Beobachtungen über Absorption und Enizien von Wasserdampf und Kohlensaure im ultrarothen Spectrum. Wied. Ann. 64. p. 584—601 (1898).

Dispersion. 567

hat Kohlensaure zwei Absorptionsgebiete im Ultraroth, eines mit den beiden Maxima 2.7μ und 4.4μ , eines mit dem Maximum 14.7μ .

D. Reflexion im Absorptionagebiet und Methode der Restetrablen.

381. Die Reflexion im Absorptionsgebiet hat für uns darum Interesse, weil sie zu einer bequemen Bestimmung der Gebiete starker Absorption im nicht sichtbaren Spectrum führt.

Wir haben in §§ 277—282 gesehen, dass die Gesetze der metallischen Reflexion sich aus denen der gewöhnlichen Reflexion durch Einführung des complexen Brechungsverhültnisses herleiten lassen. Für senkrechte Incidenz gilt nun bei durchsichtigen Medien (A_s die Amplitude des einfallenden, A_r die des reflectirten Lichtes, Polarisationsebene beliebig):

$$\frac{A_r}{A_s} = \frac{v - 1}{v + 1} \,. \tag{430}$$

Also bekommen wir, wenn A wie in § 270 die complexe reflectirte Amplitude, und A den Phasensprung bedeutet:

$$\frac{A}{d_{s}} = \frac{A_{r} o^{i} d}{A_{o}} = \frac{n-1}{n+1} = \frac{r-1-in}{r+1-in}.$$
 (431)

Multipliciren wir diese Gleichung rechts und links mit ihrer complex conjugirten (Vorzeichen von i umdrehen), so bekommen wir:

$$\frac{A_r^a}{A_a^a} = \frac{J_r}{J_c} - \frac{(r-1)^a + s^a}{(r+1)^a + s^a} = R, \tag{432}$$

wo J_r und J_s offenbar die reflectirte und einfallende Intensität bedeutet. $\frac{J_r}{J_s} = R$ bei senkrechtem Auffall nennt man das Reflexionsvermögen des Körpers.

Nach (432) hangt R nicht nur, wie bei durchsichtigen Körpern, wo

$$R = \binom{\nu - 1}{\nu + 1}^{\nu}$$

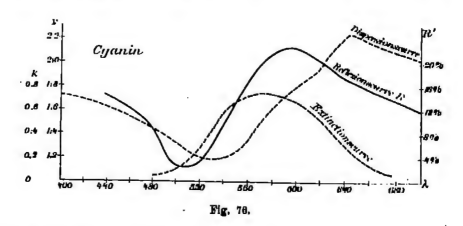
ist, von 2, sondern auch von 2 ab. Schreiban wir

$$R = \frac{1 + r^2 + s^2 - 2\nu}{1 + r^2 + s^2 + 2\nu},\tag{433}$$

so schen wir, dass R um so grösser ist, je kleiner 2r im Vergleich zu $1 + r^2 + z^n$ ist. Dies ist bei Metallen in hohem Mansse im ganzen Spectralbereich, und bei Farbstoffen im Gebiet des Absorptionsstreifens der Fall, und

so erklart sich der Metallglanz. Je grösser z bei gleichbleibendem v ist, um so grösser ist das Reflexionsvermögen. Bei Metallen, wo v und z relativ langsam mit der Wellenläuge variiren, liegen die Verhültnisse nicht so complicirt, wie bei den Farbstoffen, bei denen die Variation beider Grössen in einem kleinen Spectralbereich sehr gross ist. Wood!) hat die Berechnung für Cyanin durchgeführt, und die Curve der Fig. 70 erhalten, die wohl keiner weiteren Erläuterung bedarf.

832. Aus alledem ersehen wir, dass das Reflexionsvermögen aller Stoffe grösser sein muss für diejenigen Strahlen, die sie stark absorbiren, als für



die schwach bezw. gar nicht absorbirten. Hierdurch wird die Oberflüchenfarbe?) erklärt. Sie lässt sich mittelst der Formel (433) leicht berechnen, und z. B. für Cyanin ohne weiteres aus Fig 76 ablesen.

Bei unseren bisherigen Beobachtungen haben wir senkrechten Auffall des Lichtes vorausgesetzt. Bei schiefem Auffall modificiren sich die Formeln, dem vund z sind abhängig vom Einfallswinkel, und damit erklärt sich die Veränderung der Oberfächenfarbe mit dem Einfallswinkel, die zu der Bezeichnung "Schillerfarben" geführt hat. Auch die Veränderungen der Oberfächenfarbe mit dem Brechungsindex des angrenzenden Mediums finden damit ihre Begründung. Eine auf Glas ausgebreitete Fuchsinschicht z. B. sieht von der Luftseite betrachtet goldgelb, von der Glasseite betrachtet blaugfün aus. Das Blaugfün geht mit wachsendem Einfallswinkel in weissliches Blau über.

383. Das starke Reflexionsvermögen für gewisse Strahlengattungen haben Rubens und Nichols?) benutzt, um aus der Strahlung einer Lichtquelle

¹⁾ R. W. Wood, Surface color. Phys. Rev. 14. p. 515-818 (1902).

²⁾ Yargl. dasn die ausgezeichnete Monographie von B. Walter, Die Oberflächen oder Schillerfarben. Braunschweig 1895,

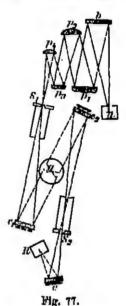
H. Bubens and E. P. Nichols, Versuche mit Wärmestrahlen von grosser Weilenlange. Wied. Ann. 60, p. 418—402 (1897).

einzelne Spectralgebiete auszusondern. Lässt man z. B. die Strahlung eines Auerbrenners ohne Glascylinder fünfmal nach einander von politten Flussspathfächen reflectiren, so besteht die Strahlung schliesslich fast nur aus Wellen von ca. 24.4 μ Länge. Dadurch wird augezeigt, dass Flussspath bei 24.4 μ ein Gebiet metallischer Reflexion besitzt, für welches das Reflexionsvermögen sehr viel grösser ist, als für die übrigen Wellenlängen.

Nach unseren obigen Ausführungen ist dies zugleich ein Gebiet starker Absorption und damit anomaler Dispersion. Wir sind also nach dieser Methode

der "Reststrahlen" im Stande, die Lage der Absorptionsgebiete (Eigenschwingungen) im nicht sichtberen Spectrum experimentell zu bestimmen, und mit der aus den Dispersionsformeln berechneten zu vergleichen.

Die Versuchsanordnung ist die der Fig. 77. a bedeutet die Lichtquelle (Zirkonbrenner oder Gasglühlicht). Durch den innen versilberton Hohlspiegel b werden die Strahlen schwach convergent gemacht, so dass sie nach der Reflexion an den Oberlächen der Substanz p_i bis p_n , von welchen in der Figur vier gezeichnet sind, auf dem Spalt des Spiegelspectrometers s_i a_i a_i a_i an einem reellen Bilde der Lichtquelle sich vereinigen. Auf dem Tischehen des Spectrometers steht ein Bengungsgitter g aus parallelen feinen Drühten p_i zur Bestimmung der Wellenlängen der Struhlen. Die Messung geschieht mittelst einer im Collimator bei s_i angebrachten linearen Thermosäule, oder, nach Reflexion durch einen Hohlspiegel C_i mittelst eines Radiometers R_i .



834. Auf diese Weise werden bei Quarz Absorptionsgebiete festgestellt bei den Wellenlängen 8,50 μ , 9,02 μ , 20,75 μ . (Durch directe Messang der Absorption hatto Nichols²) 8.41 und 8.80 μ gefunden, also gute Uebereinstimmung.)

In welcher Weise dies Resultat zur Prüfung der Dispersionsformeln benutzt werden kann, haben wir im dritten Abschnitt gesehen.

Auf dieselbe Weise ergiebt sich für Flusspath ein Absorptionsgebiet bei 24.4 μ für Glimmer bei 0.20, 18.40, 21.25 μ . Für die Reststruhlen von Quarz und Fluorit wird dann weiter der Brechungsindex des (für sie durchlässigen) Steinsalzes und Sylvius mittelst spitzer Prismen gemessen, mit seiner Hulfe die Dispersionscurve dieser beiden Substanzen (im Auschluss an frühere Beobachter) berechnet, und für Steinsalz bei 56.1 μ , für Sylvin bei 67 μ Absorptionsgebiete durch diese Rechnung gefunden (vgl. § 264—266). Versuche

¹⁾ H. E. J. G. du Bois and H. Rubens, Polarisation ungebougter ultrarother Strahlung durch Metalldrahtgitter. Wied. Ann. 49. p. 588-482 (1805); vergl. Bd. l. p. 415.

²⁾ E. F. Nichols, Wied. Ann. 60. p. 401-417 (1807).

mit Reststrahlen') an beiden Substauzen ergeben in der That 51,2 bezw. 61,1 μ . Dies sind zugleich die längsten, bisher aufgefundenen Wärmewellen Mit Hülfe dieser Steinsalz- und Sylvin-Reststrahlen werden nun wieder Messungen der Absorption und Brechung verschiedener Substauzen vorgenommen. Sie ergeben für Quarz grosse Durchlässigkeit für diese Strahlen. Da nun nach Tabelle 24 auf pag. 487 ihr Brechungsindex (über 2,0) sehr viei grösser ist, als im sichtbaren Spectrum, so lassen sie sich mit Hülfe eines splizwinkligen Quarzprismas aus der Gesammtstrahlung aussondern. Auch gelingt es in Folge der grossen Durchlässigkeit, das ν dieser Strahlen beim Quarz direct aus prismatischer Ablenkung zu bestimmen, alles Ergebnisse, die für die Prüfung der Dispersionsformeln im dritten Abschnitt von grosser Wichtigkeit waren.

335. Die Beststrahlennethode ist von Aschkinass?) weiter ausgebildet worden, unter Berücksichtigung des Umstandes, dass das (metallische) Roflexionsvermögen sehr gross sein muss, um ihre Anwendbarkeit zu erlauben. Bei Quarz, Flussspath, Glimmer und Marmor bezw. Kalkspath liegen die Verhültnisse in dieser Beziehung sehr günstig, bei Gyps und Alaun aber nicht. Man muss dann weniger reflectirende Flächen verwenden, damit die restirende Intensität für die Messung gross genug ist. Freilich ist sie sehr unrein, doch gelingt es, durch eine sinnreiche Combination von Absorptionsmessungen in Platten von bekannter Durchlüssigkeit (Quarz, Flussspath, Steinsalz) mit Reflexionsmessungen ein Urtheil über ihre Zusenmensetzung zu gewinnen. Endlich wird die Reflexionscurve einiger Substanzen mit Hülfe eines Steinsalzprismas so weit verfolgt, wie die Durchlüssigkeit des Steinsalzes erlaubt, also bis etwa 13 μ. Die Stellen starker Erhebungen dieser Curve sind wiederum die Gebiete der metallischen Absorption.

Nach letzterer Methode arbeiten später Porter³), Pfund⁴) und Coblentz³). Pfund findet merkwürdige Erscheinungen bei der Schwefelsäure. Einzelne Maxima entstehen und verschwinden mit fortschreitender Verdünnung, audere bleiben unverändert. Pfund schreibt die verschwindenden, nur in rauchender Schwefelsture vorhandenen Maxima den undissociirten H.80.

2) E. Aschkinass, Ueber anomale Disparsion im ultrarothen Spectralgeblet. Drase's Ann. 1 p. 42-68 (1900).

¹⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Das Reststrahlen von Steinsals und Sylvin. Wied. Ann. 65. p. 241—256 (1898). Isolirung langwelliger Würmestrahlen durch Quarsprissen. Wied. Ann. 67. p. 459—466 (1809). Vergl. auch Lord Kelvin, The dynamical theory of refraction, dispersion and anomalous dispersion. Nature 58. p. 546—547 (1808).

J. T. Porter, Selective reflection in the infrared spectrum, Astrophys. J. 22, p. 223

—248 (1905).

⁴⁾ A. H. Pfund, Polarisation and selective reflection in the infra-red spectrum. Astrophys. J. 24, p. 19—42 (1900). Selective reflection in the infra-red. Phys. Rev. 22, p. 852 (1906). Reststrahlen. The John Hopkins University Circular. Nr. 4, p. 17—10 (1906).

W. W. Ooblents, Investigations of infrared spectra. IV. Infrared reflection spectra. Carnegie Institution. Washington 1996. Phys. Zs. 8. p. 85—80 (1997).

Moleculen zu, die neuen Maxima der Bildung von \hat{H} ($\hat{H}\hat{SO}_{\bullet}$) und $\hat{H}\hat{H}$ (\hat{SO}_{\bullet}) Ionen. Die Reflexionscurven der Nitrate bezw. Sulfate von Kupfer, Nickel, Eisen, Cobalt, Cadmium, Natrium und Kallum zeigen bemerkenswerthe Aehnlichkeiten. Man ist darum versucht, die Maxima mit dem Vorhandensein der SO_{\bullet} - bezw. NO_{\bullet} -radicale in Beziehung zu bringen. Coblentz liefert ein ungemein reichhaltiges Beobachtungsmaterial mit zahlreichen Curventafeln. Die Resultate sämmtlicher bisher genannten Beobachter sind in den Tabellen 58 und 50 enthalten.

Tabelle 58.

Wellesslängen ultrarottier Absorptionsgeblete nach Rubens u. Nichols 1), Rubens u. Aschkingss 3), Coblents 4).

Eckige Klammern bedeuten keine scharfen Maxima, sondern Brokel der Reflexionsonreen. Runde Klammern bedeuten abweichende Messungen verschiedener Beebachter für dasselbe Reflexionsmaximum.

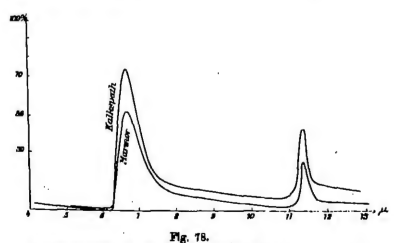
```
Quarx
                             8.501) (8.484) 0.021) (0.054))
                                                              12.54)
                                                                              20.751)
                                                            celur soburf
Flouopath
                                                                                   24.44
Kalkepath)
                 0.095) (0.04), (0.854))
                                                    11,413)
                                                                                     20.47
Harmor
Bteinsals
                                                                                         51.2")
Bylvin
                                                                                             61.17)
GYD8
                                8,003) (8,74)
                                                                                      110-(03)
Gillinmer
                                (I.B21)
                                          0.481)
                                                                       18.401) 21.257
(olmo gamana llezafeliumig)
Glimmor
(Muskovit, H. KAl. (St O.).
                                     0.24) 0.74) [10.24]
Glimmer
(Blotit (H,K), (Mg, Fo), Al (St O, ), [0.84)] [0.04)] 0.884)
Kali-Alaun
                                       (0.14))
                                                                                  cn. 80-403)
Brownatrium
                                                                                      Ca. 50-023)
(durch Balimelsung horgarioiltes Hillok)
Promkalium
                                                                                         ca. 60 - 703)
(durch Behmekung bergesteittes Bilisk)
                                       8.85 8.0 0.1
Schwerspath') (Ba 80.)
Coelectin') (Br SO.)
                                       8.2 8.70 9.1
Kieserit') (Mg 80^{\circ} + 2H_{\circ} 0)
Glauborit (Na 80^{\circ}, (a 80^{\circ})
                                               9.25
                                       0.7
For resulfat (Fe SU + 7H_0)
                                              0.1
Oslahummilati) (Ca 80)
                                       8,0 [9.1]
         Anhydrit
                                      8.55 [0.45 9.6 10.2] [12.9] 18.8 14.0
Diagnor (Al O (OII))
Magnesit (Mg CO.)
                                  [0.5 \ 0.8]
Feldspoth (Ka Al St. O.)
                                               8.95 0.05
        (C)ribokius)
                                                     9.05 0.75
Talk (H, Mg, St, O,)
Turmalin
                                      [7.5] 8.0 9.2 0.7 10.2 [10.7]
Albit (Na Al St. O.)
                                                  8,7 9.7 10.0
 Amplifibol (Os Mg (81 0))
                                                 [8.7] 0.45 10.03 [11.0]
 Verschiedene Glassorton
                                        starkes Maximum bei 0.2-().8
                                        sehr starkes Meximum bed 12.0.
 Carborandam
```

Tabelle 59.

Wellenlangen ultrarother Absorptionsgablete mech Pfund (ohne Index), Porter 1), Coblenia 7,

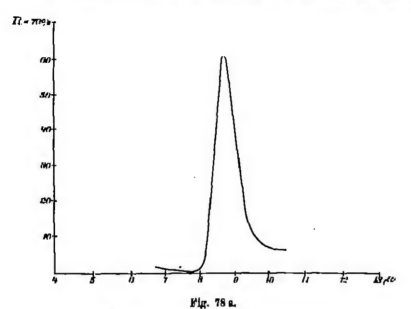
77 N N N 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	0.85	7.85	1606
Kallum-Natrium-tartrat	0.00		IPAN
Magnesium-Nitrat		7.45	
Cobalt-Nitrat geschmolson		7.46	
Ammanium-Michel		7.45	
Calcium-Nitrat		7.46	
Bilber-Nitrat		7.45	
Kalium-Nitrat		7.05 (7.1)	· ·
Nickel-Sulfat			0.05 (Lüsung in Wassors) 9.15 9.5)
Cobalt-Sulfat			D.08
Kupfer-Sulfat 5.5*)			U.15 (Lösung in Wassers) 0.15)
Cadmium-Bulfat			0.10 (Losung in Wassers) 0.2)
Ferri-Sulfat			0.05
Natrium-Sulfat			9.02 (Lösung in Wassers) 0.2)
Kalium-Sulfat		(6.4.	(21) 8.85 (Läsung in Wassers) 0.4)
Ranchando Sahwafelsaure			(10.87) 8.00 (8.7) 10.85 (10.87)
Verdunnta Schwefelesure		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	8.80 0.00 11.36
Salpetarsaure		7.85	10-55
Glycarin 4.80		-102	9.70
Netrium-Bilicat			9.05
Nitroso-Dimethyl-Anilin		7.40	V.00
Zinksulfat - H. O - Lasung*)			0.2
dopp. chromesures Kall')			. 10.11
Weinsture') 5.73	2		
Aumontumchlorid') 8.44			
Ferrocyankallum') 4.84			
Kaliumbisuifat')			8.21.

Fig. 78 zeigt die Reflexionscurven für Marmor und Kalkspath nach Aschkinass. Man sieht, dass ihr Verlauf durch die physikalische Structur von CaCO, nur wenig beeinflusst wird.

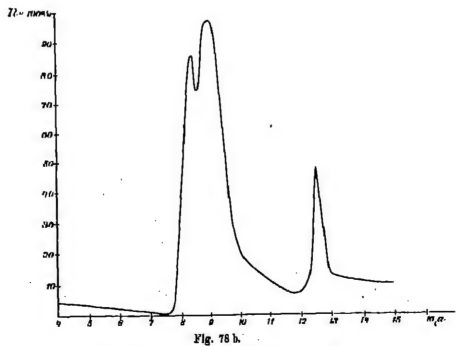


Reflexionsonryen von Marmor und Kalkspath nach Aschkinges.

Fig. 78a, 78b zeigen einige Reflexionscurven nach Coblentz.
Sehr merkwürdig ist das Verhalten der Metallsulfide. Antimonglanz und Zinkblende sind nach Coblentz im Ultrurch sehr durchlässig (vgl. § 317).



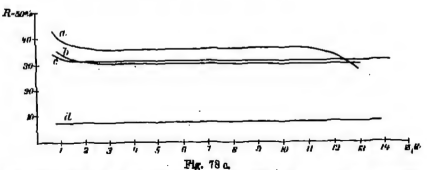
Reflexionseurve des Gypses nach Coblents.



Roffexionseurve des Quarkes nach Coblents.

ſ

In Uebereinstimmung damit und mit ihrem hohen Brechungsindex steht die constante Reflexion im Ultraroth (vgl. Fig. 78c).



Reflexionscurven von (a) Antimonglans, (b) Eisengians, (c) Bleigians, (d) Zinkhlonde.

E. Prüfung der Formeln für sohlefen Einfall des Lichtes.

336. Wir haben dies Problem bereits in \$ 132 erörtert, und setzen es hier als bekannt voraus. Es ist enthalten in den Gleichungen:

wo r den Brechungswinkel des Lichtes (Winkel zwischen den Ebenen gleicher Phase und gleicher Amplitude), φ den Einfallswinkel bedeutet. 1)

Wir leiten aus diesen Gleichungen zunächst die Folgerung ab, dass stark absorbirte Strahlen niemals Totalreflexion erleiden können (vgl. § 216).

🕶 ist definirt durch die Gleichung

$$\sin q - \nu_q \sin r \,. \tag{435}$$

Aus (484) folgt:

$$(\mathbf{v}_{\varphi}^{\mathbf{n}} - \operatorname{adn}^{\mathbf{n}} \varphi) \times_{\varphi}^{\mathbf{n}} - \mathbf{r}^{\mathbf{n}} \times^{\mathbf{n}}. \tag{480}$$

Da die rechte Seite positiv ist, folgt, dass immer

$$\nu_{\varphi} > \sin \varphi$$
 (487)

sein muss. Da nun:

$$\sin r = \frac{\sin \rho}{r} \tag{488}$$

ist, so folgt, dass $\sin r$ immer kleiner als 1, d. h. also, dass der Winkel r immer reell sein muss. Es muss also unter jedem Einfallswinkel Licht aus Luft

¹⁾ Es ist hier bequemer, * und * durch den sugehörigen Einfallswinkel *p. statt den Brechungswinkel *p. wie in § 182, zu characterisiren.

(oder einem beliebigen anderen angrenzenden Medium) in den absorbirenden Körper eindringen können. Eine totale Reflexion kann darum nicht stattfinden.¹)

337. Ans (434) erglebt sich, unter Benutzung von (435)

$$2 x_{\varphi}^{0} = \sqrt{(r^{2} - s^{2} - s \ln^{2} \varphi)^{2} + 4 r^{3} s^{2} + (r^{2} - s^{2} + s \ln^{2} \varphi)},$$

$$2 x_{\varphi}^{0} = \sqrt{(r^{2} - s^{2} - s \ln^{2} \varphi)^{2} + 4 r^{2} s^{2}} - (r^{2} - s^{2} - s \ln^{2} \varphi).$$
(438)

Dass die Brechung sich mit dem Einfallswinkel andert, das Snellius'sche Gesetz also bei absorbirenden Medien nicht mehr gültig ist, hat schon Quincke') durch indirecte Messungen an Metallen bestätigt, und Kundt bei Farbstofflösungen für möglich gehalten (vgl. § 104, 312).

Sorgfiltige, directe Messungen aus neuester Zeit verdanken wir du Bois und Rubens 3) und Shen. 4)

Erstere bestimmen die Brechung Kundt'scher Eisen-, Cobalt- und Nickelprismen, wenn sie die Neigung der Glusplatte gegen die Collimatorachse durch Drehung des Tischehens Andern, und dadurch den Einfallswinkel vergrößern. Die Abweichung vom Snellins'schen Gesetze ist für Einfallswinkel bis zu 40° unmerklich. Darüber hinaus zeigt aber insbesondere Nickel eine deutliche Abweichung in dem Sinne, dass der Brechungswinkel immer kleiner wird, als das Snellius'sche Gesetz verlangt, d. h. also, dass der Brechungsindex witchst. Sehr deutlich kann die Erscheinung bei diesen Metallen aus dem Grunde nicht sein, weil ihr v sehr gross ist. Dagegen wird bei solchen Metallen, deren r viel kleiner als 1 ist, des Wachsthum von r ein sehr schnelles sein müssen. Dies geht schon aus der Betruchtung der einfachen Formel (435) hervor: Wenn namlich ve, wie beim Silber, für $q = 0^{\circ}$ etwa gleich 0.25 ist, so wird es mit wachsendem φ sehr schnell wachsen müssen, damit sing kleiner als i bleibe. Ja, man kann ohne weiteres voranssehen, dass für ein bestimmtes op das vo-1 werden muss. Nur sind die Beobachtungen viel schwieriger, da die Ablenkungen sehr gering, und ihre Aenderungen daher auch klein sind.

Shoa hat diese Frage durch sehr sorgfillige Messungen entschieden. Er bestimmt v_T für "rothes Licht" und für Einfallswinkel bis zu 70°, und erhält aus Gleichung (498) den Brechungeindex v für senkrochte Incidenz. Die Werthe von v, aus den verschiedensten Incidenzen berechnet, stimmen befriedigend überein, womit die Formel (498) als brauchbar erwiesen ist. Als Werthe der z benutzt er die von Wernicke,

¹⁾ B. Walter, Die Oberfischen- oder Schillerfarben. p. 27. Braumohweig 1806.

G. Quincke, Usher die Brechungsexponenten der Metalle. Pogg. Ann. 190. p. 500

–605 (1808).

⁶⁾ du Bols und Ruhens, Brechung und Dispersion des Lichtes in einigen Metallen. Berl. Ber. 88, p. 955—008 (1890). Wied. Ann. 41, p. 507—524 (1890). Unber ein Brechungsgesetz für den Eintritt des Lichtes in absorbirende Median. Wied. Ann. 47, p. 205—207 (1802).
4) D. Shea, Zur Brechung und Dispersion des Lichtes durch Metallprismen. Wied.

Ann. 47. p. 177—202 (1802).

Rathenan und Rubens gefundenen. Da z in den benutzten Formeln keinen grossen Einfluss übt, so ist die Ungenanigkeit in der Bestimmung von z ohne Bedeutung. Wir geben im Folgenden die Shea'sche Tubelle der ν_T , worin die Werthe für 80° und 90° berechnete, nicht beobachtete sind. Man sieht, wie für Silber, Gold und Kupfer ν_T stark wachsen, und größer als 1 werden kann.

Tabelle (i).

Die Aenderung des Brechungsindex von mit dem Einfallswinkel q (für rothes Licht von ca. 640 pu) nach Shon.

	Ŧ			0.	10*	20 •	80*	40°	BO o	000	70 *	80 o	90 •
Gold . Bilber . Kupfer		•		0.28 0.85 0.48	0,84 0,80	0,48 0,48 0.50	0.60 0.00 0.00	0.00 0.72 0.80	0.80 0.85 0.00	0.00 0.02 0.08	0.07	1.01 1.03 1.00	1.01 1.05 1.10
Platin Nickal Bisen	:	•	:	1.00 2.01 8.08			2.05	2.08	2.11	2.14	2.10 2.18	2.18 2.19	2.19 2.20
Cobalt		:	:	8.18			8.07 3.10	8.01) 8.21	3.10 8,22	n.12 n.20	8.14	8.15 0.29	8,15

Dass für Farbstoffe innerhalb des Absorptionsstreifens dieselben Gesetze gelten, zeigt ein Versuch Pflüger's.) Fuchsin hat für $\lambda=461\,\mu\mu$ den Brechungsindex 0.83. Diese Farbe müsste also beim Kinfall aus Luft schon für $q=56^\circ$ Totalreflexion erleiden, wenn das Snellius'sche Gesetz gelten würde. In Wirklichkeit ist aber die Fuchsinschicht noch bei $q=87^\circ$ durchsichtig.

838. Für die Berechnung von vans Beobachtungen beim schiefen Durchgang durch sehr spitze absorbirende Prismen hat Drude²) bequeme Formeln gegeben. Wir hatten bei senkrechtem Durchgang (vgl. § 238) die Formel benutzt

$$r = \frac{\alpha + \beta}{\beta}$$
,

wo α der Ablenkungs-, β der Prismenwinkel ist. Drude gibt für schiefen Durchgang

$$\gamma = \frac{\alpha + \beta}{\beta} \cos \varphi \left[1 + \frac{1}{2} \cdot \frac{\sin^2 \varphi}{\gamma^2 + \mu^2} \right]. \tag{499}$$

Hier braucht $r^2 + x^2$ nur näherungsweise, z. B. aus dem Haupteinfallswinkel der untersuchten Substanz, bekannt zu sein, da $r^2 + x^2$ im Allgemeinen

¹⁾ A. Pflüger, Wied. Ann. 56, p. 425 (1895).

²⁾ Winkelmann's Handbuch der Physik, II. Aufl. 6, p. 1814 (1990). Vergl. ferner die in § 814 citirte Litteratur.

sehr gross ist, und im Nenner noch mit 2 multiplicirt erscheint. In den meisten Fällen genügt schon die Formel

$$\mathbf{v} = \frac{\alpha + \beta}{\beta} \cos \varphi. \tag{440}$$

Z. B. stellt sie die du Bois-Rubens'schen Beobachtungen recht gut dar.

II. Dispersion und Absorption als electromagnetische Resonanzphänomens.

880. Wir haben in § 200 gesehen, dass die von der Theorie geforderten Eigenschwingungen der Molecule dispergirender Körper nicht im Sinne Kolacek's aufgefasst werden dürfen als schnelle Wechselströme innerhalb der Moleculenbstanz, sondern als mechanische Schwingungen der electrisch geladenen Molecule bezw. der Electronen. Denn bei den bekannten Dimensionen der Molecule müssten im ersteren Falle die Eigenschwingungen sehr viel schnellere als die Lichtschwingungen sein.

Trotzdem ist die Frage von Interesse, ob es Körper giebt, bei denen Kolasek's Anschauungen sich experimentall verwirklichen lassen. Für sehr lange Wellen ist dies in der That der Fall. Garbanso') lässt electrische Wellen durch Holzplatten hindurchgehen, deren Oberfläche mit einer grossen Zahl electrischer Resonatoren (Stanniolstreifen) beklebt ist. Wir haben hier also eine Modification der bekannten Hertz'schen Gitterversuche. Die Reflexion und Absorption dieser Resonatorensysteme hängt ab von der Länge der Stanniolstreifen; sie ist am stärksten, wenn die Eigenschwingungsdauer der Resonatoren übereinstimmt mit der der Wellen. Das Resonatorensystem verhält sich darum wie ein Körper mit Oberflächenfarbe gegen sichtbares Licht.

Spater beobachten Rubens und Nichols*) ähnliche Erscheinungen an langwelligen Wärmestrahlen ($\lambda=23.7\,\mu$), die sie von kleinen Resonatorensystemen, nämlich geritzten Silberschichten auf Glas, reflectiren lassen. Die Stärke der Reflexion hängt sowohl von den Dimensionen der Silbertheilehen, wie auch von der Orientirung ihrer Längsrichtung zur Polarisationsebene der Strahlen ab (analog dem Hertz'schen Gitterversuche).

Endlich gelingt F. Braun?) dieser Versuch im Gebiete der sichtbaren Strahlung mit feinem, in gitterartiger Anordnung auf Glas niedergeschlagenem Metallstanb, hergestellt durch Zerstänbung feiner Metalldrähte durch eine starke electrische Entladung.

2) H. Bubens und E. F. Nichols, Versuche mit Wärmestrahlen von grosser Wellen-Enge. Wied, Ann. 60. p. 418-402 (1807).

8) F. Braun, Der Herts'sche Gitterversuch im Gebiete der sichtbaren Strahlung. Drude's Ann. 16. p. 1-19 (1905).

¹⁾ A. Garbasso, Sulla riflossione dei raggi di forza elettrica. Atti di Torino 28. p. 816 (1898). La lumière électrique. Nr. 86 (1895).

340. Garbasso und Aschkinassi) suchen die Erscheinungen der Dispersion mit langen electrischen Wellen künstlich nachzubilden. struiren ein Prisma aus zahlreichen kleinen Resonatoren, indem sie Stanniolstreifen auf Glasplatten kleben, und diese so aufstellen, dass die Stanniolstreifen einen prismatischen Raum erfüllen. Ein Righi'scher Oscillator mit Hohlspiegel sendet ein paralleles Strahlenbündel durch das Prisme. Dies Bundel wird in der That aus seiner Richtung abgelenkt. man zum Nachweis der Strahlung verschiedene, auf verschiedene Wellenlangen ansprechende Resonatoren, so steigt die Ablenkung mit abnehmender Wellenlange des Resonators. Wollte man nun mit Sarasin und de la Rive annehmen, dass diese Erscheinung "multipler Resonanz" ihren Grund habe in der aus verschiedenen Schwingungsdauern zuwammengesetzten Strahlung des Oscillators, so hatte man hier einen deutlichen Fall normaler Dispersion dieses Strahlungsgemisches durch des Prisma. Aber auch wenn man mit Poincaré und Bjerknes die multiple Resonunz als eine Folge der starken Dämpfung der Oscillatorschwingungen ansicht, kunn man diese gedampfte Schwingung nach dem Fourier'schen Theorem auffassen als eine Superposition von ungedämpften Schwingungen nneudlich verschiedener Schwingungsdauer. Der Schluss auf die Deutung der Erscheinung als Dispersion ist dann derselbe. Garbasso und Aschkinass stellen weiter fest, dass die Absorption durch das Resonatorensystem mit wachsender Wellenlänge abnimmt; somit haben wir hier dieselben Verhältnisse wie bei einer absorbirenden Substanz auf der rothen Seite des Absorptionsstreifens. Auch die Kundt'sche Regel, nämlich die Verschiebung des Absorptionsgebietes eines gelösten Stoffes nach längeren Wellen mit wachsendem Brechunge- und Dispersionsvermögen des Lösungamittels, haben Aschkinass und Schaefer?) durch Eintauchen der Resonatorensysteme in Medien verschiedener Dielectricitateconstante nachgewiesen.

Die Messungen erstrecken sich indessen nur auf Wollenlängen, die sehr verschieden sind von der des Resonators, d. h. wenn wir die Sprache der Optik auwenden, auf Gebiete ausserhalb des Absorptionsstreifens. Spater ist es dann Schaefer) gelungen, durch Steigerung der Intensität der

A. Garbasso und E. Aschkinass, Ucbor Brechung und Disparsion der Straken electrischer Kraft. Wied. Ann. 58. p. 584—541 (1894).

²⁾ E. Aschkinsss und Cl. Schaefer, Ueber den Durchgang electrischer Wellen derch Resonatorensysteme. Drude's Ann. 5. p. 489—500 (1901). Cl. Schaefer, Ueber die selectives Rigenschaften von Resonatorengittern. Drude's Ann. 16. p. 100—115 (1905). M. Paetzeld, Strahlungsmassungen an Resonatoren im Gebiete kurner electrischer Wellen. Drude's Ann. 19. p. 116—187 (1900). E. Aschkinsss, Resonatoren im Strahlungsfelde eines electrischen Oschlators. Bemerkungen zu der Arbeit von M. Paetzeld, Drude's Ann. 10. p. 841—852 (1904). Cl. Schaefer und M. Laugwitz, Zur Theorie des Hertz'schen Erregers und über Strahlungsmassungen an Resonatoren. Drude's Ann. 20. p. 855—864 (1906).

⁸⁾ Ol. Schaefer, Normale und anomale Dispersion im Gabiete der electrischen Weilen. Berl. 1906. p. 769—772 (1906).

Strahlung auch innerhalb des Streifens Messungen auszuführen. Er verwendet das Lecher'sche Drahtwellen-System in Drude'scher Anordnung, leitet die beiden parallelen Drähte durch das Resonatorensystem hindurch, und misst direct die Wellen innerhalb des Resonatorensystems. Er erhält so deutliche anomale Dispersion, wie aus der Tabelle 61 hervorgeht. Die Wellenlänge der Eigenschwingung ist ungefähr das doppelte der Resonatorlänge.

Tabelle 61.

Anomale Dispersion in Resonatorensystemen mach Schaefer.

L Resonatoriange. I Wellenlange der Strahlung. r Drechungsindex.

L -	41 coi	L -	44 cm	L - 50 am		
2	*	ı	۳	1	*	
87.7 cm	1.050	88.5 om	1.055	38.5 cm	1.082	
38.0	1,045	89.5 ,,	1,040	80.8 ,,	1.020	
88.5	1.041	41.0 ,,	1.025	41.5 ,	1.017	
80.0	1,085	41.5 ,,	1.024	41.0 ,,	1.017	
80.0 ,	1,080	42.0 ,,	1.024	44.2	1.010	
40.0 ,	1.005	42.6 ,,	1.020	45.1 ,,	1.010	
40.0	1,040	48.8 ,,	1.009	45,0 ,	1.010	
41.5	1.040	44.7 ,,	1.044			
42.0	1.050	43.2 ,,	1.047	1		
42.7	1.050	40.0 ,,	1.050			
45.0	1.000					
40.0	1.072					

841. Wir besprechen nunmehr eine Reihe von Beobachtungen an fein zertheilten Metallanhäufungen und anderen, discontinuirlich vertheilten Körpern, die man zumst als Resonanzphänomene, in neuester Zeit aber als Beugungsgrecheinungen gedeutet hat.

Es gelingt Wood 1), durch Condensation von Kalium- und Natriumdampf im Vacuum dünne Schichten dieser Metalle auf Glas niederzuschlagen, die im durchgehenden Licht verschiedene Farben, und im Spectrum starke Absorptionsbanden zeigen. Unter dem Microscop erkennt man deutlich, dass die Schichten aus suhlreichen Körnehen nahezu gleicher Grösse (ca. 1/2 bis 1/2 der Wollenlänge des Na- lichtes) bestehen, und Wood schliesst, dass diese Körnehen gegenüber den Lichtwallen als kleine electromagnetische Resonatoren wirken.

¹⁾ R. W. Wood, A suspected case of electrical resonance of minute meta particles for light-waves. A new type of absorption. Chem. News. 86. p. 141 (1902). Phil. Mag. (6) 3, p. 596—410 (1905). Proc. Phys. Soc. London 16. p. 160—192 (1902). Univ. Wiscomain Sc. Club, 1. April (1902). On the electrical resonance of metal particles for light-waves. Second Communication. Phil. Mag. (6) 4. p. 425—429 (1902). Proc. Phys. Soc. London 16. p. 276 bis 281 (1902). The electrical resonance of metal particles for light-waves. Third Communication. Proc. Phys. Soc. London 18, p. 515—525 (1903). Phil. Mag. (6) 6. p. 259—208 (1903). Phys. Zs. 4, p. 388 (1905).

Achnlich sind die Resultate mit Goldschichten, erhalten durch Kathodenzerstäubung, und mit Silberschichten, gewonnen durch Verdunstung allotropischer Silberlösungen. Die Farbe Andert sich sowohl mit der Größe der Körnchen, als auch durch Anfeuchtung der Schichten mit Petroleum, d. l. Umhüllung der Resonatoren mit einem andern "Lösungsmittel". Farner gelingt es eine solche Schicht Silbers in guter prismatischer Form zu erhalten. Es ist mit rother Farbe durchsichtig, lässt aber auch Violett durch. Die Absorptionsbande liegt im Grün. Dies Prisma zeigt nun in der That anomale Dispersion. Das Roth wird weniger abgelenkt, als das Orange; das Violett aber so gut wie gar nicht.

Unabhängig von Wood erhält Kossogonoff¹) ühnliche Resultate. Er meint ferner, dass die Farbe vieler Schmetterlingsflügel auf dieselbe Ursache zurückzuführen sei. Unter dem Microscop zeigen sich nämlich auf den Schuppen der Flügel runde Körnchen in gleichmässiger Vertheilung und Grösse, die für die verschiedenen Farben des Flügels verschieden gross sind. Der Durchmesser dieser Körnchen ist der Wellenlänge der Farbe des Flügels ungefähr gleich, wie nachfolgende Zusammenstellung zeigt:

Farbe Reth Karminroth Hellroth Orange Grünl-gelb Grün Violett Schwarz Schwarz Durchmessor 706 081 864 010 554 507 410 857 360 In MA

Bock) findet Wasserdampf, der aus einer Röhre mit Spitze von etwa 1.7 mm lichter Weite unter ca. 100 mm Hg-Druck ausströmt, bei diffuser weisser Beleuchtung gefürbt, wenn man Luft, welche eine Säure durchperkt hat, ganz in der Nähe der Spitze, wo der Dampf noch unsichtbar ist, in ihn hineinbläst. Dass sich der Dampf zu sichtbarem Nebel condensirt, ist von R. v. Helmholtz und F. Bicharz) gefunden worden. Die Dicke der gebildeten Tröpfehen ist hierbei umgekehrt proportional der Concentration der Säure, und die Farbe des Dampfes ändert sich dementsprechend von Roth zu Violett, wenn die Concentration zu-, die Tropfengrösse abnimmt. Mittelst

¹⁾ J. Kossogonoff, Ueber optische Resonans. Phys. Zs. 4. p. 208—200 (1908). J. russ. chem. Ges. 85. p. 307—828 (1908). Kiew. Universitätsmachr. 48. (1908). Optische Resonans als Ursache der Fürbung der Schmetterlingsfügel. Phys. Zs. 4. p. 258—261 (1008). Zur Brage der optischen Resonans. Phys. Zs. 4. p. 518—520 (1908). 5. p. 102 (1904). Ueber mügliche Grüsse der optischen Resonatoren. Boltsmann-Festschrift p. 882—880 (1904). Optische Resonans als Ursache der auswählenden Reflexion und Brechung. Kiew. Universitätsmachr. p. 1—148 (1904). Vergl. auch A. Garbasso, Prioritätsbemerkung zu dem Aufsatz von J. Kossogosoff, Phys. Zs. 4. p. 426 (1908). N. J. Kusnessow, Zur optischen Resonans. Phys. Zs. 5. p. 64 (1904). C. Scotti, Sulla risonansa ottles. N. Cim. (6) 7. p. 830—855 (1904).

²⁾ A. Bock, Zur optischen Resonans. Phys. Zs. 4. p. 380-341, p. 404-408 (1903).

⁸⁾ R. v. Helmholtz und F. Bichars, Ueber die Einwirkung chemischer und electrischer Processe auf den Dampfstrahl und über die Dissociation der Gase, insbesondere des Sanarstoffs. Wied. Ann. 40, p. 161—202 (1890).

Bengungserscheinungen bestimmt Bock die ungeführe Grösse der Tropfen, und findet Lichtwellenkinge und Tropfendurchmesser von gleicher Grössenordnung. Er erklärt die Erscheinung als Resonanzphänomen, insofern die Tropfen bei diffuser weisser Beleuchtung nur Licht von der Wellenlänge ihres Durchmessers reflectiren.

Kirchner') untersucht die optischen Eigenschaften Lippmann'scher Einulsionen. Wenn man diese so belichtet, dass Resexionen und damit die Bildung stehender Wellen, die zu den bekannten Interferenzfarben führen, völlig vermieden sind, zeigen sie dennoch ausgesprochene braunrothe, blaue oder grüne Färbung, die sich beim Ausquellen in Wasser andert. Die Untersuchung ergiebt anomale Dispersion, und beim Ausquellen Verschiebung des Absorptionsmaximums gegen kleinere Wellen. Beides wird durch Resonanzwirkung der in der Gelatine vertheilten Silbertheilchen erklärt. Beim Ausquellen vergrößert sich ihr Abstand, und verkleinert sich ihre Dämpfung und demgemäs ihre electromagnetische Eigenschwingungsdauer, d. h. das Absorptionsmaximum wandert nach Blau.

Ehrenhaft²) untersucht das Verhalten von solchen Suspensionen (wie z. B. colloidale Kieselsture), die man als Suspension isolirender Theilehen in einem Dielectricum auffassen kann, und ferner Metallcolloide, bei denen die suspendirten Theilehen als leitend zu betrachten sind. Je nachdem müssen sich Unterschiede im Polarisationszustand des von den Theilehen diffus reflectirten Lichtes zeigen, wie sie z. B. J. J. Thomson³) für die Zerstreuung ebener electromagnetischer Wellen durch sehr gut leitende Kugeln berechnet hat. Dies wird durch das Experiment bestätigt. Ferner zeigen die Metallcolieide Absorptionsbänder, die als Resonansphänomene gedeutet werden. Fast man demnach die suspendirten Metalltheilchen als leitende Kugeln auf, so kann man aus der Schwingungsdauer des Absorptionsbandes den Durchmesser der Kugel berechnen. Er ergiebt sich für colleidales Gold zu etwa 100 µµ, also rund ¼ der Wellenlänge des grünen Lichts.

Kirchner und Zeigmondy⁴) stellen sehr sorgfültige Messungen an Gold-Gelatineprüparaten au. Die Anzahl der Goldtheilchen pro Volumeinheit wird mittelst des Ultramicroscops gemessen, und daraus ihre durchschnittliche Masse zu etwa 7.10⁻¹⁴ mg berechnet. Die Farbe der goldhaltigen Ge-

¹⁾ F. Kirchner, Ueber beebachtete Absorptions- und Farbenfinderungen infolge von Abstandslinderungen der absorbironden Theilehen. Lelps. Ber. 54. p. 201—200 (1002). Zur Frage der optischen Resonaux. Phys. Zz. 4. p. 425—427 (1908). Ueber die optischen Eigenschaften entwickelter Lippmann'scher Emulaienen. Drude's Ann. 13. p. 280—270 (1904). Vergl. dann R. E. Liesegang, Drude's Ann. 14. p. 680—681 (1904).

²⁾ F. Ehrenhaft, Das optische Verhalten der Metallcolloide und deren Theilehengrösse. Wien. Ber. 112. Ha. p. 181—200 (1908). Drude's Ann. H. p. 480—514 (1908). Zur optischen Resonans: Phys. Ze. 5. p. 887—890 (1904).

³⁾ J. J. Thomson, Recent researches in electricity and magnetism. § 5001-878.

⁴⁾ F. Kirchner und B. Zeigmendy, Ueber die Ursachen der Ferbenänderungen von Gold-Gelatinspräperaten. Drude's Ann. 15. p. 578—595 (1994).

latinehautchen ist im trockenen Zustande blau bis violettroth, im nassen Zustand aber roth. Die Form der Absorptions-Curven und ihre Verschiebung mit Anfeuchtung der Schichten, und damit wachsendem Abstand der Goldtheilchen entspricht qualitativ der Plauck'schen Theorie. In gewissem Grade ist sogar eine quantitative Uebereinstimmung vorhanden, so dass es vielleicht nicht ungerechtfertigt erscheint, wenigstens in diesem Falle eine Resonatorwirkung zuzugeben, zunal eine Blättchenstructur der Goldtheilchen und damit eine sehr geringe Strahlungsdämpfung (vgl. die folgenden Einwendungen von Pockels) als wahrscheinlich anzunehmen ist.

842. Gegen die Auffassung aller dieser Erscheinungen als Resonanzphänomene erhebt Pockels') gewichtige Bedenken. Er bemerkt zu den Untersuchungen Ehrenhaft's, dass die Thomson'schen Ableitungen nur gelten für Kugeln 1. von gegen die Lichtweilenlaugen kleinem Radius, 2. von so guter Leitfähigkeit, dass im Innern der Verschiebungsstrom gegen den Leitungsstrom zu vernachlässigen ist, 3. mit gegenseitigen Abständen gross gegen ihren Radius. Bedingung 3 ist bei Metallcolloiden erfüllt. Bedingungen 1 und 2 lassen sich aber gleichzeitig nicht erfüllen, wenn man für die Leitfähigkeit nicht (wie Ehrenhaft) den Werth für stationäre electrische Ströme, sondern den ohne Zweifel hier richtigeren, viel kleineren Werth für schneile Wechselströme einsetzt. Man kann also nicht gleichzeitig die selective Absorption der colloidalen Lösungen durch Resonanz erklären, und die Thomson'sche Theorie der diffusen Reflexion auf sie anwenden.

Ferner ist eine scharfe Resonanz der leitenden Kugeln überhaupt nicht möglich wegen ihrer starken Dämpfung durch Ausstrahlung, und damit ist die von Wood beschriebene selective Absorption und Reflexion nicht durch eine solche Annahme erklärbar.

Wohlverstanden handelt es sich hier um Resonanz der ganzen Metalitheilehen als solcher. Gegen die Annahme intramolecularer Resonanz dagegen will Pockels keine Einwendungen erheben, vermuthet aber, dass bei allen diesen Erscheinungen eher Interferenz- oder Beugungserscheinungen im Spiele seien.

Achnliche Zweifel äussert Scotti *) bezüglich der Resultate von Kossogonoff und Bock.

848. Garnett*) hat eine Theorie der Erscheinungen in Gold-Rubingläsern gegeben, die sich den Thatsachen vortrefflich aupasst. Er geht aus von Ausdrücken, welche Lord Rayleigh*) für die Zerstreuung electromag-

2) C. Saotti, Sulla risonanus optics. N. Cim. (5) 7. p. 384-855 (1904).

4) Lord Rayleigh, On the incidence of acrial and electric waves upon amail obs-

tacles etc. Phil. Mag. (5) 44. p. 28-52 (1897).

F. Poekels, Zur Frage der "optischen Resonans" fein zurtheilter Metalle. Phys. Zs. 5. p. 152—156 (1904). Entgegnung auf die Bemerkungen des Horrn Ehrenhaft "zer optischen Resonans". Phys. Zs. 5. p. 460—471 (1904).

⁸⁾ J. O. Maxwell Garnett, Colours in metal glasses and in metallic films. Phil. Trans. (A) 208. p. 885—420 (1904). Proc. Roy. Boc. 76. p. 870—874 (1905). Uhem. News 92. p. 87—89 (1905). Phil. Trans. (A) 205. p. 287—288 (1905).

netischer Wellen durch kleine Kugeln abgeleitet hat, und betrachtet ein durchsichtiges Dielectricum, in welchem kleine Metallkugeln eingebettet sind, deren Radius und gegenseitiger Abstund klein gegen die Lichtwellenlänge sei.

Sei a der Radius einer Metallkugel, v und z der Brechungs- und Extinctionsindex des Metalla. Das Dielectricum sei reiner Aether. Wenn die Kugel durch eine periodische electrische Kraft X erregt wird, so sendet sie nach Lord Rayleigh Wellen aus wie ein Hertz'scher Dipol, dessen Moment zur Zeit t ist (u - v - ix gesetzt):

$$x = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} a^2 X'.$$

Hier ist X' die "erregende" Kraft (vgl. pag. 388 ff.):

$$X - X + \frac{4\pi}{8} N \frac{n^3 - 1}{n^3 + 2} a^2 X$$

wo das erste Glied rechts die electrische Kraft der Lichtwelle; das zweite Glied rechts die von den übrigen Metallkugeln ausgeübte Kraft, N die Anzahl Kugeln pro Volumeneinheit bedeutet. Daraus folgt:

$$X = \frac{X}{1 - \frac{4\pi}{11} X \frac{11^2 - 1}{11^2 + \frac{1}{2} a^2}};$$

$$\chi = \frac{X \frac{n^3 - 1}{n^3 + 2} a^3}{1 - \frac{4\pi}{8} N \frac{n^3 - 1}{n^3 + 2} a^2}.$$

Nach den auf pag. 387 entwickelten Anschauungen können wir dann setzen:

$$s' X = X + 4\pi N x,$$

wo e' die Dielectricitätsconstante des Gesammtmediums ist. Setzen wir $\frac{4\pi}{2}Na^2$ — Volum des Metalls im Einheitsvolum des Mediums — v, so wird:

$$s' = 1 + \frac{3v\frac{n^2 - 1}{u^2 + 2}}{1 - v\frac{n^2 - 1}{u^2 + 2}}.$$

Wenn das Dielectricum nicht reiner Aether ist, sondern ein Medium vom Brechungsindex 2, so wird:

$$\delta = 1 + \frac{3 v r^{\frac{n}{2}} \frac{n^{2} - r^{\frac{n}{2}}}{n^{2} + 2 r^{\frac{n}{2}}}}{1 - v \frac{n^{2} - r^{\frac{n}{2}}}{n^{2} + 2 r^{\frac{n}{2}}}}$$

Setzen wir:

$$s' - r' - ix'$$

so sind ν' und κ' die optischen Constanten des Gesammtmediums, die somit aus den optischen Constanten des Metalls und des Dielectricums berechnet werden können. Wie man sieht, hängen ν' und κ' nur von ν , dem Metallgehalt des Mediums, nicht von den Dimensionen der einzelnen Metallkugeln ab — wenn wir nur viele Metallkugeln pro Lichtwellenlänge annehmen.

Garnett berechnet nun die x' der von Siedentopf und Zsigmondy ultramicroscopisch untersuchten Gold-Rubinglüser. Da die beobachteten eigenthümlichen Polarisationsverhältnisse des zerstreuten Lichtes gleichfalls mit der Theorie im Einklang stehen, darf er annehmen, dass die Goldtheilchen in diesen Glüsern, solange sie kleiner sind als 0.1 \mu, in der That Kugelgestalt haben'). Wenn er nun für z und z des Goldes nach den Beobachtungen Drude's (vgl. pag. 548) die Werthe für rothes bezw. gelbes Licht einsetzt, v aus dem Goldgehalt berechnet, z, gleich dem Brechungsindex des Glüses setzt, so erhält er in der That grössere Durchsichtigkeit der Gold-Rubinglüser im Roth wie im Gelb. Aehnlich gute Resultate giebt die Anwendung seiner Theorie auf die colloidalen Lösungen Ehrenhaft's, und die Wood'schen und Beilb y'schen?) Metallfilms.

844. Wir wollen in diesem Zusammenhang noch diejenigen Arbeiten 3) angeben, die sich auf die Dispersion im Gebiete electrischer Wellen beziehen, auf die wir indessen im Rahmen dieses Buches nicht nüher eingehen können.

ill. Mechanische Modelle zur Dispersionstheorie.

845. Solche Modelle beruhen, in Anlehnung an bekannte Vorlesungsexperimente über Resonanz und erzwungene Schwingungen, im Allgemeinen auf der Verkoppelung zweier oder mehrerer Pendel. Sohon Sellmeier!) hat eine sehr zweckmässige Form angegeben. Man hängt an der Kugel eines mit Holzstange versehenen Pendels ein zweites Fadenpendel auf. Dann hängt der Gleichgewichtsort des Fadenpendels stets vertical unter seinem Aufhängungs-

2) G. T. Bellby, The offects of heat and of solvents on thin films of metal. Proc.

Roy. Soc. 79. p. 226-235 (1904).

Es schoint donnach, dass unterhalb einer gowissen Thollehengrösse die Krifte der Oberfächenspannung die krystallisirenden Kräfte überwiegen.

⁸⁾ V. Bjerknes, Das Kindringen electrischer Wollen in die Metalle und die electromagnetische Lichttheorie. Wied. Ann. 48. p. 502-005 (1893). — L. Graetz u. L. Fornat, Ueber normale und anomale Disporsion electrischer Wollen. Wied. Ann. 54. p. 626-640 (1805). — P. Drude, Anomale electrische Disporsion von Fitiasigkeiten. Wied. Ann. 58. p. 1-29 (1896). — A. D. Cole, Ueber den Brechungsaxponenten und das Roflexionsvermögen von Wasser und Alcohol für electrische Wellen. Wied. Ann. 57. p. 200-311 (1896). — R. Millikan, Eine experimentalle Prüfung der Clausius Mossotti'schen Formel. Wied. Ann. 60. p. 370-370 (1897). — P. Drude, Zur Theorie der anomalen electrischen Dispersion. Wied. Ann. 64. p. 151-158 (1898). — K. F. Löwe, Experimental-Untersuchung über electrische Dispersion einiger organischer Ester, Säuren und von zehn Glassorten. Wied. Ann. 66. p. 390-410, 582-590 (1898). — E. Harx, Zur Kenntniss der Dispersion im electrischen Spostrum. Wied. Ann. 66. p. 411-424, 597-523 (1898).

⁴⁾ W. Bellmeier, Pogg. Ann. 145, p. 589 (1872).

ort. Man kann nun die Kugel des Holzpendels mit den Aethertheilchen, die des Fadenpendels mit den Körpertheilchen vergleichen. Wir brauchen in Zukunft zur Abkürzung den Ausdruck Aetherpendel und Körperpendel. Versetzt man das Aetherpendel in Schwingungen, so macht der Aufhängungspunkt des Körperpendels und damit sein Gleichgewichtsort diese Schwingungen mit Wir haben also eine sehr gute Versinnbildlichung der Sellmeier sor, die Stange des Aetherpendels an ihrem oberen Ende fest mit einer horizontalen Stange zu verbinden. Diese soll an ihrem oberen Ende nuf Schneiden ruhen, und somit als Drehachse des Aetherpendels dienen. An dieser horizontalen Stange befestige man mehrere der Pendelstange des Aetherpendels parallele Arme (Holzarne), an denen man gleichzeitig Körperpendel von verschiedener Länge befestigen und somit gleichzeitig verschiedene Erscheinungen beobachten kann.

Die Holzurne richtet man zweckmässig so ein, dass sie sich beliebig verlängern lassen, um damit die Amplitude des Aufhängungspunktes der Körperpendel beliebig variiren zu können. Je grösser die Amplitude, um so schneller, aber auch um so unregelmässiger gehen die gegenseitigen Einwirkungen der Pendel vor sich.

Man hange zanächst nur ein Körperpendel mit mässig schworer Kugel und von größerer Länge als das Actherpendel auf. Dann beobachtet man Folgendes: die Schwingungen des Actherpendels theilen sich nach und nach dem Körperpendel mit. Dieses schwingt in gleicher Schwingungsdauer, aber mit entgegengesetzter Amplitude mit. Zugleich wird die Schwingungsdauer dauer des Aetherpendels verkleinert.

Dies entspricht vollkommen dem Verhalten der Brechung auf der violetten Seite des Absorptionsstreifens. Man muss dabei nur bedenken, dass den Aenderungen der Schwingungsdauer bei unserm Modell Aenderungen der Wollenlänge bei den Lichterscheinungen entsprechen. In der That haben die Körpertheilehen auf der violetten Seite des Absorptionsstreifens entgegengesetzte Phase, wie die erregenden Aetherschwingungen. Ferner wird der Brechungsindex verkleinert, d. h. die Wellenlänge wird vergrössert.

Umgekehrt ist es mit einem Körperpendel von geringerer Länge als das Aetherpendel. Die Phase der Schwingungen ist dann dieselbe, die Schwingungsdauer wird vergrössert. Dies entspricht dem Verhalten der Brechung auf der rothen Seite des Absorptionsstreifens.

Für ein Körperpendel von gleicher Länge wie das Aetherpendel bekommen wir diejenigen Erscheinungen, die Sellmeier als das Wesen der Absorption betrachtet. Die Schwingungen des Aetherpendels theilen sich wiederum dem Körperpendel mit, wobei die des letzteren gegen die des ersteren um eine viertel Periode verspätet sind. Die Amplitude des Körperpendels wächst immer mehr, während die des Aetherpendels Null wird. In diesem Moment ist die Energie der Aetherschwingungen ganz auf die Körpertheilchen über-

gegangen, eine Schwingungsreihe des Lichtes ist zu Ende. Das Aetherpendel beginnt nun mit allmählich grösser werdender Amplitude wiederum zu schwingen, die Amplitude des Körperpendels nimmt entsprechend ab. Dies stellt das während der Pause zwischen zwei Schwingungsreihen ausgestrahlte Fluorescenzlicht dar. Dabei sind die Schwingungen des Aetherpendels gegen die des Körperpendels nicht mehr voraus, sondern um eine viertel Periode zurück.

Die Verhältnisse in unmittelbarer Nähe des Absorptionsmaximums (Lange der Körperpendel sehr nahe gleich der des Aetherpendels) vermag der Apparat nur unvollkommen darzustellen, wegen der vielfachen Störungen durch Nebenerscheinungen.

Wählt man die Kugeln der Körperpendel von sehr geringer Masse, so kann man gleichzeitig verschiedene Körperpendel an den verschiedenen Holz-

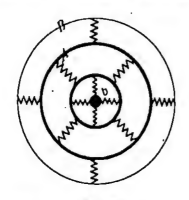


Fig. 70. Modell sines Molecule nach Lord Kolvin.

armen aufhängen. Man bekommt dann nicht, wie bei schwereren Kugeln, die Rückwirkung auf die Schwingungsdauer des Aetherpendels, kann aber dafür gleichzeitig die Verhältnisse der Phasen demonstriren.

Auf die Möglichkeit dieses Modells hat unabhängig von Sellmeier auch Strutt!) (Lord Rayleigh) nach Kenntnissnahme der ersten Arbeiten Sellmeier's hingewiesen. Everett?) hat dann später diesen Fall unalytisch behandelt.

346. Aehnliche Erscheinungen beobachtet man an durch Spiralfedern ela-

stisch verbundenen Pendeln. Lord Kelvin³) kommt dadurch auf die Idee des folgenden Moleculmodella. Man denke sich einen kugelförmigen Hohlraum B im Aether. Dieser soil die masselose Begrenzung eines Systems von Masse-Hohlkugeln bilden, wie es in Fig. 70 abgebildet ist. Die äusserste dieser Hohlkugeln A ist durch Spiralfedern mit der masselosen Begrenzung des Hohlraums verbunden (die Schwierigkeit, sich dies vorzustellen, illustrirt sehr gut die Schwierigkeit der Vorstellung einer Wechselwirkungskraft zwischen Aether und Materie). Alle übrigen, in einander geschachtelten Hohlkugeln sind genau ebenso durch Spiralfedern mit einander verbunden. Die Vertheilung dieser Federn soll "isotropisch" sein, d. h. so, dass jede der Hohlkugeln, wenn man sie aus ihrer Gleichgewichtslage nach einer beliebigen Richtung verschiebt, durch eine der Verschiebung proportionale Kraft in die

J. W. Strutt, On the reflection and refraction of light by intensely opeque matter. Full. Mag. (4) 43. p. 312 (1872).

²⁾ J. D. Hverett, On dynamical illustrations of certain optical phonomena. Phil. Mag. (b) 46. p. 227—243 (1898).

⁸⁾ Lord Kelvin, Baltimore Lectures. p. 104. London (1904).

Gleichgewichtslage zurückgezogen wird. Im Innern befindet sich ein massiver Kern b. Es ist klar, dass dies System so viele Eigenschwingungsdauern hat, als Hohlkugeln plus Kern darin enthalten sind. Stellt man sich nun die Molecule eines Körpers als solche Hohlkugelsysteme vor, jedes befestigt innerhalb eines Hohlraums des Aethers, so hat man ein Modell der Sellmeier'schen Theorie, nur mit dem Unterschied, dass nicht so viele verschiedene Moleculsorten vorhanden sind, wie Absorptionsstreifen, sondern dass jedes Molecul eine bestimmte Anzahl von Eigenschwingungsperioden hat, denen je ein Absorptionsstreifen des Körpers entspricht (vgl. Anmerkung auf pag. 309). Die Bewegungsgleichungen für das Modell sind von Ahnlicher

Form wie die Sellmeier'schen.') Den Fall zweier elastisch verbundener Pendel hat ebenfalls Everett') analytisch behandelt.

847. Glazebrook*) beschreibt folgendes mechanische Analogon (Fig. 80). Die Kugeln A, B, C etc. von der Masse m, und die kleineren Kugeln a, b, c etc. von der Masse mo sind an einem gespannten Fuden in Abstäuden a befestigt. Die

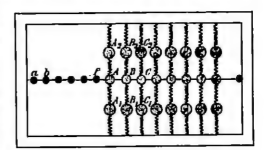


Fig. 80.

Spanning des Fadens sei S. Jedos Theilchen A etc. ist durch zwei Spiralfedern mit Theilchen A_1 , A_2 etc. von der Masse M verbunden. Die letzteren Theilchen sind durch Spiralfedern wiederum an dem Rahmen befestigt.

Wenn die Fadenverbindung von A nach f und B durchschnitten ist, und die Kugeln A, und A_{\bullet} festgehalten werden, so sei die Eigenschwingungsdaner von A mit t_{\bullet} bezeichnet. Die Eigenschwingungsdaner einer Kugel A_{\bullet} nur unter der Einwirkung der Verbindungsfeder mit dem Rahmen sei T_{\bullet} . Denken wir uns nun eine Welle von der Periode T und mit der Geschwindigkeit V_{\bullet} den Faden von links her entlang laufend. Sobald sie das Theilchen A erreicht, wird die Geschwindigkeit V_{\bullet} und es lässt sich zeigen, dass

$$\begin{split} \frac{V_o^a}{V^a} &= \frac{m}{m_o} \left\{ 1 - \frac{T^a}{t_o^a} + \frac{m}{M} \frac{T^a}{t_o^b} \frac{T^a}{T^a - T^a_o} \right\} - \frac{m}{m_o} \left\{ 1 + \frac{m}{M} \frac{T_o^a}{t_o^b} - \frac{T^a}{t_o^b} \left(1 - \frac{m}{M} \frac{T_o^a}{t_o^b} \right) + \frac{m}{M} \frac{T_o^a}{t_o^b} \frac{T^a}{T^a - T^a_o} \right\} - a - a \lambda^a + \frac{D \lambda_m^a}{\lambda^a - \lambda_m^a} \end{split}$$
 (Formel XIII auf p. 468),

ist, wo die Wellenlängen λ und λ_n den Perioden T und T_o entsprechen.

2) Siehe S. 580 Anm. 2. 3) B. T. Glazebrook, On a mechanical analogue of anomalous dispersion. Rep. Brit. Ass. 68. p. 688—689 (1898).

¹⁾ D. A. Goldhammer knüpft daran eine "Theorie der Brechung und Dispersion des Lichtes in Krystallen (J. russ, chem. Ges. (?) 18, p. 289—268 (1880). Beibletter 11. p. 348— 345 (1887), indem er nicht eine "isotropische" Anerdnung der Spiralfedern annimut, sondern eine solche, bei der es nur drei auf einander senkrechte Richtungen im Moleculi gebe, in denen eine Verschiebung eine gleichgerichtete elastische Kraft hervorruft.

Das Modell vermag somit die Erscheinungen anomaler Dispersion darzustellen.

848. Ketteler') geht in seiner Dispersionstheorie aus von der Bessel'schen Pendelgleichung, und schlägt im Anschluss daran folgendes Modell vor. Eine beiderseits offene Röhre, mehrere Meter lang und von mehreren Quadratdecimetern Querschnitt enthalte Luft, und diese könne vom einen Ende her mittelst eines durch Schwungrad und Kurbel bewegten Kolbens in annähernd genaue Sinusschwingungen versetzt werden. Am oberen Theil der Röhre sind Schlitze, welche die Aufhängedrähte von Pendeln hindurchlassen. Die Pendel schwingen um eine zur Längsrichtung der Röhre senkrechte Drehachse, die in einiger Höhe über der Röhre angebracht ist. Die Pendelkörper sind dünne, den Querschnitt der Röhre vollständig ausfüllende Platten. Der Abstand zwischen zwei solchen Platten betrage wenige Centimeter, die ganze Röhre sei von ihnen erfüllt.

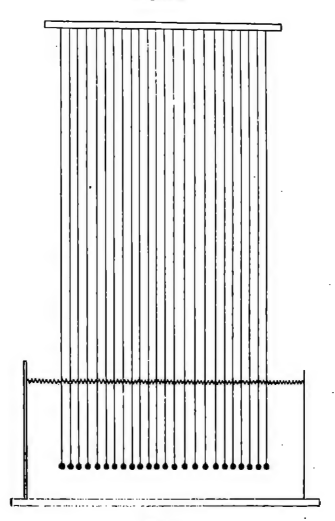
"Wird der Kolben in Oscillation versetzt, so pflanzen sich theils durch die Pendelmaterie, theils durch die dazwischen liegende Luft Systeme von Wellen fort, welche allmählich nach einem kurzen veränderlichen Zustand den Inhalt der Röhre in einen stationaren Zustand erzwungener Schwingungen versetzen. Luft und Pendel schwingen dabei mit gleicher Periode, aber im Allgemeinen ungleicher Amplitude, und die Geschwindigkeit, mit welcher die erzwungenen Wellen sich ansbreiten, wird abhängig von der Schwingungsdauer. Die Masse der Luft ist dabei sozusagen von der Masse der Pendel belastet, und zur elustischen Kraft der Luft addirt sich zum Theil die Druckkraft der verschobenen Pendel, wahrend die Reibungskräfte dampfend auf die Schwingungen einwirken". Noch grösseren Auschluss an die wirklichen Verhältnisse würde man erreichen, wenn man die Pendelkörper gitterartig durchlöcherte, so dass die Luft frei hindurchzufliessen vermag, wie der Aether durch die Zwischenräume zwischen den Moleculen. Allerdings werden dann zugleich bei der practischen Ausführung Complicationen eintreten. Die analytische Behandlung ergiebt zwei zusammengehörige Differentialgleichungen von derselben Form wie die Ketteler'schen Hauptgleichungen.

849. Ein sehr vollkommenes, zu quantitativen Messungen brauchbares Modell hat Vincent?) construirt und damit ein einfacheres von J. J. Thomson construirtes erheblich verbessert. Wir wollen nur das Vincent'sche beschreiben (Fig. 81, 82).

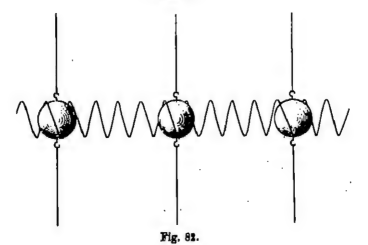
Eine zwei Meter lange Spiralfeder aus feinem Messingdraht trägt in gleichen Abständen von fünf Windungen eingelöthete Bleikugeln (Durchmesser ca. 0.75 cm., Gewicht μ — 18.8 gr.) Jede Kugel trägt oben und unten einem

¹⁾ E. Kotteler. Ist es möglich, die Erscheinungen der Dispersion des Lichtes künstlich nachsubliden? Theoris der gegenseitigen Besinflussung von Pendel und Luft. Wied, Ann. 53. p. 823—881 (1894).

²⁾ J. H. Vincent, On the construction of an mechanical model to illustrate Helmholtz's theory of dispersion. Phil. Mag. (5) 46, p. 567—568 (1898).



· Fig. 81.



Haken. An den oberen Haken sind 271 cm lange Fäden befestigt, mittelst deren die Spiralfeder in wagerechter Lage erhalten wird. Die oberen Enden dieser Fäden sind an der Zimmerdecke befestigt. Auch das eine Ende der Spiralfeder ist an einem Rahmen befestigt.

An dem unteren Haken tragen die Kugeln mittelst 50.5 cm. langer Füden Gewichte von etwa doppelter Grösse m wie die Bleikugeln. Die Eigen-Schwingungszahl dieser unteren Pendel ist $n_m = 0.66$ per sec.

Wenn man das freie Ende der Spiralfeder durch ein Metronom oder durch ein Pendel in horizontale Schwingungen versetzt, so bilden sich sehr bald stehende Wellen aus. Man misst deren Länge und Periode und bekommt darans in bekannter Weise die Fortpflanzungsgeschwindigkeit c der Wellen längs der Spiralfeder.

Wir betrachten nun die mit Bleikugeln beschwerte Spiralfeder als Modell des freien Aethers, mit der Dichte μ , dargestellt durch das Gewicht μ einer Bleikugel. Die unteren Pendel stellen die vom Aether in Schwingungen versetzten Körpertheilchen dar, von der Dichte m gleich dem Gewicht m einer unteren Kugel, und der Eigenschwingungszahl n_m . Es zeigt sich nun, dass die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellen ganz dem Gesetze der Sellmeier'schen Formel

$$y^{1} = 1 + \frac{\frac{m}{\mu} \tau^{1}}{\tau^{2} - \tau^{2}_{M}}$$

gehorcht. Wir bringen diese durch Einführung der Schwingungszahl n und der Eigenschwingungszahl der ponderablen Molecüle n_n auf die Form

$$\nu^{4} = \frac{n^{2} - (1 + \frac{n_{1}}{\mu}) n_{m}^{4}}{n^{2} - n_{m}^{4}} = \frac{n^{4} - \frac{n_{1} + \mu}{\mu} n_{m}^{4}}{n^{2} - n_{m}^{4}}.$$

Analog der Discussion in § 141 zeigt die Formel, dass der Brechungsindex von dem Werthe $+\sqrt{\frac{m+n}{n}}$ bis auf unendlich wächst (d. h. die Fortpflanzungsgeschwindigkeit auf' Null abnimmt), wenn n von Null (unendlich lange Wellen) bis auf n_n wächst. Für das Gebiet zwischen n_n und $\frac{m+n}{n}$ ist n und damit die Fortpflanzungsgeschwindigkeit imaginär. Dies ist das Gebiet starker Absorption, wo nach Lord Kelvin's Ansicht Totalreflexion stattfindet, d. h. also überhaupt keine Wellen in dem Medium fortgepflanzt werden (vgl. § 141 Anm.). Für $n = \frac{m+n}{n}$ n_n ist n = n0, d. h. die Fortpflanzungsgeschwindigkeit unendlich. Wenn n0 nun weiter wächst, so nähert sich n0 schnell dem Werth 1, d. h. die Fortpflanzungsgeschwindigkeit wird unabhängig von der Wellenlänge.

Alle diese Erscheinungen stellt der Apparat in der That dar. Mit wachsender Schwingungszahl des Metronoms nehmen Wellenlange und Geschwindigkeit ab. Die unteren Pendel schwingen dabei in derselben Phase wie die Bleikugeln. Für $n - n_n$ gerathen die unteren Pendel in besonders heftige Schwingungen. Wenn n nun nur ein wenig weiter wächst, wird die Rewegung überhaupt nicht mehr fortgepflanzt. Diese Erscheinung ist am auffallendsten, wenn n sich dem Werth $\frac{m+s}{s}$ n_m nähert. Dann wird nur das am Metronom befestigte Ende der Spiralfeder ein wenig gebogen. Wenn n grösser als $\frac{m+\mu}{\mu}n_{\infty}$ wird, kann man wieder die Ausbildung stehender Wellen beobachten. In der That nehmen nun wieder mit wachsendem n Geschwindigkeit und Wellenlängen ab. Bleikugeln und untere Pendel bewegen sich mit entgegengesetzter Phase. Bei grossem n werden die Pendel liberhaupt nicht mehr mitbewegt, und die Geschwindigkeit wird unabhangig von n.

Berechnet man die Curve aus den oben mitgeteilten Constanten des Apparates, so zeigt sich ausgezeichnete Uebereinstimmung mit den beobachteten Werthen, bis auf die Werthe bei kleinem n, wo die als Pendel zu betrachtenden Bleikugeln einen störenden Einfluss ausüben. In der Fig. 83 sind die beobachteten Werthe durch die ausgezogene Linie, die berechneten

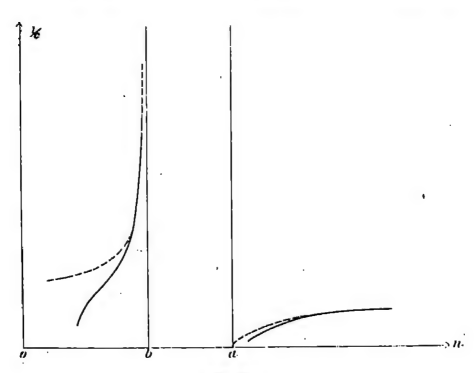


Fig. 88.

durch die gestricheite Linie dargestellt (vgl. Fig. 12). Der Apparat ist eine sehr geschickte Weiterbildung des Sellmeier'schen.

IV. Sonnenphänomene und anomale Dispersion.

350. Eine interessante Anwendung der Gesetze der anomalen Dispersion hat Julius 1) gegeben. Er zeigt, dass sich einige Sonnenphänomene als Folgen solcher Dispersion betrachten lassen.

¹⁾ W. H. Julius, Solar phenomena, considered in connection with anomalous dispersion of light. Verb, k. Ak, van Wet. Amsterdam, 21. April 1900. p. 575-584. Astrophys. Journ. 19. p. 185-200 (1900). Phys. Zs. 2, p. 848-853 (1000). Versl. k. Ak. do Wot. 1890/1000, p. 510-523. Arch. Noetl. (2) 4. p. 155-170 (1901). On the origin of double lines in the spectrum of the chromosphere, due to anomalous dispersion of the light from the photosphere. Proc. Amsterdam. 4. p. 105-203 (1001). Phys. Zs. 8. p. 154-158. Astrophys. J. 15. p. 28-37 (1902). Arch. Nearl. (2) 7. p. 88-98 (1902). Nat. Rdsch. 17. p. 268-254 (1902). Note on the anomalous dispursion of sodium vapour. Proc. Roy. Soc. 69. p. 470-480 (1902). Chem. News 88. p. 153 (1902). Peculiarities and changes of Fraunhofer lines interpreted as consequences of anomalous dispersion of sunlight in the corons. Proc. Amsterdam 5, p. 589-402 (1908). Astrophys. J. 18. p. 50-64 (1908). Arch. Noorl. (2) 8. p. 874-889 (1908). Vorel. k. Ak. do Wet (1908). p. 656-668. Eine Hypothese über die Natur der Sonnenprotuberanzen. Phys. Zs. 4, p. 85-90 (1902). Réponse à quelques objections contre l'application de la dispersion anomale à l'explication de la chromosphère. Arch. Néer. (2) 8. p. 218-225 (1908). Astr. Nachr. 160. p. 139—146 (1002). Phys. Za. 4. p. 182—186 (1902). Over maxima en minima van Hahtsterke, die binnen der verbreedingen van spectraallijnen sometijds zichtber zijn, Versl, k. Ak. de Wet (1908). p. 767-771 (1003). Arch. Nearl. (2) S. p. 390-504 (1908). Proc. Roy. Soc. Amsterdam 1903. p. 062-666. Spectroheliographic results explained by anomalous dispersion. Proc. Amstardam 7. p. 140—147 (1004). Arch. Néorl. (2) 10. p. 97 (1005). Astrophys. J. 91. p. 278— 285 (1904). Nat. Rdsch. 20. p. 221-222 (1905). Dispersion hands in absorption spectra. Proc. Amsterdam 7. p. 184-140 (1904). Versl. k. Ak. do Wet. 18. p. 20-32 (1904). Arch. Nóorl. (2) 10. p. 90 (1905). Het ougelijkmatige Stralingsvold. S. A. Worken van hot Genootschap ter bevordering van Natuur — Genees — en Hoelkunde te Amsterdam (1904), p. 110—129. Phys. Za. 6. p. 268-248 (1905). Hen hypothese over den comprong der sonneprotuberantics. Veral. k. Ak. de Wet (1902) p. 126-135. Phys. Zs. 4. p. 85-90 (1002). Arch. neerl. (2) 7. p. 478-498 (1902). Die Periodicität der Sommenphänomene und die correspondirende in den Vertinderungen der meteorologischen und erdmagnetischen Elemente, orklärt durch die Dispersion des Lichtes. Veral, k. Ak. de Wet (1908), p. 800-388. Dispersion hands in absorption spectra. Proc. k. Ak. v. Wet. Amsterdam (1904), p. 184-146. Astrophys. J. Rl. p. 271-277 (1905). Disparsion bands in the spectra of & Orionis and Nova Persei. Proc. k. Acad. v. Wet. Amsterdam (1904). p. 826-828. Astrophys. J. 21. p. 286-201 (1905). Sonnontheorisen und anomale Dispersion. Rev. gen. d. sc. 15, p. 480-495 (1904). Dispersionsbenden in den Spectren von & Orionis und Nova Peraci. Veral. k. Ak. de Wet. (1904) p. 350—308. Astrophys. J. M. p. 288-291 (1905). Arch. Néarl. (2) 10. p. 106 (1905). Willokourige lightwordeeling in dispersiebanden. Gevolgtrakkingen op spectroscopisch en astrophysisch gebied. Versi. k. Ak. de Wet-(1908), p. 317-838. Le rayon vert. Extrait des Archivos Néerl, Harlom (1904). Vergl. farner: H. Ebert, Die anomale Dispersion glübender Metalldämpfe und ihr Einfluss auf die Phäsemene der Bonnenobertische. Astr. Nachr. 155. p. 177-182 (1901). - R. W. Wood, On the production of a bright-line spectrum by anomalous dispersion and its application to the "Flash-Spectrum". Proc. Phys. Soc. London 17, p. 687—601 (1901). Phys. Zs. 2. p. 584—585 (1901). Phil. Mag. (6) 5. p. 551-555 (1901). Astrophys. J. 18. p. 68-07 (1901). - A. Schmidt, Ueber die Doppellinien im Spectrum der Chromosphäre. Phys. Za. 8. p. 259-261 (1902). -J. J. A. Müller, De vardubbeling de lijnen, in het spectrum van de ahromospheer en in het flitspectrum. Natuurk. Tijdmobrift voor Néederl. Indië. 61. p. 800—820 (1902). — A. Schmidt,

In § 321 haben wir gesehen, dass Natriumdampf in der Umgebung seiner Absorptionalinien sehr stark anomal dispergirt. Und zwar werden diejenigen Wellenlängen D', die den Absorptionslinien D am nächsten liegen, deren Farbe also von der Farbe dieser Linien kann zu unterscheiden ist, am stärksten aus ihrer Richtung abgelenkt. Bei dem Experiment, das uns diese Verhältnisse zeigte, durchsetzte das Licht einer intensiven Bogenlampe zuerst ein Natriumdampfprisme, und fiel dunn auf den Spalt des Spectroscope. Nun wollen wir annehmen, die Ablenkung des D'-Lichtes sei so stark, dass der Strahl überhaupt nicht auf den Spalt des Spectroscopes gelangt, sondern an ihm vorbei gebrochen wird, wilhrend die (weniger stark abgelenkten) Strahlen des gesammten fibrigen Spectrums sehr wohl in das Spectroscop hinein gelangen können. Dann werden wir im Spectrum die beiden Absorptions-D-Linien sehr stark verbreitert sehen. Diese Verbreiterung ist aber keine Folge von veründerter Absorption, sondern davon, dass des den D-Linien benachbarte D'-Licht in Folge der anomalen Brechungsverhältnisse nicht in das Spectroscop hinoingelangt ist.

Der Dampf braucht nun nicht nothwendiger Weise die Form eines Prismas zu haben. Auch eine Dampfschicht kann wie ein Prisma wirken, wenn ihre Dichte ungleichmüssig ist.

Ferner können wir noch eine Folgerung ziehen. Wir wollen annehmen, dass der Dampf nicht oder nur sehr schwach selbstleuchtend sei. Wir wollen dann das Spectroscop in eine solche Lage bringen, dass nunmehr das D'-Licht durch den Spalt zu dringen vermag, während umgekehrt das Licht des ganzen übrigen Spectrums nicht hinein gelangt. Es sind zwei solche Lagen möglich. In der einen bekommen wir das auf der rothen Seite der D-Linien liegende D'-Licht mit dem Brachungsindex > 1, in der anderen das mit dem r < 1. Im Spectroscop werden wir dann zwei intensive gelbe Linien erblicken, die den D-Linien täuschend ähnlich sind, die aber nicht dem Dampfe selber entspringen, sondern aus der Lichtquelle stammen.

851. Diese Betrachtungen wollen wir auf die Sonne anwenden. Sei (Fig. 84) der Bogen $\mathbb{Z}\mathbb{Z}$ ein Teil des Sonnenrandes; in O befinde sich der Beobachter. Ein dem Punkte A entspringender Lichtstrahl gelangt dann auf dem Wege AO nach O. Dieser Weg ist gekrümmt, da wir die Dichtigkeit der Sonnenatmosphäre als mit der Höhe abnehmend betrachten. Ein von D ausgehender Strahl gelangt in derselben Weise nach O'.

Heitbrechung und Farbenzerstreuung in der Obromosphäre. Phys. Zs. 4. p. 282—285 (1908), Die Lichtbrechung der Chromosphäre, Berechung in zweiter Annäherung. Phys. Zs. 4. p. 341—348 (1902). — H. Ebert, Die anomale Dispersion und die Sonnenphänenene. Astr. Nachr. 162, p. 193—196 (1908). Phys. Zs. 4. p. 473—470 (1908). Beltzmann-Festschr. p. 448—454 (1904). — J. Wilsing, Die Bedeutung der anomalen Dispersion des Lichts für die Theorie der Sonnenchromosphäre und der Protuberanzen. Astr. Nachr. 156, p. 225—230 (1901). — E. Pringsheim, Ueber Brechung und Dispersion des Lichtes auf der Sonne. Arch. der Math. u. Phys. (8) 4. p. 510—380 (1908). — E. Przybyllek, Die Julius'sche Sonnentheorie in Ihrer neueren Entwickelung. Phys. Zs. 6. p. 684—608 (1905).

Nun möge sich über A Natriumdampf, entweder in Prismenform oder in ungleichmässiger Dichte befinden. Der Dampf soll nicht, oder nur sehwach selbstleuchtend sein. Dann kann dieser Dampf dieselbe Rolle spielen, wie in unserem Experiment. Er kann D'-Licht, welches von B herstammt, so stark anomal brechen, dass es auf der gestrichelten Linie nach O gelangt, statt nach O. Man wird dann von O aus in einiger Höhe über A, etwn in A, Licht sehen können, das dem Natriumlicht tänschend ühnlich ist, und dort stark leuchtenden Natriumdampf vermuthen, während der Dampf in Wirklichkeit nicht leuchtet. Nur eine genaue Messung der Wellenlänge des Lichtes wird zeigen, dass hier eine Täuschung vorliegt. Je nach den besonderen Verhältnissen ist dieses Licht solches von der rothen oder von der blauen Nachbarschaft der D-Linien. Ist der Dampf von geringer Dichte (wie wir dies in betritchtlicher Höhe über A vermuthen dürfen), so ist das Licht sehr nahe gleich dem D-Licht, da

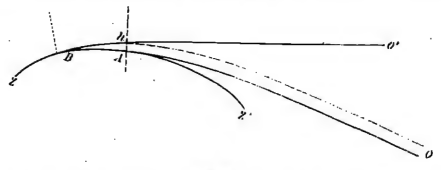


Fig. 84.

ja nur diese Strahlen sehr stark gebrochen werden. Ist der Dampf aber sehr dicht, wie etwa am Rande der Sonnenscheibe, so ist auch die Brechung der weiter entfernten Strahlenpartien gross genug, um sie nach O gelangen zu lassen. Die Chromosphärenlinien müssten also sehr breit auf dem Sonnenrande aufsitzen, und in radialer Entfernung pfeilförmig zulaufen, was thutstichlich der Fall ist.

Nehmen wir nun an, dass andere Gase mit churacteristischen Absorptionslinien ähnliche, wenngleich verschieden starke Anomalieen zeigen — und das dürfen wir mit Sicherheit thun —, so brancht man das Leuchten der Chromosphäre nicht nur durch selbstleuchtende Dämpfe zu erklären, sondern kann daselbst (theilweise oder vielleicht auch ausschlieselich) schwach oder nichtleuchtsude Dämpfe annehmen.

852. Viele merkwürdige Erscheinungen lassen sich auf diese Weise ungezwungen deuten. Die Verdickungen, abgelösten Theile, Büschel etc. der Chromosphärenlinien wären, statt aus dem Doppler schen Princip, aus sehr verschiedener Dichtigkeit der Dämpfe in verschiedener Höhe über dem Sonnenrande, zu erklären. Ferner werden (bei radialer Lage des Spaltes) diejenigen Linien desselben Elementes am längsten erscheinen, für welche

die anomale Dispersion besonders stark ist. Umgekehrt werden diejenigen Stoffe, deren anomale Dispersion gering ist, nur in unmittelbarer Nahe des Sonnenrandes, wo ihre Dichte gross genug ist, zu der Erscheinung Anlass geben, und das ware dann die Erklärung für das sogenannte "flash" Spectrum, das nur am Ende oder Anfung der Totalität einer Sonnenfinsterniss beobachtet wird.

Endlich ergiebt sich eine neue Erklätung der Sonnenflecken. Im Spectrum dieser Flecken zeigen sich die Fraunhofer'schen Linien stark verbreitert. Wir nehmen nun an, dass diese Flecken hervorgerufen werden durch Gasmassen von solcher Dichtigkeitsvertheilung, dass sie nur Strahlen von den weniger leuchtenden, änsseren Hüllen des Sonnenkörpers nach dem Beobachter zu brechen, und in Folge dessen dunkler erscheinen als ihre Umgebung, die das Licht des Sonnenkernes selbst dem Boobachter zusondet. Ferner könnte man annehmen, dass diejenigen Strahlen, deren vabnorm gross oder klein ist, in höherem Mausso nuch allen Richtungen hin zerstreut werden als die normal gebrochenen. Das würde dann die Verbreiterung der Linien erklären, — ganz in Analogie zu unserem Experiment in § 350.

Eine genauere Beobachtung, bezüglich deren wir auf das Original verweisen, zeigt ferner, dass die Chromosphärenlinien, mit Prismencamera photographirt, doppelt erscheinen müssen. Bei dieser Camera wird bekanntlich der sichelförmige Sonnenrand kurz vor oder nach der Totalität als Spatt benutzt. Auf älteren Photographicen fund Julius verschiedene Anzeichen einer solchen Erscheinung. Der niederländischen Expedition nach Sumatra 1901 gelang es dann, Platten zu erhalten, auf denen sämmtliche Linien doppelt waren — ein Beweis für die Brauchbarkeit der Julius'schen Annahme, 1)

Iche sorgfültige Untersuchung über die Natur der Sonnenprotuberanzen können wir hier nur erwähnen.

853. Schlieslich sei bemerkt, dass es Wood mittelst einer sehr hübsch erdachten Versuchsanordnung gelungen ist, die in § 350 beschriebene Erschelnung derzustellen. Er lüsst eine durch Natrium gefürbte Bunsenflamme gegen die Unterseite eines kalten Metallstücks schlagen. Es blidet sich dann nahe dem Metall eine (abgekühlte) Schicht nichtleuchtenden Natriumdampfes, in der die Dichte mit der Entfernung vom Metall zunimmt, und mittelst deren das Experiment ausgeführt werden kann.

¹⁾ Indesson soll nicht verschwiegen werden, dass auf den besten Photographieen des Finsh-Spectrums anderer Beobachter keine Spur von Verdoppelung der Liuien zu schen ist, und dass daher von den nicisten Astronomen die Photographie der niederländischen Expedition als eine verunglückte Photographie betrachtet wird. — Nach persönlicher Mitthellung hält auch Julius selbst diese Photographie nicht mehr für beweiskräftig.



KAPITEL V. PHOSPHORESCENZ.



Einleitung.

354. Der Begriff der Phosphorescenz ist nur schwer zu definiren, und eine exacte Grenze zwischen Phosphorescenz und anderen Arten der Luminescenz lässt sich nicht ziehen. So findet sich der Name gelegentlich für jede beliebige Art des Leuchtens angewandt; andererseits werden für zweifellese Phosphorescenzphänomene oft genug andere Bezeichnungen benutzt, namentlich sehr oft Fluorescenz. Ich will unter Phosphorescenz die Erscheinung verstehen, dass ein Körper, irgendwie erregt, Licht aussendet, welches nach Aufhören der Erregung noch eine endliche Zeit anhält. Das Licht soll dabei spectral zerlegt irgendwelche Wellenlängen in größerer Intensität aussenden, als ein schwarzer Körper derselben Temperatur, und es soll keine sichtbare chemische Aenderung des Körpers stattfinden.

855. Durch die Bedingung, dess das Licht nach Aufhören der Erregung noch eine endliche Zeit andanern soll, wird eine Trennung von der Fluorescenz versucht. Diese ist am schwierigsten zu erreichen, die Erscheinungen gehen in der That so in einander über, dass ale sich nach meiner Meinung nur gewaltsam trennen lassen. Dem entspricht auch die Dehnbarkeit des Begriffes "endliche Zeit". Mit einem gewöhnlichen Phosphoroscop wird man das Nachleuchten bis etwa 0.001 Secunde wahrnehmen können. Leuchtet dann der Körper nicht mehr, so würde man ihn als fluorescirend betrachten können, oder man wird ein schneller laufendes Phosphoroscop nehmen, und ihn vielleicht nach 0.0001 Secunde noch leuchten sehen.

Danach würe der Unterschied zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz durch die Leistungsfühigkeit des gerade zur Verfügung stehenden Apparates gegeben, eine rein äusserliche Trennung ohne Bedeutung. Eine tiefer gehende Trennung könnte man vielleicht so versuchen: Fluorescenz wird nur durch Licht-, Kathoden-, Röntgen-, Radium-Strahlen hervorgerufen, Phosphorescenz auch durch Erwärmung und durch mechanische Erregung, wie Reiben, Schlag, Spalten u. s. w. Wenn nun ein Körper z. B. durch Erwärmung Licht giebt, und zwar dasselbe Licht, welches er bei Erregung durch ultraviolette Strahlen zeigt, so könnte man dies als einen Beweis von Phosphorescenz betrachten, auch wenn der Körper im zweiten Fall selbst im schnellsten Phosphorescep kein Nachleuchten zeigte. Ich würde eine solche Entscheidung für berechtigt halten; allein dies Mittel reicht nicht in allen Fällen aus, nicht alle sieher phosphorescirenden Körper zeigen auch Thermophosphorescenz.

Bei keiner Flüssigkeit hat man Phosphorescenz gefunden.1) könnte daher den Aggregatzustand als maassgebend betrachten, bei Flüszigkeiten von Fluorescenz, bei festen Körpern von Phosphorescenz aprechan. Wenn ersteres auch dem hentigen Sprachgebrauch entspricht, so ware das zweite doch bedenklich: wenn man mit dem schnellsten Phosphoroscop kein Nachleuchten erhält, auch durch Reiben und Erwärmen nichts erreichen kann, so ware die Bezeichnung Phosphorescenz, nur woll es sich um einen festen Körper handelt, wohl unberechtigt. Zieht man vollends den gasfürmigen Aggregatzustand mit in die Betrachtung, so sollte man alle dazu gehörigen Phanomene als Fluorescenz bezeichnen, auf Grund der Annahme, dass bei Flüssigkeiten, daher noch mehr bei Gasen, darum keine Phosphorescenz bestehen kann, weil die bei der Erregung aufgetretenen Aeuderungen wegen der leichten Beweglichkeit der Theilchen momentan verschwinden. Aber gernde bei Gasen sind Ehrscheinungen des Nachleuchtens beobachtet, die man als Phosphorescenz bezeichnen müsste, wenn nicht langsam ablaufende chemische Processe als Grund des Lichtes nachgewiesen werden künnen.

Noch schwieriger wird die Trennung von Fluorescenz und Phosphorescenz, wenn man an die Thatsachen denkt, welche eine Ueberführung der einen Erscheinung in die andere zeigen. So hat E. Wiedem ann gefunden, dass man fluorescirende Lösungen in phosphorescirende umwandeln kann, indem man sie mit Gelatine fest macht. Ebenso hat sich gezeigt, dass viele Körper, die bei gewöhnlicher Temperatur nur fluoresciren, bei tiefer Temperatur Phosphore werden, und dass umgekehrt bei Phosphoren mit steigender Temperatur das Nachleuchten immer kürzer wird, bis sie schliesslich nur fluoresciren.

Nach all diesen Thatsachen könnte es scheinen, als sei eine Trennung der beiden Erscheinungsklassen überhaupt falsch. Dem aber widersprechen doch andere Ueberlegungen. Zunächst giebt es Fälle, in denen Körper anderes Fluorescenz- als Phosphorescenzlicht aussenden. Das allein würe freilich nicht entscheidend, denn es könnte darauf beruhen, dass ein Körper einzelne Partien des Spectrums, einzelne Banden langsam abklingend emittirt, andere sehr schnell abklingend; letztere würden bei der Phosphorescenz fehlen.

Viel wichtiger ist daher ein anderer Unterschied. Die Untersuchung der fluoreseirenden Körper hat gezeigt, dass ihre Fähigkeit zu leuchten auf der Anwesenheit bestimmter Atomgruppen berüht, welche man fluorophore Gruppen genannt hat. Wenn wir auch noch weit davon entfernt sind, diese fluorophoren Gruppen zu kennen, ihren Einfluss zu verstehen, wenn auch die aufgestellten Begeln überall Ausnahmen zeigen, so bekommt man doch bei Durchsicht der einschlägigen Litteratur durchaus den Eindruck, dass ein bestimmter Molecularbau nothwendig ist, dass er die Farbe des Fluorescenzlichtes gesetzmässig bedinge. Von einer solchen Bedingung ist bei phospho-

¹⁾ Nur eine gegentheilige Angebe habe ich gefunden: Dewar augt, flüssiger Sanerstoff zeige zwar schwache, aber deutliche Phosphorescens. Proc. Roy. Soc. 55. p. 840 (1804).

rescirenden Kürpern keine Rede, viel eher scheint bei ihnen eine Mischung zweier Substanzen nothwendig zu sein.

Das würde nun einen entschiedenen Unterschied gegen die Erscheinungen der Phosphorescenz abgeben. Wenn wir auch auf beiden Gebieten mit unseren Kenntnissen noch nicht so weit sind, um die Unterschiede in den Bedingungen der Luminescenz zu präcisiren, so scheint es doch zweckmässiger, beide Gebiete getrennt zu halten. Selbst wenn man den eben genannten Unterschied nicht gelten lassen wollte, wenn man z. B. darauf hinwiese, dass bei der Triboluminescenz sich schon Spuren eines Einflusses der Structur entdecken lassen, so würden jedenfalls practische Gründe für eine Trennung sprechen. Es sind eben vielfach andere Dinge zu besprechen, bei der Fluorescenz der chemische Bau der Körper, bei der Phosphorescenz feste Lösungen und dergleichen.

Aus diesem Grunde ist auch hier die Trennung durchgeführt, wenn auch nur durch eine so unbestimmte und leicht verschiebbare Mauer, wie die Bedingung der ondlichen Dauer des Nachleuchtens.

856. Eine zweite Abgrenzung ist durch die Bedingung gegeben, dass Irgend eine Wellenlänge intensiver emittirt werden soll, als von einem schwarzen Körper gleicher Temperatur. Damit soll das Phosphorescenzlicht von dem durch hohe Temperatur bedingten geschieden werden.

Die dritte Bedingung, dass mit der Phosphorescenz keine sichtbare chemische Veränderung verbunden sein soll, ist bedenklicher und erheischt eine Erlänterung. Es giebt eine grosse Anzahl von chemischen Reactionen, die bei niedriger Temperatur ablaufen und doch mit Lichtemission verbunden sind. Wenn z. B: Nu oder K sich bei müssiger Temperatur oxydiren, so sight man sig im Dunkeln. Es liegt hier eine schwache Verbrennung vor. Es lüsst sich nicht entscheiden, ob die Temperatur der gerade leuchtenden Moleceln wirklich so niedrig ist, - wenn es erlanbt ist, von der Temperatur eines Molecels zu sprechen; as scheint mir sohr wohl möglich, dass immer nur ein kleiner Theil der Moleceln sich oxydirt und in dem Zustande befindet, der hoher Temperatur entspricht, wahrend der Mittelwerth der Temperatur, den wir allein beobachten können, ganz niedrig bleibt. - Es giebt eine Menge derartiger Vorgunge (ich habe einige derselben in Bd. II, p. 207 ff. zusammengestellt, eine sehr vollständige Besprechung giebt Trantzi); zu ihnen gehört allem Anscheine nach auch das Leuchten von Thieren und Pflanzen, welches man allgemein als Phosphorescenz bezeichnet. Allein alle diese Vorgange, die man kurz als Verbrennen bezeichnen kann, will ich von der Phosphorescenz ausschliessen.

Der characteristische Unterschied ist, dass man bei diesen Processen eine chemische Verbindung unter Freiwerden von Energie in Form von Wärme und Licht erhält, dass der Vorgang nur in einer Richtung abläuft, so dass potentielle in kinetische Energie umgewandelt wird. Bei dem, was ich

¹⁾ M. Trautz, Studien über Chemiluminescenz. Zs. f. phys. Chem. 58. p. 1-111 (1906).

als Phosphorescenz bezeichne, haben wir dagegen zu Anfang und zu Ende denselben Körper vor uns; für die Phosphorescenz sind zwei Processe erforderlich: die Erregung, bei welcher Energie in irgend einer Form verbraucht wird, und das Abklingen, bei welchem Energie in Form von Licht frei wird. Es handelt sich also bei der Phosphorescenz um reversible Vorgünge, wenn auch nicht um vollkommene.

Ich denke damit klar gemacht zu haben, wie die obige Einschränkung zu verstehen ist. Freilich habe ich die Scheidung dem Wortlaut nach nicht streng durchgeführt. Es giebt eine Reihe interessanter Fälle, in denen die Phosphorescenz an das Auftreten oder Verschwinden von Farbe gebunden erscheint, wo also zweifellos dauernde chemische Aenderungen eintreten. Diesen Erscheinungen, die nach der Definition eigentlich hätten ausgeschlossen werden müssen, die aber doch im Zusammenhang mit der übrigen Phosphorescenz dieser Körper nothwendig erörtert werden mussten, ist ein besonderer Abschnitt gewidmet.

857. Das ganze Kapitel der Phosphorescenz ist in unseren physikalischen Büchern bisher ausserst stiefinittterlich behandelt; solbst die ausführlichsten widmen ihm in der Regel wenige Seiten. 1) Mir ist nur die Existenz eines Buches von Phipson bekannt geworden, welches sich speciell mit Phosphorescenz beschäftigt, aber ich habe es mir nicht verschoffen können, so dass ich nicht weiss, in welchem Umfange er die Erscheinungen behandelt. In Uebrigen ist der Stoff, der in einzelnen Abhandlungen vorliegt, Ausserst umfangreich, da namentlich die alteren Autoren eine behagliche Braite lieben, und daher Abhandlungen von einigen hundert Quartseiten über ein paar Phosphore nicht zu den Seltenheiten gehören. Gerade diese alten Arbeiten haben mir zum Theil grosses Vergnügen bereitet; die gleichzeitig so naive Naturauffassung, verbunden mit einer oft sehr spitzsindigen Logik kommt nirgends besser zum Ausdruck, als hier. Sie sind nicht immer ganz leicht zu verstehen, namentlich wegen der so absolut von der unseren abweichenden chemischen Auffassung; auch die Anwendung der alten alchimistischen Zeichen für die Elemente, Verbindungen, Apparate und chemische Operationen erschwert das Verständniss und macht die Benutzung noch ülterer chemischer Lehrbücher erforderlich.

Leider habe ich von den ältesten Schriften einige wenige in Deutschland nicht auftreiben können; ich habe sie in den Anmerkungen erwähnt.

Was die Eintheilung des Stoffes anbetrifft, so schicke ich zunächst eine Geschichte der Phosphorescenz vorans, die für die altere Zeit recht ausführlich gehalten ist, aber desto knapper wird, je mehr sie sich unserer Zeit nähert. Dann folgen Abschnitte für die Arten, die Phosphorescenz zu erregen, über die Apparate zur Untersuchung der Phosphore, über die quantitativen Intensitätsmessungen. Es schliesst sich daran ein Abschnitt über den Einfinss

Selbst in Priestley's Geschichte der Optik sind die ülteren Autoren nur sehr usvollständig besprochen.

der Temperatur auf die Phosphorescenz, über die chemische Zusammensetzung der Phosphore, über den Zusammenhang zwischen Phosphorescenz und fürbung. Einen breiten Raum nimmt dann die spectrale Untersichung der Phosphorescenz ein, sowohl in Betreff des erregenden als des erregten Lichtes; dann folgt eine Zusammenstellung der Versuche, die bisher zur Erklärung der Phosphorescenz gemacht worden sind. Da es sich zeigen wird, dass nahezu alle existirenden Körper unter gewissen Bedingungen phosphoresciren können, oder wenigstens an ihnen angeblich Phosphorescenz beobachtet ist, war eine vollständige Liste der phosphorescenzfithigen Körper unmöglich. Dafür sind in einem letzten Abschnitt für ausgewählte interessantere Körper, für welche mehrere Boobachtungen vorliegen, Angaben zusammengestellt.

ERSTER ABSCHNITT.

Geschichte der Phosphorescenz.

a) Aeltere Zeit.

358. Die Zeit der ersten Entdeckung eines phosphorescirenden unorganischen Körpers ist nicht genau bekannt. Oft findet man das Jahr 1630
angegeben, was jedenfalls zu spät ist; wahrscheinlich wird es 1602 oder 1603
sein, nach der Augabe von Fortunius Licetus!). Ein Schuhmacher, Vincentius Cascierolus oder Casciarolus, der sich mit Alchimie beschäftigte, fund in der Nähe von Bologna, namentlich auf dem Mons Padernus,
Steine (Schwerspath), die ihm wegen ihres hohen Gewichtes und Glanzes geeignet schienen, edle Metalle daraus zu gewinnen. Er glühte sie in Kohlenfener, und bemerkte, dass sie nach dem Erkelten die Fähigkeit erhalten hatten,
nach vorhorgogangener Belichtung im Dankeln einige Zeit rothes Licht auszusenden. Damit war der erste "natürliche Phosphor" entdeckt.

350. Den ersten gedruckten Bericht über phosphorescirende Steine giebt aber erst Ira (Falla*). Er erzühlt, dass im Jahre 1812 Gallilei ihm und anderen Freunden einen Stein in einer Schachtel gezeigt, dann den Stein dem Dämmerlicht ausgesotzt habe, und nun habe der Stein im Dunkeln geleuchtet. Dann fährt er fort: Est hie lapis, qui in Bononiensi agro reperitur, scissilis, ac pellucidus aliquantulum, ita ut talco videatur adsimilis, arseniacalis naturae, et calidisalmus ac causticus. — Talis sna natura est hie lapis, qui ita comparatus non lucet, sed ut lumen concipiat, atque conceptum retineat per aliquam temporis morum, et referat, quemadmodum initio narravimus nos vidisse, nocesse est ipsum calcinari, sive artificiose ad ignem uri, ita ut in calcem vertatur, atque ita secundum cam partem, quae in calcem versa est, lumen concipit, et fulget, cum secundum raliquam partem non luceat. Lucem con-

¹⁾ Fortunii Lice ti Lithoosphorus, sive de lapide Beneniensi lucem in se conceptam ab ambiente clare mex in tenchris mire conservante. Utini, ex typographis N. Schiratti 1840.

²⁾ Ad. Jul. Caesar La Galla, Do phenomenis in orbe iuma novi telescopii usu a D. Gallileo Guilleo nune iterum suscitatis physica disputatio. Nec non do luce et iumine altera disputatio. Venetiis apad Th. Ballonum 1612. 8°, 72 pp.

cipit solis tantum, ut ego expertus sum, et a caeteris accepi, neque necesse est solis radiis, aut luci primariae exponatur, sed sufficit exponatur lumini, sive secundariae luci, unde satis est luman crepusculi: lux, quam refert, est punicea, et adsimilis ignitis carbonibus.

Es wird weiter erzählt, dass der Stein mit der Zeit seine Fähigkeit zu leuchten verliere.) Dann folgen Erklärungsversuche: Puto esse causum lucis in hoc lapide: multam copiam igneamque lucentis substantiae in candida materia inclusam. — Die Erklärung besteht aus unverständlichen Phrasen; im Ganzen scheint der Autor anzunehmen, der Stein nehme bei der Belichtung Licht auf, gebe es im Dunkeln wieder ab.

Die nächste Nachricht über den Bologneser Phosphor stammt von Peter Poterius?) 1625, der mittheilt, dass der Stein zuerst gepulvert und dann entweder dies Pulver im Schmelztiegel calcinirt werden müsse; oder bessor mache man aus dem Pulver und Wasser oder auch mit Eiweiss Kuchen von Thalergrösse, die zwischen Kohlen in einem Windofen mehrere Stunden gegiüht werden. Manchmal müsse man diese Calcination mehrere Male wiederholen, ehe ein gutes Leuchten erreicht sei. Aus dem Pulver werden kleine Thiere geformt, die im Dunkeln wunderbar leuchten. Eine Erklärung unternimmt Poterius nicht.

860. Eine der Zeit nach nun folgende Schrift von O. Montalbani: De fliuminabili lapide bononiensi epistola. Bononiae 1634, 40, habe ich mir nicht verschaffen können. Nach den Angaben von Licetus scheint er zur Erklärung der Phosphorescenz anzunehmen, dass die Steine bei der Belichtung oberflächlich entzündet werden und eine Weile brennen.

Eine isolirte Bemerkung v. van Helmont²) ist sehr interessant; ich habe nicht sicher feststellen können, aus welcher Zeit sie stammt. J. B. v. Holmont lebte 1577—1644, seine gesammelten Werke erschienen 1707. Durin findet sich eine Abhandlung: Magnum oportet, die nach einer Augabe von 1600 stammen soll; im § 35 heisst es: "Scias lumen esse revera ens extra lucan. Nam penes me asservo silicem, quem si ad aerem, sole existente supra horizontem exponero, ad spatium trium vel quatuor saltem pausarum (nec etiam refert, sive dies screnus, sive obnubilus fuerit) ac inde ad obscurum locum detulero, servat conceptum solis lumen, aliquod simile fortasse spatium. Idquo fit, quoties repetitur praefata illuminatio." Vermuthlich wird es sich um Flusspath gehandelt haben; Diamant, wie Heinrich meint, ist mir unwahrscheinlich. Dies ist vielleicht die erste zuverlässige Nachricht über Phosphorescenz.

861. Es muss vielerlei über den Bologneser Phosphor geschrichen oder gesprochen worden sein, denn in dem Werke von Fortunius Licetus!)

¹⁾ Das beruht auf Aufnahme von Wasser aus der Luft, wie wir heute wissen.

Petri Poterii Andegavanais Pharmacoposa spagirios. Colonias apud Matthasum Smits, 1625, 8^a.

 ⁵⁾ J. B. van Helmont, Opera omnia. Ex bibliopolio Hafniensi H. C. Paulii 1767.
 Darin: Magnum oportet. p. 148—155.
 4) Siehe S. 605 Ann. 1.

corden als für ihn gebränchliche Namen angeführt: spongiam solls, spongiam aminis'), lunam terrestrem, retinaculum luminis caelestis; lapidem illuminaflem, luciferum, solarem, Casciarolanum; das Bologneser Volk nenne ihn ctram stellinam. Alle diese Namen verwirft er, nach dem Beispiel der lten Weisen musse er Lapis Bononieusis genannt werden. - Dieses Buch. 80 Seiten Quart, ist ein abschreckendes Muster damaliger Naturylssenschaft; aan kann sich schwerlich etwas Alberneres denken. Natürlich macht der Autor nicht einen einzigen Versuch, dagegen werden alle Möglichkeiten, und Jambglichkeiten philosophisch discutirt, der Leser wird mit Citaten überclifittet, die ebensowohl der Bibel, als Homer, Aristoteles u. s. w. bis auf die ?hilosophen seiner Zeit ontnommen sind. Von dem Character des Buches und ler Art, wie der Verfasser en fertig bringt, ohne thatsachliche Angaben 180 Seiten zu fillen, mogen einige Kapitelüberschriften ein Bild geben: 20). VI: Ueber den Namen, der unserem Stein nach dem Vorbild der alten Welsen beizulegen ist. - Cap. VII: Historische Beschreibung der Orte, wo ler Stein entsteht und gefunden wird. - Cap. VIII: Ueber Entstehungsart lor Steine im Allgemeinen. Dass Steine auch aussarhalb der Erde im Thierförper entstehen können. — Cap. IX: Dass Steine zwar in vollkommeneren Phieren ontstehen, nicht aber in Pflanzen oder unvollkommeneren Thieren, wie Austern oder Muscheln. - Cap. X: Dass der Belogneser Stein nicht in der Luft entstehen kann, noch irgend ein anderer Stein, u. a. w.

Lice tus will auch die Erscheinung der Phosphorescenz erklären; er verwirft die Erklärung von Lagalla, duss der Stein Licht einsauge und wieder abgebe, denn Licht sei kein Stoff; er verwirft auch die von Montalbanus, dass ein Verbreunen stattlinde. Vielmehr wird der Stein beim Glüben befruchtet, er verhalte sich wie ein nterus, das Fener wie Samen, und der Stein könne dann nach einiger Zeit Licht gebüren, da das Kind gewöhnlich das Wesen des Vaters habe; in der Zwischenzeit verhalte er sich wie eine schwangere Frau. Das Glüben des Steines habe noch einen anderen Zweck: das Fener habe die Eigenschaft, alles Unreine zu ontfernen; es wirkt so auch beim Stein, bringt die reineren Theile an die Oberflüche, so dass sie leichter befruchtet werden können, u. s. w.

862. Im Jahre 1031 bespricht Kircher²) kurz die Phosphorescenz. Er thellt mit, dass der betreffende Stein nicht nur bei Bologna vorkomme, sondern dess er ihn auch in den Alaungruben bei Tolpha gefunden habe. Er

¹⁾ Diesem Namen soll nach D. Hahn (Die Phospherosons der Mineralien, Dissertation, Halle 1874) Munginl gegeben haben. Ich habe von diesem Anter oder von seinen Schriften siehts fuden können.

²⁾ Athan. Kircher, Magnes, sive de arte magnetics opus tripertitum. Romae 1841.

Mir war nur Auft. 2, Köln bei Kalcoven 1848, sugunglich. Siehe dert liber 8, pars 8, quaestie 2, p. 581 ff. — Ganz die gleichen Auguben finden sich in: Am magna lucis et umbra. Romae 1848, Polio 185 pp. Liber 1, pars 1, caput 8. Das Kapitel ist überschrieben: De photisme lapidum. De lapide Phonggite, son phosphere minerall. Woher dieser neue Name stammt, ist mir unbekannt.

glebt die Erklärung, der Stein werde durch die Calcination porös gemacht, könne dann bei der Belichtung den Lichtstoff in den Poren aufnehmen, wie ein Schwamm das Wasser. Schott¹) in seiner Magia wiederholt im Wesentlichen die Erklärung von Kircher, und glebt auch sonst nichts Neues.

Interessauter sind Bemerkungen von Zucchi²); er ist der erste, der die Frage entscheiden will, ob die Bologneser Steine eingesaugtes Licht wieder abgeben, indem er unter farbigen Gläsern belichtet; dabei behält das Phosphorescenzlicht immer dieselbe Farbe. Er schlieset daher, dass es sich nicht um Lichteinsaugen handeln könne; seine eigene Erklärung der Phosphorescenz ist aber gänzlich unverständlich.

In etwa dieselbe Zeit fallt eine Beobachtung der Mitglieder der Academia del Cimento in Florenz, welche hier zum ersten Male Tribophosphorescenz erwähnen. Es heisst in der Uebersetzung von Musschenbroek. Praeter pyritem sunt alia corpora, in quibus lux magis conservari quam in aliis videtur, quia cum simul percutuntur, aut in obscuro loco rumpuntur, scintillas emittant. Talia sunt saccarum candidum, saccarum paniforme. Salis genimae crystalli, quae immortaria contusa tantam copiam lucis spargunt, ut distincte latera mortarii et figura pistilli videri queant. Hunc tamen effectum videre non potuimus tandentes salis communis crystallos, Alumen, Nitrum, Corallia, Succinum flavum et nigrum, Granatos, Marcadtam: Sed Crystallus inontana, Achates, et Iaspides Orientales si simul percutiantar, vel rumpantur, lucem clarissimam emittunt.

863. Der Zeit nach würde nun die Beobachtung von Boyle') eus dem Jahre 1662 kommen, dass Diamanten, namentlich ein Herrn Clayton gehörender, erwärmt oder gerieben leuchten können. Ueber das Leuchten von Edelsteinen finden sich schon zahlreiche Sagen und zweifelhafte Notizen soit Theophrast; ich will auf diese älteste Geschichte nicht eingehen, sondern verweise dafür auf eine Abhandlung von Du Fay'), und auf das Werk von Becquerel'). Erwähnt sei nur, dass auch Benvenuto Cellini') einen im Dunkeln leuchtenden Edelstein beschreibt. Die ausführliche Untersuchung

2) Nicolai Zucchi, Optica philosophia experimentia et ratione a fundamentia constituta.

Lagdani apad Barbler 1052, 8°, 415 pp. Siche p. 56-57.

 B. Boyle, Brevis enarratio quarundom observationum factarum a nobili Roberto Boyle de adamente in tenebris lucente. 1767 Opera varia, Genevae 1680, Vol. 1 p. 158—168.

5) Ch. Fr. du Fay, Recherches sur la lumière des diamants et de plusieurs autres matières. Hist. de l'acad, roy. d. sc. de Paris. Année 1785. Mém. p. 847—872 (1788).

P. C. Schott, Theumaturgus physicus sive Magia universalis naturae et artis.
 Pars IV, Herbinoli 1989 bel G. Schönwetter.

⁵⁾ Die Versuche der Academie sind beschrieben in: Saggi di naturali esperienze fatte nell' Academia del Cimento, Firenzo 1667. Mir war nur die lateinische Uebersotzung zugünglich: P. van Musschenbrock, Tentamina experimentorum naturalium captorum in academia del Cimento. Lugduni Batavorum apud H. Verbeek, 1781. 4º, 198 u. 102 pp. Bloho pers II p. 185.

El Becquerel, La Lumièro, sea causos et sea effota. 2 Bando. Paris bei Didot, 1867 und 1868.

⁷⁾ B. Cellini, Trattati sopra l'oreficaria. Florens 1588. Opere di B. Cellini, Mikum 1811, Vol. 8, p. 30.

der Bedingungen, unter denen Edelsteine lenchten, ist erst spilter aufgenommen worden und soll dann beschrieben werden.

864. Zu dem bis dahin allein als phosphoreschend bekannten Bologneser Stein gesellte sich 1675 ein zweiter künstlicher Phosphor. Chr. Ad. Baldewein, damals lateinisch Baldulnus genannt, stellte bei chemischen Versuchen einen solchen her, nannte ihn Phosphorus hermetiens oder magnes luminaris, und veröffentlichte eine kleine Schrift i darüber. Er erzählt, dass er einen Alkaliest herstellen wollte, — so nannten die Alchimisten ein von ihnen viel gesuchtes Lösungsmittel für Alles, — wie es scheint aus Kreide und Salpeterzure. Nach Abdestillation sei eine leuchtende Masse zurückgeblieben. Die Schrift preist in schwülstigen Worten die Eigenschaften der Entdeckung, giebt aber keine Beschreibung der Darstellung. Wenn spittere Chemiker das nachholen 3, so kann man nicht sicher wissen, ob dieser sogen. Balduin'sche Phosphor dem von Balduin gefundenen wirklich entspricht.

Ans demselben Jahre stammt eine umfangreiche Arbeit von Mentzel²), die den Zweck verfolgt, den Balduin'schen Phosphor mit dem Bologneser zu vorgleichen. Der Verf. druckt zuerst die Schrift von Balduin ab, findet, der Balduin'sche Phosphor lenchte heller und nehme das Licht leichter auf, als der Bologneser. Letzterer aber gebe, wie schon Montalbanus und Licetus bemerkt, dreierlei Licht: 1. röthliches, 2. bläuliches, 3. weissliches funkelndes Licht. Das erstere stamme von der Sonne (oder Gold?), das zweite von einem Schwefel und Vitriol der Venus, das dritte von weissem Schwefel, Silber, Zinn (Diana?). Der Verf. steckt noch ganz in alchimistischen Auschauungen. (a) Mit der dritten Lichtart stellt er auf eine Stufe die Funken, die man beim Streichen eines Katzenfolls oder beim Kammen von Menschenhauren erhalte, oder die man beim Abkratzen von Zucker sehe, der leuchte "ob partes seline nitrosus eum sulphure albe permixtas." — Nach einer Beschreibung der Darstellung des Bologneser Phosphors entsprechend Poterius folgen ganz unklare Speculationen über die Gründe des Leuchtens.)

¹⁾ Ohr. Ad. Bald ninus, Auram superius et inferius auram superioris et inferioris Hermetiones. Austolodani op. J. Jansonium u Wuesberge. 1075.

²⁾ Z. B. Leibnitz, Miscellance Bereimenda. L. p. 01—48 (1710); ferner R. Boyle in seiner Nortfluen aeria, Boyle Opera cumis Vol. III, Lowery in seinem Cours de Chymle, Hooke in seinen nachgelessenen Schriften, welche Dorbam berausgegeben hat, u. s. w.

^{6) (}Thrist Montgol, Japis Bononionsis in observe income collatus cum phosphere hermedico claries. Christ Ad. Belduini . . . Biolofoldiae, Typis Justi Transkeneri 1675, 160, 77 pp.

⁴⁾ In welcher Weise Schlüsse gesogen und begründet worden, sei durch ein Beispiel illustrirt: dess der Belogneser Stein Silber enthalte, worde sehen durch seine Weise sehr wahrscheinfielt, denn bekauntlich sei Diese mit ihren Schwähen die weiseste unter den Göttinger, — wofür auf eine Stelle im Homer verwiesen wird!

⁵⁾ Nur orwithnt sei P. Borelli, Historiarum et observationum medico-physicarum Centuriae IV. Francoforti et Lipsiae apud Cornerum 1876, 8°. In Cent 1, Observ. III, p. 6 findet sich die Mitthellung, dass der Autor 1840 leuchtendes Fleisch geschen habe; einige meinten, des rühre davon her, dass die Thiere leuchtende Pflansen gefressen hütten, andere führten es auf Füulniss surück, wieder andere auf Zauberei. Er nier meint, das Fleisch habe verier Licht eingesaugt, wie der Bologueser Stein das thue. — Aus etwa derselben Zeit scheinen Mit-

265. Etwa in diese Zeit fallt die Entdeckung des chemischen Elementes Phosphor durch Brand und Kunkel. Dessen Fähigkeit, au feuchter Luft im Dunkeln zu leuchten, — zweifelles in Folge chemischer Vorgünge — musste damals in hohem Grade die Aufmerksamkeit erregen, und man findet überall Vergleiche des Phosphors mit den leuchtenden Steinen, Vergleiche, die natürlich zu Gunsten des elementaren Phosphors ausfielen, da dieser "ewig" leuchte, ohne eine vorherige Belichtung nöthig zu haben. Dass es sich um ein chemisches Element handle, war damals, und noch sehr lange Zeit, unbekannt; z. B. im Jahre 1708 sagt Wall¹), Phosphor sei "animal eleesum, congulated with the mineral acid of spirit of salt"; und noch 1772 sugt Priestley²), der Phosphor sei "an imperfect sulphur".

Es sei hier noch ein umfangreiches Werk von Boyle") von 1080 über den elementaren Phosphor erwähnt, der noctiluen genannt wird. Krafft habe festen und flüssigen Phosphor gezeigt; der Autor findet, dass nuch dampfförmiger Phosphor leuchtet, und diesen nennt er noctiluen neris. Der Name noctiluen ist später gelegentlich auch auf die phosphoreseirenden Körper übertragen worden.

866. In einem Werke von Kirchmajer 1) wird die Vorschrift zur Herstellung des Bologneser Phosphors von Poterins mitgetheilt, aber gesagt, nach dieser Vorschrift erhalte man keinen Phosphor; Poterins habe etwas vergessen, worauf Mentzel den Autor aufmerkann gemacht habe; was das ist, verschweigt er. Ferner spricht er von dem Phosphorus smaragdinus, einem grünen Stein, der gepulvert und erhitzt leuchte; es wird sich wohl um Flussspath handeln. Im Uebrigen enthält die Schrift nur die üblichen werthlosen Auseinandersetzungen über das Wesen des Lichtes, des Feners usw. 1)

Nicht viel anders ist ein Buch von Elsholtz 9. Der erste Theil, der schon 1676 gesondert erschienen, heisst: De phosphoris quatuor. Dies sind 1. der Bologneser Phosphor; dabei erwähnt der Autor, dass über diesen Be-

5) Ein Buch von M. A. Cellio, Il fosforo ovvero la pletra belognese proparata per far lucare fra l'embre. Roma 1680, habe ich mir nicht verschaffen können.

theilungen von Hooke zu stammen, in denen er die Darstellung des Belegneser und Balduin'schen Phosphers beschreibt. Er bespricht auch den Phospherus metulleruns, d. b. Flasspath, der auf eine heise Platte gestrent lenchte. Siehe R. Hooke, Philosophical experiments auf observations, publish'd by W. Dorham, London 1726 bei Jennys, 8°, 391pp. p. 174ff.

Wall, Of the luminous qualities of amber, diamonds, grum lac. I'hil. Trans. abridg.
 2 p. 275—278 (1721) (für 1708).

J. Priestley, The history and present state of discoveries relating to vision, light and colours. London 1772 bed J. Johnson, 2 Bd.

⁵⁾ R. Boyle, Noctiluca ceria sive nova quaedam phonomena in substantiae facilitas sive artificialis, sponte lucidae, productione observate u. s. w. Opera omnia, Vol. III, Genevat 1692 bei S. de Tournes.

⁴⁾ G. Kaspar Kirchmajer, De phosphoris et natura lucis nec non de igue, commettatio epistolica. Wittebergae apad Ellingerum 1080, 8°, 72 pp.

⁶⁾ Joh Sigism. Elsholtz, De phosphoris observationes, quarum priores binac antes jam editae, tertia vero primo nunc vice prodit. Berolini literis G. Schultzii 1081, 6°, 15pp.

merkungen von Petrus Borellus vorliegen, die ich nicht habe finden können. 2. Der Balduinische Phosphor. 3. Der phosphorus smaragdinus. 4. Phosphorus fulgurans, worunter er den elementaren Phosphor von Krafft oder Kunkel versteht. — Der zweite Theil, De phosphoro liquido überschrieben und 1677 erschienen, behandelt auch das Element Phosphor. — Der dritte Theil: Observatio tertia de phosphoro stellato, nubiloso et literato, enthält die Mittheilung, dass es dem Autor gelungen sei, drei so bemannte Phosphore herzustellen, — wie, wird nicht gesagt.

Die erste Erwithnung des Phosphorus smaragdinus finde ich bei Oldenburg!), der dieselben vier selbstleuchtenden Körper kennt, die Elsholtz aufführt. Dann erwähnt ihn 1694 Homborg?); es seien kleine grüne Steine, wie unechte Smaragde, welche beim Erhitzen auf Kohlen violett oder grau werden. Endlich erwähnt South well?) den Lapis smaragdi mineralis, der als feines Pulver auf heisse Platten gestreut leuchte. Er nennt ihn Phosphorus metallorum.

867. Im Jahre 1603 theilt Homberg 1), der sich mit dem elementaren Phosphor wiederholt beschäftigt hatte, mit, dass er einen neuen phosphoreschrenden Körper gefunden habe; man solle 1 Theil "sel armoniak" und 2 Theile "chaux vive" im Tiegel zusammenschmelzen, dann in eine Kupferschale giessen. Es habe sich ein grauer, wie verglaster Körper gebildet, der bei Schlag und Rafben leuchte. Er überzieht damit Stübe, die beim Außehlagen leuchten. Man hat diese Mischung von Salmiak und Kalk als Homberg'schen Phosphor bezeichnet.

Es folgt aus dem 17. Jahrhundert noch ein Buch über den Bologneser Phosphor von Marsiglis) (latein. Marsilius), das Neues kaum bringt. Im Anfang entschuldigt sich der Autor, dass er ein neues Buch über diesen Phosphor schreibe, mit den Worten: "Molti e molti sin ora hanne scritte del mie Fosfore, e forse altre non hanne fatte che parterire tanti serpentelli di Egitte, à quall si aggiunge anche il mie, e forse di natura più ressa delg' altri. Perciò prego it Clelo, que quanto prima comparir petra il serpente distruttere; cioù à dire, un grand' ingegne, che maggiormente illumini la luce del mie Fosfore, così escura sin era all' occhie dell' intelette, come chiara à quelle del sense, di chi i tempi andanti ne serisse.") Er giebt eine neue Darstellungsart: man

¹⁾ H. Oldenburg, Four sorts of factitions shining substances. I'hil. Trans. abridg. 3, p. 844-940 (1705). Aus welchem Jahr die Notis stammt, ist mir nicht bekannt; Oldenburg starb 1078.

²⁾ W. Homberg, Hist. de l'acad. roy. d. sc. Paris 2, p. 208 (1728); Bericht über 1004.

 ⁸⁾ Sir. Rob. Southwoll, The phosphorus metallerum. Phil. Trans. abridg. 8, p. 682. (1705).

⁴⁾ W. Homberg, Nouveau phosphore. Mom. de l'acad. roy. des sa. 10, p. 445-448 (1780). Vorgetragen um 81. December 1698.

⁵⁾ A. F. Marsigli, Dissertatione opistolare del fosfore minerale è sia della pietra illuminabile belognese. Liusiae 1008, swelte Aufl. 1702, 4°, 44 pp.

⁶⁾ Auf deutsch: Schr viele haben bis jetzt über meinen Phosphor geschrieben, aber haben demit vielleicht nichts anderes gethan, als obenso viele figyptische Schlangen zu or-Kayner, Spostroscopie, IV.

810 Kapital V.

solle die Steine erst in Wasser, dann in Alcohol waschen, sie dann in Pulver aus denselben Steinen umwälzen und nun glühen. Die aus dem Pulver und Alcohol entstandene Kruste wird abgeschabt, sie bildet den besten Phosphor; man solle mit Eiweiss, Zuckerlösung oder Traganth irgend welche Figuren zeichnen, das Pulver aufstreuen; dann erhalte man nach Belichtung die Figuren leuchtend. Besser als directes Sonnenlicht wirkt mässiges Tageslicht; auch eine Kerze vermag zu erregen, nicht aber Mondlicht. — Er meint, der Bologneser Stein sei kein Gyps, sondern ein Talk, enthalte wahrscheinlich Quecksilber. Er giebt zahlreiche Abbildungen von Bologneser Steinen.

868. In einem damals offenbar viel gebrauchten Lehrbuch der Chemie behandelt Lemery? ausführlich die Phosphorescenz und ihre Ursachen. Seine Auseinandersetzungen enthalten neben sehr viel Verkehrtem auch manches Interessante. Nachdem er erst den elementaren Phosphor besprochen, sagt er: En considerant les phosphores tant naturels qu' artificiels et les experiences qu' on a faites dessus, on ne peut pas qu' on ne tombe d'accord que la cause generale de la lumière qu' ils donnent, vient d'une tres grande agitation de leurs parties insensibles." Wie er sich das denkt, geht aus dem gleich darunf augeführten Beispiel hervor: "La vipere estant irritée pousse sa langue avec tant de rapidité qu'elle paroît en feu."

Dann bespricht er leuchtendes Fleisch; dass manches leuchte, anderes nicht, könne herrühren entweder von der verschiedenen Nahrung der Thiere, oder davon, dass einzelne Thiere beim Schlachten nicht ausgeruht waren; "car les esprits étans dans une grande agitation, ne perdent pas tout leur mouvement quoy que l'animal soit mort et tant qu'ils continuent à se mouvoir rapidement, le phosphore se fait voir." Aus diesen Beispielen sicht man, wie unklar der Varfasser über die "Bewegungen" ist, welche das Licht hervorrufen sollen.

Es folgen dann Angaben für die Herstellung des Phosphors von Homberg, und der Zubereitung des Bologneser Steins. Dieser werde calcinirt, pour en rendre le soufre plus purifié et plus exalté qu'il n'estoit." Er empfiehlt das Verfahren von Marsigli, d. h. das Ueberziehen der Steine mit einer Kruste aus Alcohol und gepulvertem Stein; der Mörser, in dem man das Pulver bereitet, müsse aus Bronze sein, jedenfalls nicht aus Eisen; der Host des Ofens, in welchem die Steine calcinirt werden, müsse aus Messing bestehen.

— Der geglühte Stein zeigt nach Belichtung die Farbe des Feuers beim Brennen, leuchtet daher meist röthlich. Wenn man aber das Feuer welss,

1) Nio. Lemory, Cours de Chymie. Die erste Anflage erschien 1675; mir war die

0. Auflage, Paris 1607 bei Etienne Mahallet, sugunglich,

nengen, su denen nan auch die meinige kommt, die vielleicht noch grenicher ist, als die andern. Daher hitte ich den Himmel, dans sobeld wie möglich die vernichtende Schlunge erscheinen möge, d. h. ein gromes Genie, welches erhellen möge des Licht meines Phosphors, welches für alle, die in den vergengenen Zeiten derüber geschrieben haben, ebense dunkel für die Augen des Verstandes war, wie hell für die der Simo.

violett, grün, gelb machen kann, so sendet der Stein auch diese Farben aus; der Autor sagt aber nicht, wie man das machen kann.

Wichtig ist die Beobachtung, dass die Farbe des Lichts durch Zusätze geändert werden könne, wenn auch die Anguben im Einzelnen falsch sind: Kupfer mache das Licht grünlich oder bläulich, Eisen verhindere das Lenchten, "sel armoniak" (Salmiak) mache weisslich.

Zur Erregung ist Tageslicht besser, als directes Sonnenlicht, Mondlicht wirkt wenig, noch schlechter eine Kerze. Der Stein leuchtet auch im Vacuum, also Luft ist nicht nöthig. Beim Anfassen des leuchtenden Steines verbrennt man sich nicht an dessen Fener, "parce qu'étant si delicat, il n'a pas la force de choquer ny d'ébranler assez les nerfs pour y faire quelque impression". Am Schluss sorgt Lemery, der calcinirte Stein werde leuchtend, "parce que la lumière qui est un feu, en allume le soufre superficiel et le fait paroistre ardente de la même manière que le feu allume un charbon." Vor dem Calciniren leuchte er nicht, weil der Schwafel zu fest gebunden sei.—

Schlieslich wird die Darstellung des Balduin'schen Phosphors aus Kreide und "den Sauren des Königswassers" beschrieben.

- 369. Als letzte Arbeit aus dem 17. Jahrhundert sei eine solche von Hoffmann¹) erwähnt. Dort heisst es unter Demonstratio X: "Lux est liber et celer aetheris in poris sulphurene substantiae motus, qui undulatione per corpora imperturbate transiens, efficit lumen.
- 1. Its spiritu nitri et creta, per debitam solutionem, coagulationem et sublimationem, praeparatur materia, quae soli exposita, et postea delata in tenebrosum locum, instar carbonis vivi apparet; quod cum non accidat tempore nocturno, indicio est lumen solare hac materia fuisse concentratum.
- 2. Lapis Bonomiensis, debite calcinatus, praeparatus et libero aeri expositus, lucom spargit longe constantiorem et fortiorem praedicto phosphoro Balduini.
- 3. Singularis species talci, nostra inventione praeparate, lucida reddi potest, non secus ac lapis Bononiensis, ita ut phosphori lucentis titulum mercatur.
- 4. Lapides, dicti malactites virides, coerulei, violacei, hyacinthini, candefacti in loco obscuro, lucem spargunt charam et serenam. Idem faciunt adamantes crudi non politi."
- 870. Ueberblickt man die Resultate dieses ersten Jahrhunderts der Kenntniss der Phosphorescenz, so sind sie ansserst dürftig; das Gebet Marsigli's nach einem grösseren Geist ist nicht in Erfüllung gegangen. Ausser dem Bologneser Phosphor kennt man jetzt freilich den Balduin'schen und Homberg'schen und hat die zweifelhaften Angaben von Elsholtz und Hoffmann über einige andere, aber weder hat man einen Schritt weiter in der

HU*

¹⁾ Fr. Hoffmann, Domonstrationes physicae enriceae experimentis et checryationibus mechanicis ac chymicis illustratae. Halac Magdeburgicae apud Zeitlerum 1700, 8°, 50 pp.

Erforschung der chemischen Bedingungen gemacht, noch ist man klarer über die physikalischen Vorgänge; immer noch verhält sich für die einen der Stein wie ein Schwamm, für die anderen brennt er. Die Entdeckung des Elements Phosphor mit seinem Leuchten im Dunklen hat gewiss nur zur größeren Unklarheit beigetragen; man neigte dazu, überall Phosphorescenz zu sehen, z. B. auch bei electrischen Entladungen. So schreibt Bernoulli') über einen "nenen Phosphor", und verstaht darunter das Leuchten, welches im barometrischen Vacuum bei Bewegen der Quecksilbersäule auftritt. Auch Homberg 2) veröffentlicht die Entdeckung eines "Phosphore nouvean" aus Fäcus und Alaun, eines Stoffes, der nicht etwa leuchtet, sondern sich an der Luft von selbst entzündet. Man hat solche Stoffe damals auch als Pyrophore bezeichnet.

371. Aus dem 18. Jahrhundert ist zuerst ein Buch von Hauksbee²) zu neunen. Er macht Versuche mit Quecksilber, das sich un Glaswänden reibt, und erhält so einen mercurial phosphorus. Er findet, dass diese Reibung nicht nothwendig im Vacuum stattfinden müsse: wenn er ein in Quecksilber tauchendes Rohr von oben ausgepumpt, so dass Quecksilber aufsteigt, dann von oben Luft einlässt, so erhält er Licht noch bei ½ Atm. Druck, aber nur an concaven Quecksilberslächen, — d. lt. da, wo das Quecksilber sich von dem geriebenen Glase entfernt. Auch wenn er Quecksilber in eine ganz oder theilweise evacuirte Flasche einschliesst und schüttelt, sieht er Leuchten.

Im zweiten Theile des Buches beschreibt er Versuche über Reibung verschiedener Körper an einauder, im Vacuum, in Luft, in Wasser; überall tritt Licht auf. — Der Rest des Buches enthält electrische Versuche.

Dann folgt eine Notiz von Leibnitz 1: er giebt die Geschichte der Entdeckung des elementaren Phosphors und bemerkt am Schluss, er habe gefunden, dass gepulverter Flussspath auf eine heisse, aber nicht leuchtande Platte gestreut leuchte. Diese Art der Erregung, Thermophosphorescenz, war, wie oben bemerkt, zuerst am phosphorus smaragdinus gesehen. Leibnitz giebt aber hier zuerst den richtigen Namen Flussspath.

¹⁾ Joh. Bernoulli, Sur le phosphore du baromètre. Hist. de l'acad. roy. de Paris p. l'année 1700, p. 5—8. Siebe auch Mém. de l'acad. roy. p. l'a. 1700, p. 178—190; llist. . . . p. l'a. 1701, p. 1—9, Mém. p. 1—8; Hist. de l'acad. roy. Paris p. l'a. 1707 p. 1—8, we gleiche Yersuche von Cassini grwähnt sind.

²⁾ Eine wortreiche Abhandlung von W. B. Nobel, Dissortatio physica de mercurio laceante in vacao, Basel 1719 bei Fr. Lüdi, 8°, 78 pp. enthält nichts Neues. Nach Bernoulli soll des Leuchtan des Queckeilbers im Berometer suerst von Picard otwa 1760 hemerkt worden sein.

³⁾ F. Hauksbee, Physico-Mechanical Experiments on various subjects containing an account of several surprising phonomena touching light and electricity, usw. London bel R. Brugis 1709, 8°, 194pp. — Der Autor wird später meist Hawksbee geschrieben. In den Phil. Trans, abridg. für 1700—1720, 4,2 p. 180—181 (1721) finden aich mehrere Titel von Arbeiten von Hauksbee, aber kein Inhalt.

⁴⁾ G. G. Leibnitz, Historia inventionis phosphori. Miscellanea Berolinensis 1 p. 91 -98 (1710). Berlin bei Papentus.

872. Dann ist eine Arbeit von Wall¹) zu erwähnen, welche aber wieder Verwechselung verschiedenartiger Erscheinungen enthält. Er findet, dass Bernstein auf Wolle gerieben leuchte, wobei sich ein knackendes Geränsch hören lässt. Der Bernstein sei also eine richtige noctiluca — nach dem von Boyle eingeführten Namen. Ebenso leuchte jeder Diamant gerieben, dasselbe Licht gebe aber auch jeder Diamant nach Bestrahlung mit Tageslicht. Sehr gut sei auch Schellack oder der daraus hergestellte Siegellack, der gerieben knackende und leuchtende Funken giebt.

Ochausen?) schreibt wieder ein ganzes Buch über Phosphore, das nichts enthält. Der Verfasser macht selbst keinen einzigen Versuch, sondern ergeht sich in metaphysischen Speculationen. Einige Sätze mögen den Character des Buches zeigen: "Inest rebus omnibus quoddam Sal, quod nibil est alind quam ignis potentialis sive ut philosophi loquantur aqua terrestris igne impregnata." — "Quemadmodum igitur lux concentrata fortiusque mota ignem, sic ignis rarefactus lucem producit. Lucis autem particulae saltem in angustum redactae, non autem compactae, calorem generant vel ignem invisibilem." — Die schliessliche Erklärung der phosphorescirenden Steine ist folgende: "Nempe lapis hie per calcinationem et a sulphure imprimis grossiori liberationem, talem accipit texturam, ut aetherem peculiariter modificatum transmittat, qui ab aethere luminoso ei circumfuso facile talem impulsum et motum obtineat, qualem hie ab ipsa luce seu materia primi elementi suscepit, licet extraneus ille jam moveri desderit."

878. Erheblich werthvoller sind drei Arbeiten von Du Fay. In der ersten i theilt er mit, dass der Pariser Akademie aus Bern ein Stein zugeschickt worden sei, der krystallisirt sei, golblich, weisslich, grünlich, und der erhitzt bläulich weisses Licht aussendet. (Es wird wohl wieder Flussepath gewesen sein.) Bei wiederholtem Erhitzen höre die Lichtemisden auf. Wahrscheinlich enthalte der Stein einen Schwefel, der verbrennt. Da nach allgemeiner Ansicht die edlen Steine durch einen metallischen Schwefel gefürbt seien, müssten sie auch leuchten, fulls der Schwefel nicht zu fest gebunden sei. Er findet, dass wirklich beim Erhitzen leuchten: der falsche Smaragd aus der Auvergne (wohl grüner Flussepath), Prime d'Amethyste, orientalischer Topas, Hyacinth, einige Rubine; andere leuchten nicht, wie orientalischer Smaragd, gelber Jaspis, Saphir, Malachit, Opal, Grunaten. Wenn die Fürbung der Steine auf einem Schwefel beruhe, und dieser beim Leuchten verbrenne, so müssten die Steine sich beim Leuchten entfürben. Das findet er in der That in manchen Fällen, aber nicht immer.

¹⁾ Wall, Of the luminous qualities of amber, diamonds, gum lac. Philos. Trans. abridg. 4,2 p. 275—278 (1721). Die Arbeit stammt von 1708.

²⁾ J. H. Ochausen, Lumen novum phospharis accommun, sive exercitatio physicochymics, de cause lucis in phosphoris tam naturalibus quam artificialibus. Amsteledami apud J. Ocsterwyk 1717, 8°, 500 pp.

Oh. Du Fay, Sur une pierro de Barno qui est une espèce de phosphore. Hist de Facad. roy. Paris p. l'année 1724 p. 58—61 (1720).

Merkwürdig sei, dass auch der farblose Berner Stein gefärbtes Licht gebe; entweder müsse daher farbloser Schwefel existiren, oder farbiger sei im Stein so fein vertheilt, dass man keine Farbe sehe, beim Verbrennen aber trete ar concentrirt heraus. — Mit diesen Auschauungen harmonirt nicht recht der Schluss: "Il faut convenir que la pierre de Berne, et toutes les autres, qui n'ont de lumière que ce qu'elles en emportent du feu de la calcination, ne different guere d'un charbon ardent, qu'en ce qu'il est un phosphore plus fort, plus durable, et qui luit en plein jour".

In der zweiten Arbeit!) findet Du Fny, dass zahlreiche Gesteine, in sau forte aufgelöst, eingetrocknet, calcinirt, mach Belichtung phosphoresciren. Durch blosse Calcination werden phosphorescirend: Belemnit, Topus, Bologneser Stein, Gyps vom Monmartre. Er füllt mit den Steinen einen Tiegel, der in Kohlen eingebettet, 1/2 bis 1/4 Stunde im Schmiedefeuer geglüht wird. Lemery habe bemerkt, dass die Belichtung in diffusom Licht gunstiger sei. als in der directen Sonne; des bestätigt er, "soit que la matière de la lamière, poussée avec trop d'impétuosité, soit réflèchée en plus grande quantité par la pierre, soit que le soleil enleve promptement les parties les plus propres à conserver le mouvement." - Die Farbe des ansgesandten Lichtes ist verschieden; die Emissionsfähigkeit hört nach einiger Zeit auf. Eintauchen in Wasser stört das Leuchten nicht; wenn sich die Substauzen durin auflösen and dabei erwärmen, leuchten sie sogar stärker. - Auch eine Menge organischer Substanzen phosphoresciren nach Calcination: Elfenhoin, Knochen, Austerschalen, Eierschalen usw. "Nous scavont que les chaux s'impregnent avec beaucoup de facilité de la substance de la lumière, qu'elles la conservent quelque temps, et la perdent enfin."

In einer dritten Abhandlung 2) giebt er kunitchst eine Geschichte der Untersachungen über Phosphorescenz. Dann untersacht er die Phosphorescenz der Diamanten durch Sonnenlicht; er findet zwei gelbe Stoine, die 12 Minuten lang stark leuchten, ohne dass sie durch die Beliehtung merklich erwärmt waren. Andere Diamanten leuchten nicht. Er findet auch eine ganze Anzahl Mineralien, die phosphoresciren; Beliehtung mit Sonnenlicht wührend einer Minute genügt, bei Diamanten schon eine Socunde. Er behauptet, wenn man einen belichteten Diamant in Tinte tauche, nehme ihn nach 5 Stunden heraus, so sende er jetzt sein Licht aus.

Die Körper können zur Phosphorescenz durch drei Mittel erregt werdent durch Erhitzung, durch Belichtung, durch Reiben. Bei manchen Körpers wirkt nur ein Mittel, z. B. beim Rubin nur Reiben, beim Quarz Erhitzen und Reiben, beim Diamant alle drei Mittel. Bergkrystull, mehrfach oder zu stark erhitzt, hört auf bei Erhitzen zu leuchten, es kann aber die Phosphores-

2) Ch. Fr. Du Fay, Recharches sur la lumière des diamants, et de plusieurs autres matières. Hist, de l'acad, roy. Paris p. l'a. 1735. Hém. p. 347—372 (1788).

Ch. Fr. Du Fay, Mémoire sur un grand nombre de phosphores nouveaux. Rist de l'acad. roy. Paris p. l's. 1780, Mém. p. 524—585 (1782).

cenz durch Tageslicht noch erregt werden. Nach sehr starker Erhitzung verschwindet aber auch diese läthigkeit. Er meint nun, auch der Bologneser Stein, Belemuit, Gyps usw. würden beim Erwärmen leuchten, nach sehr starker Calcination aber auch durch Tageslicht nicht erregt werden; aber beide Amahmen entsprechen seinen Versuchen nicht.

874. Einen recht interessanten Bericht über fremde und eigene Untersachungen liefert Zanotti!). Laurentus, Marsilius, Beccarius und Galeatius hätten 1710 gemeinsam festgestellt, doss der Bologueser Stein ein Alcali und Schwefel enthalte. Bei Beobachtungen über Leuchten betheiligen sich stets zwei Beobachter, deren einer dauernd im Dunkeln bleibt, während der andere die Belichtung usw. besorgt. Es erwies sich das Leuchten desto intensiver und länger dauernd, je stürker die Belichtung ist. So war directes Tageslicht besser als reflectirtes, dies besser als Kerzenlicht; das Licht eines Leuchtsteines erregt nicht einen underen. — Belichtung für 1 bis 2 Secunden ist genügend, das Nachleuchten währte bis zu 30 Minuten. Es genügt noch Tageslicht, bei dem man mittleren Druck knum lesen kunn. Mehr quantitative Resultate suchen sie zu erreichen, indem sie durch eine verschiedene Anzahl Blätter Papier belichten. Nach schwacher Belichtung ist das Licht mehr weisslich, nach sturker mehr röthlich. Auch im Vacuum leuchten die Steine nach Galentius.

375. Den interessantesten Versuch macht aber Zanotti im Jahre 1713 mit Fr. Algarottus. Er will entscheiden, ob die Steine bei der Belichtung Licht aufnehmen und dasselbe Licht wieder abgeben, oder ob sie anderes, neu erzeugtes Licht aussenden.*) Nach Newton könne die Farbe von Strahlen nicht geändert werden; sai also die erste Annahme richtig, so müsse der Stein immer Licht von der Farbe des erregenden Lichtes geben; nach der zweiten Annahme könne die Farbe beider verschieden sein. Er belichtet nun in spectral zerlegtem Lichte einen Stein im Roth, einen im Blau: sie geben beide dasselbe weiseliche Licht. Also handelt es sich nicht um aufgenommenes, sondern um Eigenlicht. Zanotti meint natürlich, die Steine brennen: "existime partes horum lapiderum externe splendere tactas accendi, atque inde niterem existere, qui usque ee duret, denec incendium penitus extinguatur." Das zeige auch der Geruch der Steine. — Zanotti betrachtet auch die leuchtenden Steine durch ein Prisma; das Bild sei nicht in die Länge gezogen; sollten sie nur einfarbiges Licht aussenden? fragt er.

Zu den eifrigsten Untersuchern der Phosphorescenz gehört der oben erwähnte Arzt Beccari. Er erzählt), dass er zu einer Patientin gerufen

8) J. Barth. Becongl. De adamento alliaquo rebus in phosphororum numerum referendis. Comment. Bonon. H. L. p. 274—808 (1745).

¹⁾ Fr. M. Zanottus, Do lapido bonomiensi. Communt. Bonon. L p. 181-205, 1748.

²⁾ Dam der gielche Versuch, wenn auch in reherer Form, schon von Zuechi angestellt war, ist oben (p. 600) erwithnt.

worden sei, die im Dunkeln lag; diese fragte, was er Leuchtendes an der Hand habe, und es stellte sich heraus, dass der Diamant seines Ringes phosphorescirte. Nur wenige andere Diamanten zeigen das Gleiche; itusserlich sind die phosphorescenzfähigen nicht zu erkennen. Auch Kerzenlicht ist im Stande zu erregen, wenn es nicht zu weit absteht; 4 Kerzen erregen noch im doppelten Abstand. — Interessant ist die Beobachtung, dass ein schwach lenchtender Diamant erlischt, wenn er in kaltes Wasser getaucht wird, beim Erwärmen wieder leuchtet.

Die Resultate bis hierher sind 1734 in der Bologneser Akademie vorgetrugen, aber erst 1745 mit den nun folgenden veröffentlicht, nachdem Beccari die Arbeiten von Du Fay (hier Fajus genannt) gelesen hat. Er bezweifelt zunächst den Schluss von Zanotti, dass es sich um Eigenlicht hundle. — Dann meint er, wie Du Fay, das Leuchten der Diamanten beruhe auf Anwesenheit eines gefärbten Schwafels, auf den auch meist die Farbe der Diamanten zuräckgeführt werde. Durch Entziehen dieses Schwafels oder Zufügung desselben müsse man dann einen phesphorescenzfähigen Diamant dunkel machen können oder umgekehrt. Er mischt Auripigment mit Autimon und Salmiak, bettet darin Diamanten, umkleidet das Ganze mit fenerfestem Thon und glüht. Aber es tritt keine Aenderung ein; ebensowenig wirkt Pulver des Bologneser Steins.

Dann untersucht er alle möglichen Körper auf die Fähigkeit, nach Belichtung zu phosphoreschen. Er lässt sich eine ganz dunkle Kammer bauen, in deren einer Wand ein cylindrischer drehbarer Kasten angebracht ist. So kann ein Gehülfe aussen einen Körper belichten und in den Kasten legen, der durch Drehung numittelbar darauf vor den in der Kammer sitzenden Beobachter gebracht wird. So findet sich Leuchten bei vielen Erden, Marmor, Gyps, Kalkstein, dem ungeglühten Bologneser Stein, Isländischem Krystall; nicht bei Metallen, Salzen, Pflanzen, wohl bei Knochen, Zähnen usw. Dann untersucht er künstliche Phosphore, die meist durch Calciniren erzeugt werden, und schliesst: "Vult igitur in his phosphoris, qui igne flant, omnem nitendi vim ab oleoso principio petendam esse, in aliis a calcario."

In zwei weiteren Abhandlungen!) werden die Versuche fortgesetzt. Beccari meint, die Körper könnten leuchten:

- L von selbst, wie leuchtende Thiere, faules Holz, manchmal Fleisch.
- II. durch Reiben, Schlagen, Erhitzen, wie Steine, Thierhaare, Meerwasser beim Rudern.
- III. durch Warme: phorphorus smaragdinus, Edelsteine, lapis cynneus usw.
- IV. durch Luftzutritt wie der Kunkel'sche Phosphor, der von Homberg usw.

¹⁾ Jac. Barthol. Beccari, De quam plurimis phosphoris nune primum detectis. Comment, Bonon. XII, 2. 2 p. 186-170 (1746); 2. 8 p. 498-519 (1747).

V. durch Belichtung: Bologneser und Balduin'scher Phosphor, und die vielen Substanzen, welche Du Fay und er selbst in der vorigen Abhanding genannt hat. Dann werden von neuem alle möglichen Körper untersucht; der drehbare Kasten wird durch ein paur Vorhänge ersetzt, damit die Gegenstände schneller nach der Belichtung beobachtet werden können. Beccari findet, dass fast alle Substanzen durch Belichtung phosphorescirend werden: alle Erden und Sandarten, fast alle Gesteinsarten und Edelsteine; nur Metalle bilden eine Ausnahme; alle Pflanzentheile, wenn sie getrocknet sind, auch Früchte, Blumen, Samen, Mehl, Bohnen, Kaffee, Brod, Fleisch von Thleren, Federn usw. Das Licht wird stark bei Papier, wenn dies vorher erhitzt worden ist.

Die stark calcinirten Phosphore verlieren die Fähigkeit zu leuchten nach einiger Zeit, erhalten sie aber durch neue Calcination wieder. Wenn man sie in heissem Zustand belichtet, phosphoresciren sie nicht. — Er schliesst wieder, zum Leuchten seien zwei Bestandtheile nöthig, ein erdiger oder kalkiger und ein öliger oder schwefliger.

876. Delius') berichtet, dass Quarze an einander gerieben leuchten und dabei Schwefelgeruch geben, ebenso Fenersteine. Smaragde, Hyacinth, Amethyst, Topas, Carneol zeigen unter gleichen Bedingungen kaum Licht, wohl aber, wenn man ale an einem heissen Ofen reibt. So leuchtet namentlich Smaragdiinss (wohl grüner Flusspath).

Sehr werthvolle Angaben über die Leuchtsteine macht Marggraf?). Zuerst bespricht er die Darstellung, wobei er nach Poterius oder Mentzel verfährt, d. h. die Steine werden gepulvert, mit Traganth kleine Kuchen gemacht, die nun calcinirt werden.

Das Pulvern der Steine könne in Mörsern aus jedem Material vorgenommen werden, nur nicht in solchen aus Eisen, wie Lemery schon angiebt; dagogen sei as entgegen dessen Angaben einerlei, worzus der Rost des Ofens bestalte. Für das Gelingen ist nöthig, dass beim Glühen die Steine die Kohlen berühren und dass freier Luftzutritt stattfindet; die hohe Temperatur allein thut es nicht.

¹⁾ H. F. Delius, Vom Leuchten der Steine und Edelsteine. Acts physico-medica unteres curioscrum 8. (1749)*; Orall Neues chem. Arch. 9. p. 205-267 (1785).

²⁾ A. S. Marggraf. Memoiro concornant cortaines pierres, qui par la stratification avec les charbons et la calcination, parviennent à un état, et acquièrent une force, par laquelle étant exposées un pen de tems à la lumière, elles brillent ensuite dans un lieu obscur. Hist le l'acad. roy. d. sc. et belles lettres de Borlin, 5. p. 50—70 (1740). Examen des parties qui constituent cette espece de plerre, qui après avoir été esicinées par le moyen des charbons, requièrent la propriété de devenir lumineuses, quand en les expose à la lumière, avec l'exposé de la composition artificielle des pierres de cette sorte. 1bid 6. p. 144—162 (1750). Auch A. S. Marggraf's obymische Schriften, 2. Theil p. 118—115, 135—168. Berlin 1767, rei A. Wewer.

b) Die Calcination hat den Zweck, das Sulfat in Sulfid su verwandeln; die Kohlen wirken reducirend.

Dann findet er, dass nicht der Bologneser Stein allein brauchbar ist, sondern auch deutsche Steine, und zwar schwerer Spath und Marienglas (Gyps). Nach obigem Verfahren behandelt leuchten sie besser, als die Bologneser Steine, auch jede Kerze und das Mondlicht erregen sie. Er nennt die Spathe: spaths lumineux; namentlich ein solcher aus Sachsen erwies sich sehr gut. Die Präparate geben Licht von verschiedener Farbe, gunz wie die Bologneser. Nach einiger Zeit verlieren sie die Eigenschuft, wenn man sie offen auf bewahrt; in Glasröhren luftdicht eingeschlossen aber behalten sie sie dauernd. Auch wenn die Belichtung schon vor einiger Zeit stattgefunden hat, leuchten sie noch schwach beim Erwärmen.

Die zweite Abhandlung bringt die erste brauchbure Analyse dieser "wirklichen schmelzbaren schweren Spathe": sie bestehen aus einer Schwefelsaure und einer alcalischen Erde. Er stellt die Erde aus den Steinen her, löst sie in Salpetersaure, fällt mit Schwefelsaure, calcinirt mit Kohlen und erhält einen künstlichen Bologneser Phosphor. — Auch aus Kalk kann er künstliche Leuchtsteine herstellen: Kalkwasser wird mit Schwefelsaure behandelt, die Fällung calcinirt. Noch besser als Kalkwasser ist eine Lösung von Kalk in Salpetersäure oder Salzsaure. Statt Kalk kann man auch Kreide, Kalkspath, Stalactiten nehmen; auch kann man die Kalklösung mit Alaun fällen.

877. Die Darstellbarkeit von Phosphoren aus zahlreichen Körpern lehrt auch Wallerius!). Er sagt, auch bei allen Gyps-, Marmor-, und Kalkarten erhalte man Phosphorescenz, wenn sie calcinirt seien. Auch alle "gunz durchscheinenden und electrischen" Steine, z. B. klarer Krystell, Diamant, Topas, seien wirksam, überhaupt eigentlich alle Steine; ausgenommen seien nur: Achat, Jaspis, Felsgestein (?), Flintensteine, die Steine, welche im Feuer ausdauern.

Recht amusant liest sich eine Beschreibung von Hofmann³). Er findet, dass gelbe Zinkblende aus Scharfenberg beim Reiben sehr sturk leuchtet, und sucht nun durch Behandlung mit allen möglichen Chemicalien das Phosphoreschen zu beseitigen; aber vergeblich. Die Arbeit ist insofern von Interesse, als hier zum ersten Male die später so wichtig gewordene Zinkblende auftaucht.

878. Eine sehr einfache Darstellung künstlicher Phosphore lehrt (anton?): Austerschalen werden zu Pulver gebrannt, dann drei Theile davon mit 1 Theil Schwafel in einem Tiegel eingestampft und eine Stunde geglüht. Die erhaltene Masse leuchtet nach Belichtung mit Tageslicht oder einem Flaschen-

¹⁾ J. G. Wallerius, Mineralogie. Ins Deutsche übersetst durch Donso, Berlin 1750, bei Nicolai.

²⁾ Dr. Hofmann, Erfahrungen vom Leuchten der Scharfenberg er Blande. Hamburgisches Magazin 5. p. 288—306, 441—448, (1750). Hamburg bei Grund.

J. Canton, An easy method of making a phosphorus, that will imbibe and emit light, like the Bolognian stone; with experiments and observations. Phil. Trans. 58. p. 887—844 (1769).

Alcohol schädigt wenig, Aether gar nicht. Lange Belichtung zerstört die Phosphoresconzähigkeit nicht, wie Lemery vom Bologneser Phosphor behauptet. Wenn man sein Pulver auf 100° erwärmt, so lenchtet es, schwächer bei einer zweiten Erwärmung. Also troibt Wärme das Licht aus; daher leuchtet der Bologneser Phosphor, wie viele angegeben haben, besser bei Erregung mit Tageslicht, als mit directem Sonnenlicht; denn in letzterem Falle treibt die gleichzeitig eintretende Erwärmung schon während der Belichtung einen Theil des Lichtes aus. Bei Annäherung einer heissen Eisenstange leuchtet das Pulver stärker, verliert aber schnell sein Licht. Anch das auf 100° erhitzte und nicht mehr leuchtende Pulver leuchtet wieder unter Einfluss des heisseren Eisens. Mit solchem kann man auch von Pulver, das sechs Monato im Dunkoln gelegen, Licht erhalten. — Man hat den aus Austerschalen und Schwefel bereiteten Phosphor Canton'schen Phosphor genannt.

379. Interessant sind die spitzfindigen Schlüsse in einem Buche von Horbert 1). Es handelt im Wesentlichen vom Feuer, das er für einen mit dem Licht identischen Stoff halt. Von pag. 165 an wird der Bologneser Phosphor besprochen. Wenn dersells auf die Temperatur des siedenden Oels er litzt wird, leuchte er, auch wenn er vorher ein Jahr im Dunkeln gelegen linbe, allerdings schwach, stark, wenn er vorher belichtet war. - Er will dann sehen, ob der Phospher selbst erzeugtes Licht aussende, oder nur bei der Belichtung aufgenommenes abgebe: er nimmt natürlich des letztere an. da das Licht ein Stoff sei. Du dus ansgesandte Licht röthlich ist, müsse die Phosphoroscenz durch rothes Light am stärksten erregt werden. wiederholt nun dem Versuch von Zanotti, die Belichtung in spectralem Roth und Blau. In graten Fall erscheint ein schwaches weiss-gräuliches Phosphorescensiicht, im zweiten ein krüftigen röthlichen; also das emittirte Licht ist immer anders gefärbt, als das erregende. Statt nun, wie Zanotti zu schliesen, das anittirta Licht sei Rigonlicht, schlieset er etwa so: Der Stein liet bei der Calcination oder sonst ein Quantum Licht aufgenommen, rothes und blaues. Aber er hat verschiedene Affinität zu den beiden Farben; fällt nun des verwandtere Licht auf, so liest der Stein dafür das weniger verwandte los, so wie eine stürkere Saure eine schwächere austreibt. meisten Theilchen des Bologneser Phosphors haben nun grössere Affinität zu blauem Licht; wenn solches auffüllt, phosphoreseiren sie daher roth; nur Wenige haben grossere Affinität zu rothem Licht, diese leuchten schwach bei Auffallen von solchem.

¹⁾ Jos. Herbert, Dissertatio de Igne, triplicem illius statum complexa, quam fluidum elasticem est, calorunque efficit, quam motu rapidissimo e corporibus evibratus lux est, quam denique irretitus, ac volut vinctus e corporibus gignitur aut sua in libertate existems ab his absorbetar. Viennee 1768 apud J. Th. de Trattuaru. 8°, 178 pp.

880. Kurz vorher hatte Beccaria ons Turin über den Canton'schen Phosphor Abaliche Versuche gemacht, mit dem entgegengesetzten Resultat: er bringt ihn in Büchsen aus Metall, in deren Deckel farbige Olüser eingesetzt sind. Dann soll der Phosphor jedesmal in der Furbe des betreffenden Glases phosphoresciren, nach Beccaria ein Beweis, duss nur eingesaugtes Licht ausgestrahlt wird.

Zum entgegengesetzten Resultat bei dem identischen Versuch kommt Wilson): Das Phosphorescenzlicht ist immer das gleiche, unter welchem Glase man auch belichtet haben mag 3). - Das Buch von Wilson enthält noch sonst viele alte und neue Veranche. Erhitztes Papier phosphorescirt gut, wie Beccari fand; wann os aber wahrend des Lonchtens wieder erhitzt wird, hört das Leuchten auf. Er bemerkt, dass erhitztes Oel leuchts (pag. 9). Zucker kann durch passendes Erhitzen zu einem guton Phospher gemacht werden: Zucker leuchtet auch beim Brechen und Stossen. Einige Edelsteine leuchten, andere nicht. Kalk, Flintsteine, Flussspath in heises Wasser getancht verlieren ihr Licht viel schnoller; nicht leuchtend erwirmt lenchten sie. - Borax mit Kalk calcinirt giebt einen guten Phosphor. -Bernstein erhitzt sendet rothes Licht aus. - Dann glüht er Austerschalen mit allen möglichen Körpern: Metallsalzen, Metallen, Schwefel, Pottascha Sauren, Kohle, Preussisch Blan, Oelen, Fetten, Fischköpfen usw. Immer erhalt er Phosphore, die an verschiedenen Stellen verschiedene Farben aussenden, Roth, Gelb, Grün, Blau, ohne dass er die Bedingungen aufklüren kann. Er meint, die Farbe hänge ab von der Menge Phlogiston, wolche die Schalen beim Calciniren vom Zusatz aufgenommen haben; das rothe Licht entspreche einem Maximalgehalt an Phlogiston. — Eine Kerze in 8 bis 10 Fuss Entferning wirkt schon schwach erregend auf seine Phosphore.

881. Enler hatte die Theorie aufgestellt, die kleinsten Theilchen der Körper seien bestimmter Schwingungen fähig. Wird der Körper von Licht gleicher Schwingungszahl getroffen, so gerathen die Theilchen in Mitschwingen und senden dasselbe Licht aus. Nun hat Wilson gefunden, dass z. B. die roth leuchtenden Phosphore am besten unter violetter Bestrahlung erregt werden; mit Recht fühlt Euler 4) dadurch seine Theorie geführdet und sucht sie zu vertheidigen. Er meint violettes Licht könne nie rothe Schwingungen erregen, wohl aber könne es in dem Körper einen Spannungszustand hervorrufen. Hört die Belichtung und damit die Spannung auf, so können die Theilchen dadurch, in Schwingungen gerathen, die je nach der Natur des

¹⁾ J. B. Beccaria, Letter to Mr. John Canton, on his new Phosphorus receiving several colours, and only emitting the same. Phil. Trans. 61. p. 212 (1771). Diesor Beccaris aus Turin ist nicht zu verwechseln mit dem oben violgenannten Beccari oder Beccarius.

²⁾ B. Wilson, A series of expariments relating to phosphori and the prismatic relating to phosphori

Siche auch B. Wilson', Lettre. Boxier Observations sur la physique. 15. p. 92—06 (1780).
 L. Euler, Réflexions sur qualques nonvolles expériences optiques, communiquées à l'Académie des sciences par Mr. Wilson, Acta acad, scient, imp. Potropol. 1717, I. p. 71—77.

Körpers längere oder kürzere Zeit dauorn können; es sind aber die dem Körper eigenthümlichen Schwingungen, also in anserem Fall rothes Licht.

382. Auch Krafft!) wiederholt die Versuche von Beccaria mit spectral zerlegtem Licht; es findet sich aber stets Phosphorescenzlicht derselben Farbe. Dasselbe theilt de Mugellan') mit; auch Bourriot habe Beccaria nicht bestätigen können, und nach einem Briefe fange letzterer ietzt selbst an der Richtigkeit seiner Versuche zu zweifeln an. Dagegen habe ihm Allamand in Leyden gesagt, dass er mit Bolognesor Phosphor die Farbe der Gläser erhalten habe. - Der Versuch ist später noch sehr oft. immer mit negativem Enfolge, wiederholt worden, z. B. von Scherer's), Grotthus4) Osann4).

Grosser's) macht Versuche über die Wirkung verschiedenfarbigen Lichtes auf phosphorescenzfähige Diamanten; er findet, dass sie immer das gleiche Licht aussenden, sellwach nach Belichtung im rothen Theil des Spectrans oder unter rothem Glas, stark in blauen Strahlen.

Gegen die Versuche von Becoaria und Du Fay (1785) wendet er mit Recht ein, dass farbige Gläser verschiedene Farben durchlassen, die Versache also nurein seien. - Das Buch behandelt nur Diamanten; es wird gezeigt, dass sie auch im Vacuum leuchten, dass sie erregt werden können auch durch Erwärmung oder durch electrische Funken. Nur einzelne Diamanten leachten, ganz gleich gefürbte andere nicht; vergeblich versucht er sie durch Erhitzen phosphorescenzfillig zu machen. Dann findet er, dass Erhitzen in Borax einen Diamant phosphoreschend macht, und meint, os seien Salze nothig; aber Glühen mit Steinsalz wirkt nicht.

883. Scheele') will schen, ob der durch starke Erhitzung seiner Phosphorescenzfähigkeit beraubte Flussspath in seiner chemischen Zusammensetzung verändert worden sei; allein er findet nichts.

Eben war die Beobachtung erwähnt, dass erhitzte Oele leuchten; mit dieser Erscheinung beschüftigt sich van Marum⁵). Er findet Leuchten bei Leinel, Rabel, Handsamenel, Olivenel, Rinder-, Schaf-, Schweinefett, Butter, Thran, Wachs, night bei Terpentinel und Hirschhornel. Es sind mindestens

¹⁾ W. J. Krafft, Expérience sur la phosphore sulphuréocalcaire de Mr. Canton, Acta acad. scient. imp. Petropol. 1777. L p. 77-70.

I) de Magellan, Bur une experience faite avec le phosphore. Regier Observ. s. l. phys. 9. p. 168-155 (1877).

⁸⁾ Scherer, Gran's Nones J. d. Phys. L p. 810-880 (1706).

⁴⁾ Osanu, Kastner Arch. f. d. ges. Naturichre. 5. p. 88-107 (1825).

Th. v. Grotthuss, Schwalgger J. 14. p. 188-192 (1815).

⁵⁾ M. do Grosser, Phosphorescontia adamantum novis experimentis illustrata. Vienne 1777 apud J. Th. de Tratinern. 8º, 81 pp.

⁷⁾ C. W. Schoole, Untersuchung des Flussspathes und dessen Saure. Croll chem. J. 2.

p. 192-203 (1779), nach, Bor, d. Schwed, Acad. 83. p. 122.* 8) M. van Harum, Noue Wahrnehmungen über das Leuchten der fetten Cele und libelieber Bubetanzen. Crell, Die nouesten Entdeckungen in der Chemie. 7. p. 180-101 (1782). Aussig aus Verhandl. Mastsch. Haarlem. 18. p. 271 (1776).*

100° Fahrenheit nöthig, die Helligkeit nimmt zu bis 450°. Es handelt sich hier wohl sicher um einen Oxydationsvorgang.

384. Etwa aus der gleichen Zeit stammt eine neue Theorie der Phosphore: Macquer!) in seinem chemischen Wörterbuch sagt, Säuren, namentlich Schwefel- und Salpetersäure, "haben viel Verwandtschaft mit dem Brennbaren, und machen, wenn sie mit diesem Grundstoffe vereinigt werden, solche Gemische, welche die Eigenschaft des Schwefels oder des Phosphors besitzen." Beim Calciniren "vereinigt sich die Säure der Steine mit dem Brennbaren der Kohlen." Das Leuchten ist eine schwache Verbrennung.

Wieder eine andere Auffassung vertritt Marchetti?). Bologneser Stein enthalte eine schwere Erde und Schwefelsture, daneben aber auch etwas Schwefelleber, und diese sei der Grund des Phosphorescirens. Er stellt Phosphore ans Elerschalen, Knochen, Austerschalen, Korallen, Sepien, anch aus Thon. Kalk, Marmor usw. mit Schwefelsaure her, aber in allen findet er auch Spuren von Schwefelleber. Ebenso erhält er Phosphor aus Glauberaulz, Rorax, Vitriol, vegetabilischen Aschen, aus "metallischen Kalken" von Eisen, Blei, Zink, Kupfer, Authorn mit Schwefelsture. Sie lenchten in den verschiedensten Farben. Du Fay habe behanptet, auch andere Sauren, als Schwefelsaure seien branchbar; das sei aber falsch, wenn sie ganz frei von Schwafelleber seien. Es ist ihm zweifelles, dass die Phosphore nicht aufgenommenes Licht abgeben, sondern eigenes erzengen, dass sie breunen. Da nun aber Schwefelleber nicht brennt, woher kommt das Licht? die Schwefelleber enthalte ein Fluidum, welches leicht brennt; man nenne es gas hepatienm oder aer faetens sulphuris; es rieche wie faule Eier und mache Metallkalke schwarz. — Danach soll also die Phosphorescenz auf Verbrennen von Schwefelwasserstoff beruhen!

885. Morozzo³) untersucht Leuchten des Bologneser Phosphors in verschiedenen Gasen, kommt aber zu ganz falschen Schlüssen. Er meint, derselbe leuchte gut nur in dephlogistisirter Luft, — wie alle brennbaren Körper; auch würden die Gase durch Verweilen von Bologneser Phosphor in ihnen verändert, usw. — Achuliche Vorstellungen scheint auch Volta⁴) gehabt zu haben. Er schreibt 1776 an Priestley: "Ich weiss nicht, ob sie die Wirkung des Bononischen Phosphors auf die Luft versucht haben. Er macht sie im höchsten Grade phlogistisch, und verursacht eine sehr schneile

J. Harchetti, De phosphoris quibusdam, no praesertim de Bononionel. (Gelesen 1784.)
 Commen. Bonon. 7. p. 25—27, 289—800 (1791).

¹⁾ P.J.Macquer, Chymisches Wörterbuch. B. p. 781—798. Leipzig 1781 bei Weidmann's Erben. Nach dem Französischen, 2. Aufl. 1778, übersetzt von Leonhardi.

⁸⁾ Conte C. L. Morosko, Sopra alcuni fenomeni de' fesfori beleguesi ne' differenti finidi scriforni. Mem. di matemat. e fizica della soc. Italiana. 8. p. 420—488 (1786). — Morosko erwaint hier ein Buch über Belegueser Phosphor von Camillo Galvani, über desses Existens ich sonst nichts habe finden können.

⁴⁾ A. Volta, Schreiben an Priestley in: J. Priestley, Versuche und Beobachtungen über verschiedene Gattungen der Luft. Aus d. Englischen. Wien u. Leipzig bei Grüffer 1780. Bd. 5, Anhang, p. 21—28.

und ganz erstaunliche Verminderung derselben; zu dieser Absicht aber muss der Phosphorus sehr gut, und die Witterung nicht zu kalt sein." — Volta hat wahrscheinlich Wirkungen der Adsorption beobachtet.

186. Eine interessante Abhandlung liefert Wedg wood 1), in welcher er die Lichtaussendung der Körper bei Erhitzen unter Rothglut und beim Reiben untersucht. Er streut im Dunkeln die Körner als Pulver auf eine Eisemplatte, die gerade nicht sichtbar glüht, und findet, dass fast alle Licht aussenden 3). Er giebt eine lange Liste, welche mit den am besten leuchtenden Körpern beginnt: ich will Einiges davon auführen: 1. Ein besonderer blauer Flussenath. 2. Schwarzer und grauer Marmor, gewöhnlicher blauer Fluesspath, rother Feldspath. 3. Diamant, orientalischer Rubin, Baryte, Kreide. Islander Spath, Seemuscheln . . . - 5. Metalle, Salze, Papier, Leinen, Wolle, altes Holz. 6. Oele, Wachs, Spermacetl, Butter. - Das Licht sei meist farblos, aber in einzelnen Fällen auch deutlich gefärbt, so bei i grün, bei Marmor roth oder orange, bei "Cornish moorstone" blau, bei Rubin roth u. s. w. -Die Körper geben auch Licht, wenn sie in kochende Schwefelsture oder kochendes Oel geworfen werden. - Bei einer ersten Erhitzung der Körper ist das Licht am stärksten, aber auch bei beliebig hänfiger Wiederholung ist etwas vorhanden. - Bei den Oelen handle es sich wahrscheinlich um eine Art wirklicher Verbrennung.

Dann folgt Lichtaussendung beim Reiben der Körper. Von Alteren Versuchen erwähnt Wedgwood die von Hauksbes 1705, der bei Reiben von Glas auf Glas Licht gesehen habe, und von Hofmann, der rothe Blende und Feldspath an einander gerieben habe. Pott find Licht bei Flintsteinen, Krystall, Porzellan, Razumowski') bei Quarz und Glas. — Er selbst reibt immer zwei Stücke des gleichen Körpers an einander, und findet, dass fast alle Licht zeigen, dessen Farbe weisslich oder röthlich bis dunkelroth ist. Aus der langen Liste führe ich an: Bergkrystall, Diamant, Quars, Achat, Foldspath, Rabin, Topas, Saphir, Glas, Porzellan, Glimmer a. s. w. — Ein an einem umlaufenden Schleifstein gehaltsnes Stück Achat oder Glas sandte rothes Licht aus, bei schnellerer Rotation weisses; dabei tritt aber auch Erhitzung ein, die beim Glas z. B. bis zum Schmelzen führt. Wedgwood meint, das Licht beim Reiben sei immer nur Folge von hoher lokaler Erhitzung, obgleich das Lenchten auch bei Reiben unter Wasser auftritt.

887. Eine Specialuntersuchung über die Erregung durch electrische

¹⁾ Th. Wodgwood, Experiments and observations on the production of light from different bodies, by heat and by attrition. Phil. Trans. 1792. p. 28—47, 270—282.

²⁾ Es wird erwähnt, dass Keysler das Louchten erhitzten Mariengisses, Delemétherie desselbe hel manchen neutralen Salzen und Kalkerden beebachtet labe. Citate giebt Wedg wood nicht.

⁸⁾ G. de Razumewski, Sur le phosphorisme des corps du règne minéral par le frottement. Mém, soc. solone, phys. de Lausanne ? (1787).*

Funken führt Kortum') durch. Ueber alle möglichen Substanzen lässt er Flaschenfunken schlagen und beobachtet, ob sie nachher im Dunkeln leuchten. Er findet, dass jeder Körper, der reagirt, zunächst Licht von besonderer Farbe giebt dann aber alle "blasses" Licht aussenden. Vegetabilische und thierische Stoffe müssen vollkommen trocken sein; dann aber gehören die mehlgebenden Kerne von Baumfrüchten, die Wurzeln fast aller Küchengewächse und die Samen der Hülsenfrüchte zu den besten Phosphoren. — Geringe Calcination erhöht bei vielen Körpern die Phosphorescenz erheblich. - Das Lenchten zeigt sich in sanerstofffreier Luft ebensogut, wie in gewöhnlicher. - Die Phosphorescenz wird nur durch das Licht des Funkens bedingt, nicht durch eine besondere Wirkung der Electricität. - Kortum giebt dann eine lange Liste in welcher für 188 Stoffe Angaben über die Helligkeit, die Farbe und Daner des Leuchtens u. s. w. gemacht werden. Darunter fluden sich z. B. Elerschalen, Elfenbein, Knochen, Wachs, Käse, Tischlerleim, Seide, Wolle, Bannwolle, Leinen, Papier, Holz, Gummi arabicum, Starke, Rosskastanien (Querschnitt), Kartoffeln, weisse Rübe, Meerrettig, Mandel, Haselnuss, Bohnen, Erbsen u. s. w. Auch Eis phosphorescirt, Wasser nicht. Unter Kürpern, bei denen durch den Funken Phosphorescenz nicht angeregt wird, führt er an: Flaschenglas, Porzellan, Fayance, alle Metalle, Schwefel, Harze, Siegellack, frisches Holz, Butter, Fette, Brannstein, Bernstein, Achat, Turmalin u. a. w.

388. Schliesalich seien noch einige weniger bedeutende Abhandlungen aus dem 18. Jahrhundert erwähnt: Pott*) nennt als Substanzen, die bei Erhitzung phosphoresciren: Flussspath, Kalkspath, Topas, Quaiz. Priestley*) stellt eine Reihe älterer Beobachtungen und Erklärungen zusammen. de Luc*) macht wunderliche Versuche, die Phosphorescenz zu erklären: für den Cantonschen Phosphor sagt er z. B.: "Ich glaube, dass die Sonnenstrahlen die verkalkten (d. h. calcinirten) Austernschalen zu einer phosphorischen Zersetzung vorbereiten, bei der sie gewisse Klassen von Lichttheilchen fahren lassen." — Auch Scheele") macht Erklärungsversuche. Er sagt: "Es ist nicht zu zweifeln, dass in dem Kalk, dem Flussspathe und mehreren Steinarten etwas Phlogiston sich aufhält. Wenn nun solche Steine entweder durch das Reiben oder durch die Hitze erhitzet werden, so verbindet sich das Phlogiston mit dieser

¹⁾ K. Kortum, Besuitate einer Reihe electrischer Versuche, in der Absicht angestellt, die phosphorische Eigenschaft verschiedener Kürper zu beobachten. Lichtenberg-Volgt, Magazin für d. Neueste a. d. Physik u. Naturgesch. 9, 2, p. 1—44 (1794).

²⁾ J. H. Pott, Chymische Untersnehungen, welche fürnehmlich von der Litheogeogusela oder Erkintaiss und Bearbeitung der gemeinen einfacheren Steine und Erden, ingleichen von Feuer und Licht handeln. 2. Aufl. Berlin bel Vose 1757 (erste Aufl. 1746). Siehen Fortsetzung p 89 ff.

J. Priestley, The history and present state of discoveries relating to vision, light and colours. London 1772 bei J. Johnson. Vol. 1, p. 860—863.

⁴⁾ J. A. de Luc, Nouvelles idées sur la météorologie. 2 Bde. 8°. Paris 1787. Deutsche Uebersetsung Berlin bei Nicolal 1787. Sinhe Bd. 1, p. 97—100.

⁵⁾ C. W. Scheele, Sämmtliche physische und obemische Worke, in deutscher Sprache herausgegeben von Hermbridt. Berlin bei Rottmann 1798. In Band 1: Chemische Abbundlung über Luft und Feuer 1777. Siehe p. 177 ff.

Hitze, und folglich bekommt die Feuerluft mehr Phlogiston." — "Was den Balduin'schen und bononischen Phosphor betrifft, so ist wohl das wahrscheinlichste, dass diese Körper Licht von der Sonne oder dem Feuer anziehen. Die Ursache kann ich nicht anders suchen, als in einer gewissen Grösse der zurtesten Oeifnungen, in welche die Lichttheilchen eindringen, und von der Materie der Körper nicht sehr fest angezogen werden, wozn die in diesen Körpern vorhandene Salpetersäure oder der Schwefel etwas beitragen können. Die Wärme, welche nothwendig etwas gröber, als das mit mehrerem Phlogiston so sehr elastisch gemachte Licht sein muss, dringet in selbige ein, well sie wegen mehrerer Dichtigkeit stärker angezogen wird, und treibt demnach das Licht wieder aus. Je mehr Wärme auf einmal in diese zarten Röhrchen eindringet, je geschwinder wird das Licht ausgestossen, und je heller lenchtet der Phosphor. Daher sehe ich die Ursache, warum diese Phosphori, wenn ich sie etwas erhitzt habe, das Licht nicht anziehen, solange sie heiss sind, weil alsdann die besonderen Oeffnungen von der Hitze angefüllt sind."

Crell) beschreibt unbedeutende Versuche mit Flussspathen. Pallas ? erhalt aus Catherinenburg Flussspathe, die sehr stark leuchten, wenn sie erwitrant werden; schon die Witrane der Hand genfigt. Sie sind violett gefärbt. besitzen aber grüne Adern, und diese sind besonders leuchtond. Bei müssiger Temperatur ist das Licht grin, bei höherer türkisblan. Thomson) findet, dass alle Kalksteine aus der Gegend von Castellamare bei Erhitzung phosphoresciren, nicht beim Reiben. - Mit Kulksteinen beschäftigt sich auch Dolomieu 4): Er findet in Tirol Kalkstein, den nach ihm benannten Dolomit. der mit Sauren kaum aufbrause, und die Eigenschaft besitzt, geschlegen, gerieben oder gekratzt zu leuchten. Die Stürke der Eigenschaft sei sehr verschieden bei verschiedenen Exemplaren, bei manchen genäge es, mit einer Feder darüber zu fahren, um einen leuchtenden Strich zu sehen. Auch einige Marmorarten, die er in Rom gefunden hat, widerstehen der Saure und phosphoresciren. Das Licht ist dasselbe, wie bei phosphorescirender Blende oder bei Quarz; aber der Dolomit gieht dabei nicht den eigenthümlichen Geruch, wie die letzteren.

880. Saussure) untersucht ebenfalls Kalksteine und speciell den Dolomit. Derselbe zeige beim Zusammenschlagen Phosphorescenz; verschiedene Stücke verhalten sich verschieden. Die Wirkung scheint nicht von der

¹⁾ L. v. Orell, Nachricht von einem nouen Flussspath (Pyrosmaragd), nebst einigen Versuchen mit mehreren Flussspatharten, Orell J. 1795, L. p. 584—556.

P. S. Pallas, Sur le spath de Cathérinenbourg. Nova acta ccad. sc. imp. Petropol.
 p. 157—158 (1787).

Thomson, Ucber den weissen Marmor des Vesuvs. Croll chem. Annal. 1. p. 267
 10 278 (1798).

Déodat de Dolomiou, Sur un genre de pierres calcaires très-peu offervoscentes avec les acides, et phosphorescentes par la collision. Rosier Observ. sur la phys. 39. p. 3—10 (1701).

H. B. de Saussure, Analyse de la dolomie. Rosier Observ. sur la phys. 40.
 p. 161—178 (1792).

Harte abzuhängen, sondern von der Structur; die Stücke mit grüberen, loserem Karn scheinen ginstiger zu sein. — Dolomit gepulvert auf eine heisse Platte gestreut leuchtet schön, ohne Geruch; die Helligkeit ist etwa ebenso gross wie bei Kreide, die Farbe aber orangeroth, während sie bei Kreide und Flussspath bläulich-weiss sei. Aber dies Licht ist nur bei der ersten Erhitzung zu erhalten; eine Bestrahlung durch Sonnenlicht giebt die Eigenschaft nicht wieder. Durch Kochen des Steins in Wasser geht die Phosphorescenzfähigkeit nicht verloren.

Auch Saussure giebt nun eine Theorie: "Je crois qu' on peut distinguer dans les pierres calcaires trois genres de phosphorescence par le contact d'un corps chaud. Le premier paroît être l'effet de la combustion à l'air libre du sonfre on du foie de soufre que la pierre contient. On distingue cet effet des suivana, parce qu'il est le seul qui requière la présence de l'air extérieur. — Le second paroît être le résultat d'une simple imbibition de lumière; il a lieu tontes les fois qu'on y a exposé la substance à laquelle il appartient. Tons les corps participent plus ou moins à cette propriété, elle est très-frappante dans certains diamans et dans quelques substances préparées à cette fin par la calcination. — Le troisième ne peut se manifester qu'une seule fois dum le même corps, mais il a lieu sans le contact de l'air extérieur, comme dans l'eau, dans le vide, et dans l'intérieur même de la pierre; telle est la phosphorescence du spath-fluor et de plusieurs pierres calcaires." Diese dritte Art der Phosphorescenz est due à la lumière qui se dégage de l'acide qu'elle contient dans l'acte de sa combinaison par la voie sèche avec la substance inflammable ou avec la chanx métallique plus ou moins désoxygénée qui lui est unie et qui est un excès par la voie humide."

Er meint dann, namentlich Salzsäure sei wirksam, aber nur, wenn die Substanzen nicht rein seien, wenn z. B. Eisen zugegen sei; auch Flusspath phosphorescire desto besser, je dunkler er gefärbt sei, während der Farbstoff, — nach Scheele namentlich Eisen, — nicht eigentlich zum Mineral gehöre. Da beim Glühen die Farbe und die Phosphorescenzfähigkeit verloren gehen, so finde wahrscheinlich eine chemische Aenderung statt. — Die Phosphorescenz beim Schlagen werde je nach den Substanzen identisch sein mit der durch Erwärmen oder auch nicht.

Einige werthlose Bemerkungen über Phosphorescenz finden sich in einem Buche von Marne!).

890. De Lamanon²) meint, die Funken, welche man beim Schlagen von Quarz, Chalcedon, Kieseln u. s. w. erhält, beruhten auf wirklichem Vorbrennen dieser Körper; sie müssen also ebenso wie der Diamant zu den brenn-

N. H. Marne, Ueber Fener, Light und Wärme. Berlin u. Leipzig bei Decker 1787.
 274 pp. Slabe p. 228—220.

²⁾ De Lamanon, Sur la combustion du quarts, du crystal de roche et des pierres qui leur sont analogues. Roxier Observ. a. l. phys. 27. p. 06—09 (1788).

baren Stoffen gezühlt werden. - Gillet-Laumont') untersucht im Anschluss an Dolomie die Phosphorescenz von Kalken beim Reiben, Kratzen. Schlagen, findet viele, die leuchten, andere die es nicht than. Schmidt? sagt, Quarze und Edelsteine, an einauder gerieben, phosphoresciren und geben einen brenzlichen Geruch; das rühre vom Freiwerden von "Stickluft" her. -Scherer B) wiederholt die Versuche von Beccaria. Wenn man über Canton'schen Phosphor Salzsaure giesst, so leuchtet er, - zweifelles handelt es sich um Thermophosphorescenz. — Davy4) bemerkt, dass gewisse Pflanzenstengel an einander gerieben leuchten, und findet, dass das davon herrübre, dass sie in ihrer Epidermis grosse Mengen von Kieselsäure ausscheiden. — Dann b macht er Versuche über Phosphorescenz beim Zusammenschlagen von Körpern, In einer Atmosphäre von Kohlensaure leuchten: Flussspath, phosphorsaurer Kalk, Zucker, Sr- und Ba-Sulfat, Glas, Ca-Sulfat und -Carbonat. - Ferner glüht er diese Körper, lüset de in der Sonne abkühlen, legt de dann auf erhitztes Eisen; dabei leuchten unr Ca-Sulfat und -Carbonat. - Davy sagt, alle diese Körper seien Nichtleiter der Electricität, würden beim Reiben electrisch; daher sei vielleicht alles Licht, welches beim Reiben auftritt, electrischer Natur.

801. Damit dürften alle wesentlichen Arbeiten über Phosphorescenz aus dem 18. Jahrhundert erwähnt sein. Wie man sieht, ist der Fortschritt, den dies Jahrhundert gebracht hat, nicht sehr bedeutend. Zwar hat man die früher nur an sehr wenigen Substanzen beobuchtete Erscheinung als eine nahezu allen Körpern, wenn auch in sehr schwachem Grade, gemeinsame erkannt, der Canton'sche Phosphor ist als ein relativ leicht zu erhaltendes Praparat erfunden worden, man hat nicht nur roth, sondern in allen Farben leuchtende Phosphore dargestellt. Aber die Bedingungen und das Wesen der Erscheinung sind noch genau ebenso unklar, wie 100 Jahre früher. Für eine Menge Thatsachen, die spitter in den Vordergrund treten, findet man die ersten Keime, so die Erregung durch Funken, das Auftreten verschiedener Farben, die Erregung durch verschiedenfarbiges Licht; aber aus keiner dieser Beobachtungen sind richtige Schlüsse gezogen worden.

Gillet-Laumont, Sur quolques propriétés des pierres calcuires, relativement à lour effervescence et leur phosphorescence. Realer Observ. s. l. phys. 40. p. 97—191 (1791).

²⁾ G. G. Schmidt, Chemische Untersuchung über den phosphoreseirenden Bestaudtheil des Quarxes, nebst Versuchen über die Verwandlung des Wassers in Stickluft beim Durchgang durch glühenden Thon und Quarx. Gren's Nones J. d. Phys. 1. p. 207—318 (1798).

⁸⁾ A. A. Scheror, Uebor des Louchton des Phosphors und der kalkerdigen Schwefellober, über die Krystellisirung des Etzeuden fonerbeständigen Alkalis, und andere physikulischehensche Gegenstände. Gran's Neues J. d. Phys. 1. p. 810-880 (1795).

⁴⁾ Bir H. Davy, Experiments and observations on the silex composing the epidermis or external bark, and contained in other parts of certain vegetables. Nicholson J. 3. p. 55—59 (1800); Delamétherio J. de phys. 49. p. 202—206 (1790).

 ⁵⁾ Sir H. Davy, Nicholson J. S. p. 515—518 (1800); Gilbert Ann. 6. p. 105—115 (1800).
 Davy grwähnt hier eine mir nicht zugängliche Arbeit von sich: Th. Beddoes, Contributions to physical and medical knowledge, principally from the west of England. Bristol 1700.
 p. 1—147.

802. Aus dem 10. Jahrhundert seien zuerst einige kleinere Notizen erwähnt. Hulme, der sich vorher 1) mit der Untersuchung leuchtender Fleche beschäftigt hatte, macht auch einige Versuche 2) mit Canton'schem Phosphor. Er bemerkt, dass schon die Wärme der Hand das Licht steigere, noch mehr eine Erwärmung auf 120° oder höher. Dem starken Aufleuchten folgt ein schnelles Verlöschen. Noch 10 Tage nach der Belichtung erfolge Leuchten bei Aufstreuen auf eine heisse Platta. — Wird belichteter Phosphor auf — 20° abgekühlt, so leuchtet er nicht mehr, wohl aber beim Erwärmen.

Brugnatellis) meint, Licht komme in den Körpern in drei Zuständen vor: 1. chemisch gebunden; 2. nur angehäuft, mechanisch gehalten, unsichtbar; 3. chanso, aber sichtbar. Im ersten Falle werde es frei bei Erhitzen, noch unter Rothgluth; das zeige sich z. B. bei schwarzem Brumsteinkalk, Quecksilberchlorat, grauem Quecksilberkalk, grauem Spiessglaskalk, allen kalkigen Salzen, Plussspath, Magnesia, schwefelsaurem Ammoniak, kohlensaurem Kali, Zucker, Milchzucker; auch bei Oelen und Fetten. Zur Freimachung des nach 2. gebundenen Lichtes genitge blosse Annäherung der Theile, wobel das Licht gleichsam ausgepresst wird. Beispiele dafür seien: das Leuchten des Barometers, das Licht beim Krystallisiren, das Phosphoreseiren des Meerwassers, Zucker, Cremor intari, Alaun, Quarz beim Schlagen, leuchtende Pflanzen. — Zu 3. rechnet er die "Lichtsauger": Diamant, Blenden, Karfunkel, Lasurstein, Bologneser und Balduin'schen Phosphor, das Auge von Hydne und Katze, phosphoreseirende Thiere.

Auch Corradori') meint, Johanniswürmchen und faules Holz seien Lichtsauger, Phosphore.

Daubuisson) theilt mit, nach Werner gebe es keine phosphorescirenden Diamanton. Dagegen bemerkt ein M. L. P.º), verschiedene Exemplare verhielten sich sehr verschieden; beim Reiben mit einer Bürste würden sie jedenfalls lenchtend, wenn auch nur sehr kurze Zeit.

Englefield') sagt, dass er auf Veranlassung Davy's die Wirkung verschiedenfarbigen Lichtes auf Canton'schen Phosphor untersucht habe; er findet, — wie schon so viele Vorgänger, — dass rothes schwach errege, blaues viel stärker, das eben entdeckte ultraviolette wahrscheinlich noch besser.

L. G. Brugnatelli, Annali di chimica. 18. No. 18 (1807)*; Gilbert Ann. 4. p. 438
 18. 18. 1800).

N. Hulmo, Experiments and observations on the light which is spontaneously emitted, with some degree of permanency, from various bodies. Phil. Trans. 1800. I. p. 161—187.

²⁾ N. Hulme, A continuation of the experiments and observations on the light which is spontaneously amitted from various bodies; with some experiments and observations on solar light, when imbibed by Canton's phosphorus. Phil. Trans. 1801. II. p. 408—428.

⁴⁾ Corradori, Annali di chimica. 15. No. 18 *; Gilbort Ann. 4. p. 442 (1800).

⁵⁾ J. F. Daubuisson, Lettre: extrait du cours verbai d'oriotognosie de M. Worser-Delamétherie J. de phys. 54. p. 414-420 (1802).

⁶⁾ M. L. P., Sur la phosphorescence du diamant. Delamétherie J. de phys. 55. p. 10 bis 61 (1802).

⁷⁾ H. C. Englefield, Experiments on the separation of light and heat by refraction. Proc. Roy. Instit. 1. p. 202—208 (1802); Gilbert Ann. 12. p. 890—408 (1803).

Wünsch 1) macht die gleiche Angabe.

898. Etwas wichtiges Neues liefert eine Abhandlung von Ritter'). Nach ihm ist jede Phosphorescenz eine Art Verbrennung, eine Oxydation. Ferner hat er schon früher die Ansicht vertreten, die kurzen Wellenlungen wirkten reduchrend, die langen oxydirend; Belichtung mit violettem Licht reducire also, and mache den Körper zu neuer Oxydation, zur Phosphorescenz geeignet; noch stärker wirke Ultraviolett. Dem entspreche die Thatsache, dass rothes und ultrarothes Licht die Phosphorescenz vernichte oder wenigstens sehr schwäche. - Dieselbe wichtige Bemerkung macht kurz darauf Seebeck') in einem Aufsatz, der von Göthe in seiner Farbenlehre abgedrackt ist. Seebeck findet, dass die Erregung verschiedener Phosphore aus Ba, Sr, Ca am stärksten im Violett und Ultraviolett, etwas schwächer im Blau, dann abnehmend bis zum Roth sei, wenn man den Phosphor dem Spectrum aussetze, oder unter farbigen Glüsern belichte. Wenn vorher belichteter Phosphor unter einem rothgelben Glase belichtet wurde, so hörte das Leuchten sehr schnell auf, in 1 bis 2 Minuten, withrend as ohne das rothe Licht 10 Minuten anhielt. Noch deutlicher wurde die auslöschende Wirknug, als man das rothe Licht durch eine Liuse concentrirte. - Dann bespricht Seebeck ziemlich ausführlich die Versuche von Beccarie, Wilson n. s. w., fiber die angebliche Abhlingigkeit der Phosphorescenzfarbe von der des erregenden Lichtes. — Es ist mir nicht bekannt, aus welchem Jahre diese Arbeit von Seebeck stammt; jedenfalls ist sie nach der von Ritter geschrieben, da er diesen erwahnt.

894. Interessant sind auch Versuche von John 1); er stellt Canton'schen Phosphor her, also Calciumsulfid, dann Bologneser oder Bariumsulfid; er lasse sich aus jedem reinen Baryumsulfat, auch aus künstlich hergestelltem, gewinnen, leuchte immer röthlich-violett. Wührend dies schon Manggraff bekannt war, ist ganz neu die Angabe, dass sich auch Strontiumsalze zur Herstellung von Leuchtsteinen eignen; sie geben Licht von sanft himmelblaner Farbe. — Versuche über Belichtung mit verschiedenfarbigen Strahlen ergeben nichts Neues.

Severgin*) meldet, dass Kalksteine von Sanara und Katharinenburg erhitzt starkes grünes Licht aussenden.

Nach diesen Bemerkungen wende ich mich zu sehr umfangreichen experimentellen Untersuchungen von zwei Forschern: Dessaignes und Hein-

¹⁾ C. E. Wünsch, Vorsuche über die vermeinte Sonderung des Lichts der Sonnenstrahlen von der Würme derselben. Magazin der Gos. d. naturforsch, Freunde zu Berlin. 1. p. 185—207 (1807); Gehlen J. 6, p. 507—682 (1808).

J. W. Bitter, Bomerkungen zu vorstehender Abhandlung des Herrn Wünseh. Gehlen J. 8. p. 638—710 (1908).

Th. J. Scebeck, in Göthe: Zur Ferbenlehre. Bd. 4. p. 522—544 der Weimarer Augnbe, Weimer bei Böhlau.

⁴⁾ J. F. John, Bomerkungen über die Lichtmagnete. Gilbert Ann. 55. p. 458-400 (1817)

⁵⁾ B. Severgin, Pierre calcaire phosphorique des environs de Sanara et de Catherinebourg. Nova acta acad. sc. imp. Petropol. 14. (1805).

680 Kapitel V.

rich, die durch eine Preisfrage der Pariser Academie angeregt sind; ersterer erhielt den Preis. Die Frage war von Hatty veranlasst worden, der selbst die Lichtaussendung beim Erhitzen als Characteristicum für Mineralien studirt hatte. Er fand 1 Leuchten nur in wenigen Fällen, nümlich bei Flussspath, Islandischem Spath, Arragonit, Kalkphosphat, Grammatit, Baryumcarbonat, Strontiumcarbonat, Harmotom, Dipyr, Wernerit.

895. Dessaignes) beginnt seine erste Arbeit damit, zu desiniren, was er unter Phosphorescenz verstehe: es sei eine dauernde oder vorübergehende Lichterscheinung ohne Wärmeentwickung, bei unorganischen Körpern ohne Veränderung ihrer Beschaffenheit. Er unterscheidet vier Arten von Phosphorescenz: 1. durch Temperatursteigerung, 2. durch Belichtung, 3. durch Stoss, 4. spontane Phosphorescenz, wozu er z. B. das Leuchten von faulendem Holz und Fischen rechnet. Dann bespricht er die verschiedenen Erklärungsversuche; er nennt: 1. Fourcroy⁵) meine, das Licht sei in den Zwischemaumen zwischen den Moleceln gebunden, werde bei Erwärmung ausgetrieben. 2. De luc meine, bei Druck oder bei Temperaturerhöhung verwandele sich der in allem Körpern vorhandene Wärmestoff in Licht. 3. Viole meinen, es sei immer Verbrennung, aber das passe wohl nur für die organischnen Körper. 4. Man habe eine electrische Eigenschaft der unorganischen Körper in der Phosphorescenz sehen wollen. Bergmann 1 habe das zwar für falsch erklärt, aber nach seiner Meinung sei diese Theorie beachtenswerth.

Nan wird des Leuchten bei Erhitzung untersucht, worn die Körper auf eine heisse Platte gestreut werden. Für die Wirkung ist es einerlei, ob die Platte irgend ein Metall, ein Stein, eine Quecksilberfüche u. s. w. ist. Je höher die Temperatur der Unterlage ist, desto heller ist im Allgemeinen das Licht; wenn das Leuchten auf einer Unterlage aufgehört hat, kann es auf einer heisseren wieder auftreten. Bei den unorganischen Körpern ist das umgebende Gas ohne Einfluss, bei den organischen ist Sauerstoff nöthig, bei ihnen handelt es sich also um Verbrennung. — Die Untersuchung zahlloser Substanzen führt zu folgenden Schlüssen:

- 1. Alle durch Fener erzengten Metalloxyde bleiben dunkel.
- 2. Kein Körper verbreitet Licht, welcher zu viel starres oder Krystallisationswasser enthält.
- Alle Substanzen, welche auf der Unterlage weich werden oder schmelzen, leuchten nicht.
- 4. Alle Salze, welche sich übersäuern lassen, sind dunkel, well der Ueberschuss der Säure den Leuchtstoff gefangen hält und verschlingt.

¹⁾ R. J. Hady, Traité de minéralogie. Paris 1801. Siehe Bd. I. p. 285-275.

²⁾ J. Ph. Desseignes, Mimoiro sur la phosphoroscence. Delamétherie J. d. phys. 68, p. 444—467, 69, p. 5—35 (1809).

³⁾ Ich habe nicht finden können, wo sieh Fouroroy über Phosphorescens Eussert.

⁴⁾ Auch diese Abhandlung ist mir unbekannt geblieben.

- 5. Alle Substanzen, welche auf der Unterlage verflüchtigt werden, leuchten nicht.
- 6. Alle Körper, welche reichlich Metalloxyde enthalten, bleiben dunkel. Dessaignes kommt nun auf die Idee, der Lichtstoff werde von dem Wasser, welches alle Körper anziehen und start machen, festgehalten, das Krystallwasser sei also die Ursache der Phosphorescenz. Eine Bestätigung dieser Idee glaubt er darin zu sehen, dass stark ausgeglühte Erden, die dadurch von allem Wasser befreit seien, nicht leuchten; werden sie schwach angefeuchtet, so leuchten sie wieder. Da aber auch Glas und Porzellan leuchten, so könne das Wasser nicht die einzige Ursache sein; man müsse annehmen, dass alle Körper, die erstarren können, dabel die "phosphorische Flüssigkeit" um ihre Theilchen verdichten, "eine Flüssigkeit, die um zu leuchten, nichts

weiter nothig hat, als does sie durch den Warmestoff oder durch irgend eine

andere physische oder mechanische Kraft verdichtet werde."1)

Er stellt sich nun die Frage, was dieser süssige Stoff sei, "der durch eine mässige Wärme in eine leuchtende Schwingung versetzt wird, durch eine höhere Temperatur aber unwiderruflich zerstreut wird"; er meint, das Fluidum sei electrischer Natur, woster er einige ganz verkehrte Beweise ausührt, z.B. das funkenartige Licht beim Zusammenschlagen von Körpern u. dergl. Zum Beweise wird auch folgender interessanter Versuch beschrieben: wenn man Glaspulver durch hohe Erhitzung (der Verf. nennt das Verkalkung) unschlig zur Phosphorescenz gemacht hat, so genügt es, einige electrische Funken hindurchgehen zu lassen, um ihm die Leuchtschigkeit wieder zu geben. Dasselbe gilt von allen möglichen Mineralien. Um dem Einwand zu entgehen, das Pulver habe direct Licht der Entladung eingesangt, macht er aus nicht leuchtendem Pulver und Wasser einen leitenden Brei, durch welchen er electrischen Strom von einer Maschine sliessen lässt; nach dem Trocknen ist das Pulver wieder phosphorescirend.

Nun wendet sich Dessaignes zur Phosphorescenz durch Bestrahlung. Entgegen Beccaria findet er, dass die Farbe des beleuchtenden Lichtes ohne Einfluss auf die Farbe des Phosphorescenzlichtes ist. Also könne die Hypothese, dass die Phosphore das Licht erst einsungen, dann wieder abgeben, nicht richtig sein, sondern der leuchtende Stoff sei im Phosphorechen vorhanden, werde durch die Belichtung nur in Schwingungen versetzt. Das werde auch dadurch bewiesen, dass wenn man durch hohe Erhitzung den Phosphorescenzstoff austreibe, Belichtung nicht mehr wirke. — Manche Körper leuchten durch Mond- und Kerzenlicht, andere nicht einmal durch concentrites Sonnenlicht; die Kraft des Stosses der Anregung müsse entsprechen der Kraft, mit welcher das Fluidum der Phosphorescenz von dem betreffenden Körper festgehalten werde.

¹⁾ Ich citire im Folgenden nach der Unbersetzung, welche P. A. Helnrich in seinem gleich zu besprechenden Worke von den ersten Arbeiten Dessaignes gegeben hat.

Nachdem er alle möglichen Körper untersucht hat, schlieset er; alle guten Leiter der Electricität, wie Flüssigkeiten, Metalle, Schwefelmetalle, Metallsalze, phosphoresciren nicht durch Bestrahlung. "Die Ursache devon ist so einlenchtend, dass ich der Mühe überhoben bin, sie auseinander zu setzen". Ebenso leuchten die Isolatoren schlecht oder gar nicht. Die mittleren Körper phosphoresciren gut. Durch Funken der Leidner Flasche kann man auch alle Isolatoren zum Leuchten bringen, nicht aber die guten Leiter. - Nach weiteren Versuchen über den Bologneser und Canton'schen Phosphor schliesst die Abhandlung mit den Worten: Das "Fluidum der Phosphorescenz ist derart, dass es der Reizkraft des Warmestoffes, des Lichts und des electrischen Schlages auf gleiche Art gehorcht, nur mit dem Unterschied, dass der Warmestoff nicht nur verdichtet und dessen Spannkraft vermehrt, sondern bei etwas höherer Temperatur wohl ganz aus den Körpern vertreibt, de hingegen des Licht und der electrische Schlag, indem sie es weniger stark verdichten, selbiges nur auf einige Augenblicke aus der Ruhe und dem Gleichgewicht bringen. Nicht alle Körper werden durch diese Reizmittel gleich gut leuchtend; die Isolatoren widerstehen der Abstossung lange Zeit; sind sie ihr aber einmal gewichen, so ist ihre Lichtschwingung sehr dauerhaft, indem sie der Wiederherstellung des Gleichgewichts, so wie der Störung, gleich grosse Hindernisse entgegonsetzen. In guten Leitern lässt sich die Flüssigkeit ohne Mühe verdichten; nichtsdestoweniger lenchten sie nach dem Stosse im Dunkeln nicht, weil sich des Gleichgewicht der in eine Spannung versetzten Flüssigkeit in eben den Augenblicken wiederherstellt, als es gestört wird. Ist endlich diese Flüssigkeit zerstreut worden, so bieiben die derselben bernubten Körner gegen allen Reiz unempfludlich, und dann vermag weder ein anhaltendes Glühen, noch das hartnäckleste Sonnenlicht etwas zur Wiederherstellung ihrer verlorenen Leuchtkraft, während die electrische Materie sie wieder vollkommen in ihren ersten Zustand zurückbringt. Man kann deher unmöglich den Gedanken zurückweisen, dass diese Flüssigkeit electrischer Natur sei."

896. In einer folgenden Abhandlung 1) wiederholt Dessaignes dieselben Anschauungen: die Phosphorescenz komme nicht von einer Einsaugung und Wiederabgabe des Lichtes, sondern von einem in den Körpern vorhandenen Fluidum, das durch die abstessende Kraft des Lichtes in Bewegung gesetzt werde. Alle nicht metallischen Körper enthielten zwei Arten Wasser: fest gebundenes und in den Zwischenräumen befindliches. Das Wasser sei die Ursache aller Phosphorescenz. Das festgebundene Wasser werde durch starke Reizung erregt, z. B. durch hohe Temperatur, das Glühen; durch heftige Collision, durch Electricität, endlich durch Bestrahlung bei allen Körpern ausser den schwarzen; dadurch werden die Körper uns sichtbar. Allein diese Erregung verschwindet unmittelbar mit der Ursache. Diese verborgene Phosphorescenz ist mit allen Mole-

¹⁾ J. Ph. Dessaignes, Mimoire sur l'influence conductrice ou indifférente des corps pour le fluide de la phosphorescence. Delamétherie J. de phys. 69, p. 169—200 (1809).

celn der Materie untrennbar verbunden; sie entspringt aus dem Druck einer unendlich feinen Flüssigkeit, welche mit allen Atomen der wägbaren Materie innigst verbunden ist. Daneben existirt, auch auf Grund des gebundenen Wassers, eine leichter erregbare Phosphorescenz, die eine Weile nach der Reizung andauert, "ein Beweis, dass das phosphorische Fluidum sich leicht verdichten lässt und nicht gleich wieder in seinen Ruhezustand zurückkehrt."

In einer kürzeren nun folgenden Arbeit!) hebt Dessaignes hervor, dass sowohl bei Erwärmung als bei Bestrahlung namentlich die Kanten und Spitzen gut leuchten. Ferner hänge das Leuchten oder Nichtleuchten bei Krystallen manchmal davon ab, welche Fläche man erwärme, "von der Richtung, in welcher sich ihre über einander liegenden Schichten der abstossenden Kraft des Lichtes darbieten." — "Die entschiedene Eigenschaft des Leuchtstoffes, jeder abstossenden Kraft durch Dazwischenkunft der Spitzen williger nachzugeben, und durch sie leichter zu entwischen, kommt nur dem electrischen Fluidum zu, und giebt uns dadurch Außehluss über die Beschaffenheit des phosphorischen Stoffes."

In der nächsten Abhandlung³) theilt Dessaignes weitere Versuche mit, die zeigen, dass Pulver, die durch Glühen der Phosphorescenzfähigkeit berauht sind, durch electrische Entladungen wieder phosphorescenzfähig gemacht werden können. Er schliesst dabei die Pulver in das barometrische Vacuum ein, da man sonst annehmen könne, der Funks in Luft zersetze diese, und eines der Zersetzungsproducte wirke auf das Pulver.

Eine weitere Notiz⁵) bringt die Mittheilung, dass erhitztes Glas phosphorescirend durch Bestrahlung werde, diese Eigenschaft aber nach einiger Zeit verliere; ferner das auch die trockene Haut und andere organische Substauzen phosphoresciren können, für welche übrigens Beccari schon das Gleiche gefunden hatte. Der Autor ninmt nun an, Glas müsse Wasser enthalten, und setzt ausführlicher seine Ansichten über Zusammenhang der Phosphorescenz mit den beiden möglichen Zuständen des Wassers auseinander: das Wasser existirt fest verbunden, als sturrer Körper, und zwischen die Theilchen gelagert. Im zweiten Zustande ist es weniger starr, als im ersten. Bei der Erhitzung geht ein Theil aus dem ersten Zustand in den zweiten über, kehrt aber durch die Anziehung mehr oder weniger schnell in den ersten Zustand zurück. "Das fest gebundene Wasser existirt in den Körpern in einem so gedrängten Zustand, dass es alle Leitungskraft für die Electricität verliert, und sein Lichtprincip kann durch den Eindruck der Sonnenstrahlen nicht verdichtet werden, wenn die Substanz, an der es haftet, selbst zu den

¹⁾ J. Ph. Dossel gnes, Du pouvoir des pointes sur le finide de la phosphorescence. Delamétherie J. de phys. 70. p. 100—128 (1810).

²⁾ J. Ph. Dessaignes, Sur la propriété phosphorescente roudue par l'électricité à des corps qui l'avaient perdue. Delamétherie J. de phys. 71. p. 67—70 (1810).

J. Ph. Dossaignes, Quelques phénomènes de phosphoroscence par insolation. Delamétherie J. de phys. 71. p. 858-301 (1810).

Lichtleitern gehört. Das eingelagerte Wasser hingegen besitzt seine Leitungskraft noch zum Theil, theilt sie der Mischung mit und macht einen Hulbleiter darans, wenn es nicht in zu grosser Menge vorhanden ist: dann widersteht das Princip dem Ausseren Eindruck des Lichtes minder, und lässt sich verdichten."

Dessaignes) ist, wie wir gesehen haben, durch seine Versuche zu der Annahme gelangt, das in den Körpern verdichtete Wasser sei der Trüger des Phosphorescenzstoffes, ein Stoss auf dieses Wasser bedinge Schwingungen und damit Leuchten. Dann mitsse auch eine plötzliche Condensation des reinen Wassers Licht erzeugen. Er stellt sich dickwandige Röhren aus Glasher, in welchen Wasser durch einen eingetriebenen Stempel plötzlich comprimirt wird. Er behauptet, dabei trete wirklich Licht auf, ebenso bei allen möglichen anderen Flüssigkeiten und auch bei der Compression von Gasen. Auch wenn er Pulver in seinem Rohr comprimirt, leuchten sie. Nun hämmert er solche Pulver auf dem Amboss und sieht blitzartiges Licht; besonders günstig sind Kreide, Flüssspath, Aetzkalk, bei dem Nachleuchten bis zu 8 Secunden beobachtet wird, Calciumphosphat. Wasserfreie Substanzen, wie Schwefel oder Metalloxyde, leuchten viel schwächer, auch Flüssspath, wenn er vorher geglüht war. ?)

897. Eine letzte umfangreiche Untersuchung betrifft das Leuchten durch Collision, Schlag oder Reiben. Unter den Kürpern, welche durch Kratzen, Reiben, Stossen erregt werden, nennt er: Diamant, calcinirten Kalkstein, Canton'schen Phosphor, Blenden, Dolomit und andere Alpenkalke, Arragonit, Flussspath, Schwerspath, Quecksilbersalze, Glas, Porzellan, Edelsteine; von organischen Körpern Zucker und Harze. Nicht leuchtend worden: Schwefel, Metalle, ihre Oxyde, Salze der Alcalien, Borax, Kalksulfat, Metallsalze. Das Licht tritt nicht etwa nur auf, wenn kleinste Theilchen abgetrennt werden. Die Diamanten, welche durch Bestrahlung mit Licht nicht phosphoreschen, thun es auch nicht bei Schlägen durch Stahl; erst wenn durch wiederholte Schläge die Kanten beschädigt sind, tritt Leuchten auf, denn aber phosphoreschen diese Steine auch bei Belichtung.

Das Licht ist im Allgemeinen nur momentan, nur an der Oberfläche, an den getroffenen Stellen vorhanden. Die Farbe kann verschieden sein,

1) J. Ph. Dossaignes, Mémoire sur la propriété lumineuse de tous les comps de la

8) J. Ph. Dessaignes, Mémoire sur la phosphorescence par collision. Delamétheric J.

de phys. 74, p. 101-120, 178-103 (1812).

nature par la compression. Dalaméthorie J. de phys. 78. p. 41-58 (1811).

²⁾ Die Phosphorescens comprimirter Gese soll auch durch eine Notiz aus dem folgenden Jahre: Sur la phosphorescence des gaz comprimés, Delamétherie J. de phys. 77. p. 880—887 (1818) bewiesen werden: beim Zerbrechen ausgepumpter Geffisse leuchtet der Gasinhalt. — Duss es sich beim Louchten comprimirter Gase nicht um Phosphorescens handelt, sondern um starke Temperatursteigerung und dadurch hervorgerufene Verbrennung etwa vorhandener bremburer Substanzen, — z. B. Fettdämpfe vom Schmiermaterial der Stempel, — zeigt erst L. J. Thénard, Observations sur la lumière qui jaillit de l'air et de l'oxygène par compression. Ann. chim. et phys. (2) 44. p. 181—188 (1880).

wahrscheinlich aber nur in Folge verschiedener Intensität. In einzelnen Fällen aber sieht man anhaltendes Licht: z. B. beim Zusammenschlagen zweier Adulare erhält man erst einen Funken an der Schlagstelle, dann Licht, welches 4 bis 5 Minuten andauert, freilich nur, wenn durch den Schlag ein Sprang entstanden ist. Auch wenn man mit der Messerspitze eine Schicht dieses Krystalles abspaltet, erhält man solches Licht. Ebenso verhält sich Grammatit und Flussspath. Auch phosphorescirende Diamanten geben gerieben anhaltendes Licht, welches eigentümlichen Schwankungen der Intensität unterworfen zu sein scheint.

Das Leuchten ist mit einem besonderen Geruch verbunden. Es ist keine erhebliche Temperatursteigerung beim Leuchten vorhanden, die etwa vorhandene kleine Erwittmung hat nichts mit dem Leuchten zu thun. Die Fähigkeit, bei dieser Erregung zu leuchten, ist mehr vom chemischen als vom physikalischen Zustand bedingt, scheint genauer gesagt durch ein flüchtiges Princip bedingt, wahrscheinlich Wusser, walches aber nur in geringer Menge vorhanden sein darf. Daneben ist die Phosphorescenz desto stärker, je harter der Körper ist.

Die Phosphorescenz beim Reiben der Körper nimmt mit deren Temperatur zu; menche Körper, die bei gewöhnlicher Temperatur gerieben nichts zeigen, leuchten, wenn sie auf 100 oder 200 Grad erwärmt sind, gut. Aber wenn sie über Rothglut erwärmt werden, hört alle Wirkung auf. Kälte schwächt entsprechend die Phosphorescenz durch Reiben. Unter den Schlüssen dieser Abhandlung findet sich der Aussprach: "Tous les corps perdent leur phosphorescence en perdant leur eau combinée; ils l'acquièrent de nouveau en reprenant ce principe humide; l'eau combinée est donc la seule cause assignable de cette propriété."

Ich habe aus den langen Abhandlungen von Dessaignes natürlich weder alle Versuche noch Listen der Körper, die phosphorescenzfähig sind oder nicht, geben können; abgesehen davon, dass viele Versuche wohl recht zweifelhaft sind, würde der Auszug viel zu umfangreich werden. Das Wichtigste war der Erklärungsversuch, der zweifelles ganz falsch ist. Fasse ich ihn in wenigen Worten noch einmal zusammen, so sollen nur die Körper, die gebundenes Wasser enthalten, leuchten können. Dieses Wasser soll den phosphorescirenden Stoff, der nichts anderes sei, als Electricität, aufnehmen; jede Erregung soll stessartig wirken, und den Leuchtstoff in Schwingungen versetzen. Ganz consequent ist freilich auch diese Anschauung nicht durchgeführt, denn an einzelnen Stellen sagt Dessaignes, der Lichtstoff werde beim Leuchten ausgetrieben.

898. Noch viel umfangreicher ist die gleichzeitige Arbeit von Placidus Heinrich i, und bei ihrer Besprechung will ich mich hier noch weit kürzer

¹⁾ Placidus Holnrich, Die Phosphoreseens der Körper nach allen Umständen untersucht und erläutert. Nürnberg bei Schrag 1820. 4°, 500 pp. Die erste Abhandlung, erschienen

fassen, im Wesentlichen nur seine Theorie der Erscheinungen geben, und einzelne besondere Beobachtungen.

Auch Heinrich beginnt mit einer Eintheilung der Arten, Phosphorescenz hervorzumfen. Er will unterscheiden:

- 1. Phosphorescenz durch Bestrahlung.
- 2. Durch Erwärmung von aussen.
- 3. Durch innere Temperaturerhöhung, welche sich bei chemischen Mischungen, Auflösungen, Gährungen u. dergl. einstellt.
- 4. Phosphorescenz durch freiwillige Zersetzung, wohin er das Leuchten von Pflanzen und Thieren rechnet.
- 5. Phosphorescenz durch mechanische Mittel, als da sind Druck, Schlag, Bruch, Friction, ohne dass dabei den Körpern von aussen Licht oder Wärme mitgetheilt wird, noch ihr Aggregatzustand merklich getindert wird.

Wie Dessaignes alles durch Wasser erklären will, so Heinrich durch Säuren. Er behauptet, alle Körper, die phosphoresedren können, enthielten irgend eine Säure. Bei Belichtung, Erwärmung u. a. w. würden die Körper bis zu einem gewissen Grade zersetzt, etwas Säure ausgetrieben, und da die Säure den Lichtstoff anthalte, werde ein Theil desselben frei. Natürlich kommt er mit dieser Erklärung oft arg ins Gedrünge, hilft sich dann aber durch Hypothesen, die bei dem damaligen Zustand namentlich der Chemis vielleicht entschuldbar sind. So meint er, da manche Diamanten phosphoresciren, so müssten sie Kohlensäure enthalten.

Bei Diamanten überzeugt er sich, dass rothes Licht zur Erregung unbrauchbar sei, dass sie auch unter Wasser leuchten. — Die erregende Wirkung des Flaschenfunkens schreibt er ausschliesslich dem Licht des Funkens zu, nicht der Electricität selbst, wie Dessaignes. Auch das Eis phosphorescht durch Bestrahlung; "das Eis hat also mehr freies Säuroprincip als das Wasser." — Die Phosphorescenz durch Aussere Erwarmung ist am schönsten bei Flussspath; dabei leuchten nicht nur verschiedene Stücke mit ganz verschiedenen Farben, sondern auch die Farbe des Lichtes von demselben Stücke ändert sich während der Erhitzung.

Die Beobachtungen scheinen von Heinrich mit sehr grosser, etwas pedantischer Sorgfalt augestellt zu sein; sie ergeben Phosphorescenzfähigkeit bei der einen oder anderen Auregungsart fast aller existirenden festen Körper. Das Buch enthält auch Uebersetzungen der ersten Abhandlungen von Dessaignes, die mit einigen kritischen Bemerkungen begleitet werden. 1)

899. Wenige Jahre darauf erscheint abermals eine ausführliche Arbeit

1) Spater giebt Heinrich Auszüge aus seinem Buch und Polemik gegen andere Ar-

beiten: Schweigger J. 20. p. 101-184, 450-478 (1820).

^{1811,} behandelt die Phosphorescenz durch Licht, p. 1—182; die zweite von 1812 die derek Temperaturerböhung, p. 185—812; die dritte von 1815 das Leuchten von Pfianzon und Thieren, q. 818—424; die vierte von 1820 die Phosphorescenz durch mechanische Erregung, p. 425—576; die fünfte endlich, auch von 1820, das Leuchten bei chomischer Mischung, p. 578—596.

ther Phosphorescenz und eine neue Theorie von Grotthuss!) Es kommt ihm röthlich-violetter Flussspath von Nertschinsk, der auch Pyrosmaragd oder Chlorophan genennt werde, in die Hande. Flussepath sei zwar langst als besonders günstiges Material bekannt, aber der Chlorophan sei weit yorzüglicher, da er Tage, ja Wochen lang nachleuchte. Wird er im Hellen erhitzt. so undert sich seine Farbe in Grün um: allein das rührt, wie men im Dankeln erkennt, nur davon her, dass er intensives grünes Eigenlicht aussendet. Hat der Stein nach der letzten Belichtung einen Monat im Dunkeln gelegen, so sieht man kein Licht mehr. Wird er einige Minnten dem Sonnen- oder Kerzenlicht ausgesetzt, so leuchtet er Wochen lang, namentlich, wenn er schwach erwärnt wird, z. B. durch die Hand; noch nach 2 bis 3 Monaten sendet er Licht aus, wenn man ihn auf 50 Grad erwarmt. - Canton'scher Phosphor und Chlorophan wurden gleichzeitig belichtet: der erste leuchtete 3 Tage, der zweite 10. aber durch die Warne der Hand wurde er noch nach 24. durch 40 Grad nach 30 Tagen leuchtend. — Bei — 25 Grad belichtet, leuchtete er viel heller, als bei + 25 Grad belichtet; also Kälte begünstigt das Lichteinsangen, Würme das Lichtausströmen.

Die Erklärung der Phosphorescenz ist folgende: "Sonnenlicht wird auf der Oberfäche zwischen den Elementarpolen der ihm ausgesetzten Körper in seine electrischen Grundprincipien, nämlich in + E und - E, zerlegt, und die darauf folgende allmähliche Vereinigung dieser von einander getrennten Lichtelomente ist der wahre Grund der Phosphorescenz." Daher phosphoresciren Metalle und leitende Flüssigkeiten, auch Wasser, nicht, weil in ihnen die Wiedervereinigung zu schnell vor sich geht.

Für die Phosphoresceuz bei Erwärnen wird folgende Erklärung aufgestellt: "Die Wärme, indem sie den Phosphor ausdehnt, entfernt die Elementartheile desselben und schwächt dadurch wahrscheinlich die ihnen eigenthümliche polarische Kraft, mittelst deren sie das Licht zersetzen und auziehen; daher kann die Vereinigung der Lichtelemente, folglich die Lichtentwicklung, in der Wärme schneiler stattfinden." — Die Phosphorescenz bei Stoss und beim Aufstreuen auf heisse Platten beruht auf Licht, "welches die Körper früher eingesogen und zwischen ihren Elementartheilehen aufbewahrt hatten." — Das Licht, welches bei Reibung und Stoss sichtbar wird, ist wahrscheinlich ein electrischer Funke, nicht das Licht der Glübhitze.

Für die Phosphorescenz habe man früher besonders zwei Theorieen aufgestellt: 1. das Licht werde materiell von den Lichtsaugern aufgenommen, und 2. es werde in ihnen nur schon vorhandenes Licht erregt. Das Letztere werde schon dadurch widerlegt, dass Canton'scher Phosphor nur bei einer ersten Erhitzung stark leuchte, bei folgenden aber nicht mehr, wenn er nicht

¹⁾ Th. v. Grotthuss, Usber einen neuen Lichtsauger nebst einigen allgemeinen Betrachtungen über die Phosphorescens und die Farben. Schweigger J. 14. p. 188—102 (1815).

Materielles aufnehmen. Das spräche sehr für die Newton'sche Theorie, gegen diese aber die Thatsache, dass die Phosphore immer dasselbe Licht aussenden, mit Strahlen welcher Farbe sie auch belichtet werden. Der dahin gehörende Versuch von Beccaria sei falsch gewesen, die von Zanotti und Wilson richtig. Er macht Versuche mit vielen Phosphoren; immer senden sie die ihnen eigenthümliche Farbe aus, aber die Intensität ist verschieden, am grössten bei Bestrahlung mit Sonnenlicht, dann mit blauem Licht und dann abnehmend bis zum rothen. Er beleuchtet ein Papierblatt im Spectrum; im Dunkeln leuchtet dann nur die Hälfte, auf welche der grüne und blaue Theil des Spectrums gefallen war. Dass blaues Licht besser als rothes wirke, könne durch die grössere Erwärmung erklärt werden, die letzteres hervorbringe. — Wie schon Beccari und Wilson fänden, phosphoresciren unter allen Körpern die hellfarbigen, namentlich die weissen, am besten.

Die Thatsache, dass die Phosphore immer Licht bestimmter Farbe ausgeben, verwandelt nun Grotthuss aus einem Anhänger der Newton'schen Theorie in einen Gegner. Licht einer Farbe werde dabei in Licht anderer Farbe ungewandelt. Das Licht sei einfach, d. h. eine Vereinigung von +Eund -E. Die Farben hängen von der größeren oder minderen Schwierigkeit der Bewegung ab, welche das Licht beim Ausstromen aus den verschiedenen Oberflächen der Kürper erleidet." - Er protestirt gegen die Anssage, schwarze Körper absorbirten alles Licht, weisse nichts; gerade umgekehrt sangten die weissen Kürper das Licht als solches ein und geben es als Phosphorescenzlicht wieder aus; die schwarzen Körper aber wandeln es in Wärme um. Letzterer Vorgang wird so erklärt: Licht, Wärme und Electricität sind identisch. Durch Verreinigung von +E und -E entsteht Licht, wenn ein Widerstand gegen die Vereinigung vorhanden ist, aber Wilrine, wenn kein Widerstand da ist. (Offenbar liegt dieser Vorstellung der Durchgang von Entladungen durch Isolatoren und Leiter zu Grunde, wie überhaupt bei der ganzen Arbeit der Electriker sahr stark zu spüren ist.)

Ohlorophan wird auch phosphorescirend durch Funken; calcinirter Chlorophan, der kaum mehr leuchtet, wird wieder phosphorescirend, wenn man Entladungen hindurch schickt.

Nach wenigen Bemerkungen über leuchtende Thiere, bei denen vielleicht nicht die Oxydation selbst, sondern nur die dadurch bedingte Warme wirksam sei, gibt er eine neue Vorschrift zur Herstellung Canton'schen Phosphors: man solle nicht die Austernschalen gepulvert und mit Schwefel gemischt calciniren, sondern man solle in einen Tiegel auf den Boden Schwefel bringen, darüber eine frische Schale mit der hohlen Seite nach unten, wieder Schwefel und eine Schale u. s. w. Der Tiegel wird eine Stunde im Windosen calcinirt, abgekühlt, die Schalen an die Luft gebracht. Dadurch wird basisches Kalksulfid gebildet, was Canton'scher Phosphor sei.

Kurz darauf theilt Grotthuss 1) mit, dass er jetzt auch die Werke von Heinrich und von Dessaignes kennen gelernt habe, und polemistrt gegen deren Ausichten. Glas und Diamant enthielten weder Sauren noch Wasser: damit seien ihre Theorieen schon widerlegt; beide protestiren dagegen, dass bei der Belichtung Licht aufgenommen werde, aber beide nehmen an, dass es in den Körpern enthalten sei; daher müsse es doch vorher aufgenommen sein. -Dann wendet sich Grotthuss namentlich gegen die Krystallwasser-Theorie von Dessaignes. - Beim Glüben werde immer die Structur der Phosphore geandert, und nur dadurch ihre Phosphorescenzfähigkeit vernichtet; so werde der Chlorophan britchig und seine Farbe Andere sich; Canton'scher Phosphor werde zwar nicht verändert, aber er bleibe anch bei Insolation wirksam. Kein Lichtsauger werde durch Electricität allein (d. h. durch Electrisiren) leuchtfühig, manche durch des Licht des Funkens allein, während andere den Durchgaug eines Funkens erforderten, d. h. Wirkung von electrischem Licht und electrischer mechanischer Kraft. Solche Körner zeigen dann manchmal anfangs am Electrometer eine Ladung an, nach einigen Stunden aber nicht mehr, withrend sie dann noch leuchten können. Also habe sich die Electrizität in Licht verwandelt, und man sei berechtigt, auch eine Umwandlung von Licht in Electricität anzunehmen, wie er es gethan habe. - Zum Schluss folgen Versuche, die zeigen sollen, dass Körner sich chemisch anders verhalten, wenn sie phosphorescenzfähig sind, als wenn sie durch Ginhen dieser Fähigkeit beranbt sind.

Wenig später vertritt auch Schweigger³) die Ansicht, dass die Phosphorescenz ein electrisches Phänomen sei. Dafür führt er an: das Leuchten beim Krystallisiren, dass die besten Leiter, die Metalle, keine Phosphore seien, dass der Bologneser Phosphor durch beigemischte Metalle schlechter werde, dass Fenchtigkeit diesen Phosphor schädige.

400. Einen Beitrag zur Phosphorescenz durch Erwarnung liefert auch Brewster. Er sagt, Hafty habe in seiner Mineralogie nur sehr wenige Mineralien als phosphorescenzfähig durch Erhitzung aufgeführt, und daher wolle er dessen Liste ergänzen; die eben erwähnten umfangreichen Untersuchungen kennt er offenbar nicht. Er giebt nun eine lange Reihe von Mineralien mit Anführung der Farbe des von ihnen ausgesandten Lichtes; ich will die stärker leuchtenden Körper nennen:

Flussspath (grün, bläulich oder blau, je nach der Beschaffenheit); Kalkspath (gelb); Arragonit (rothgelb); Barynmearbonat (weiss); Harmotom (galbroth); Dipyr; Gramatit (gelb oder bläulich); Topas (blau oder gelb); Rubellit

¹⁾ Th. v. Grotthuss, Beweis, dess bol der Phosphorescens der Kürper vermittelst Insolation ein wahres Lichteinsaugen im würtlichen Sinne statt hat. Schweigger J. 15. p. 172 bis 190 (1815).

²⁾ J. S. O. Schweigger, Schweigger J. 39. p. 281-250 (1828), sieho p. 247.

D. Brewster, On the phosphorescence of minerals. Edinb. Phil. Mag. 1. p. 888—888 (1810); Ann. chim. et phys. (2) 14. p. 288—290 (1820).

(scharlach); Sadalit; Bleiarseniat (blendend weiss); Sphen ebenso; Tremolit (gelbroth); Glimmer (weisslich); Augit; Petalit (blau); harter Asbest; Datholit; Anastas (zeigt ein ganz besonderes Verhalten; das Licht ist wie eine schnell verlöschende Flamme); u. s. w. — Flussspath verliert durch Erhitzen seine Farbe und gleichzeitig die Fähigkeit, durch Belichtung oder Erhitzung zu phosphoresciren, entgegen der Angabe von Wedgwood. — Die meisten Mineralien, die durch Erhitzung phosphoresciren, sind gefärbt oder unvolkommen durchsichtig; die Farbe des Phosphorescenzlichtes hat nichts zu thun mit ihrer Eigenfarbe. — Das Licht, welches man beim Reiben von Körpern erhält, hat nichts mit dem durch Erwärmung hervorgebrachten zu thun. — Brewster theilt dann noch mit, dass er einen Flussspath erhalten habe, der in Streifen verschieden gefärbt gewesen sei, und dessen Streifen bei der Erhitzung verschiedene Farben gegeben hätten.

401. Eine ganze Anzahl von Versuchen macht Pearsall!); sie bieten aber nichts Neues. Zuerst findet er. dass Chlorophan durch Funkenlicht zur Phosphorescenz erregt wird, dass dasselbe auch eintritt, wenn der Chlorophan durch Glüben seiner Leuchtfähigkeit beraubt war; je mehr Funken in seiner Nahe vorbeigehen, desto helleres Leuchten tritt auf. Die Farbe, in der Chlorophane leuchten, sowohl bei Insolation, als bei Erhitzung oder durch Funken, ist je nach der Art des Minerals sehr verschieden, bei demselben Stück auch mit der Temperatur veränderlich. - Auch Flussmathe, die beim Erhitzen nicht leuchten, künnen durch Funken phosphoreseirend gemacht werden; dubei farbt sich der Krystall oft blau, aber nur an der Oberfläche; durch Einwirkung des Funkenlichtes andert sich manchmal die Farbe des Phosphorescenzlichtes. - Auch manche Diamanten können durch Funken thermoluminescirend werden, aber nicht alle. Bei vielen andern Edelsteinen wirkt der Funke gar nicht, z. B. Amethyst, Saphir, Rubin, Grangt. Dann lässt Pearsall den Funken auf andere Körper wirken, von deren Fähigkeit bei Erblitzung zu phosphoresciren ihm nichts bekannt ist: er findet z. B. Marmor, Elfanbein, Austerschalen, Ossa sepiae, Muscheln, Eierschalen würden durch Funkon thermoluminescirend. Flussspathe, die phosphorescenzfähig sind, gewinnen durch Funken ausserordentlich an Halligkeit. - Er stellt dann verschiedene Sorten phosphorsauren Kalk her, findet, dass einige durch Funken thermolumineschrend werden, andere nicht; daran mitsee verschiedene Structur schuld sein. Ferner schliesst er die Substanzen in Röhrchen ein, lässt die Funken aussen vorbeigehen; auch so erregen sie. - Pearsall meint, die Stärke der Erregung hange nicht von der Helligkeit des Funkens ab, auch nicht von der Menge der übergehenden Electricität, sondern nur von deren Spannung.

Wach) fügt zu den Austerschalen des Canton'schen Phosphors vor dem

¹⁾ Th. J. Pearsall, On the effects of electricity upon minerals which are phospherescant by heat. J. Roy. Instit. 1. p. 77—88, 287—281 (1881)*; Pogg. Anu. 20. p. 252—360 (1880), 22. p. 566—584 (1881); Ann. chim. et phys. (2) 49. p. 557—869 (1852).

2) G. F. Wach, Zur Lehre vom Lichts. Schweigger J. 7. p. 285—290 (1885).

Brennen mit Schwefel einige Tropfen von Metallselzsungen, um nach dem Vorgang von Wilson besondere Farben des Phosphorescenzlichtes zu erzielen, hat aber geringe Erfolge. Dagegen erweist sich sehr günstig ein Zusatz von Schwefelarsen. — Gute Leuchtsteine liefern auch 3—4% Bittererde mit Schwerspath- oder Cölestinpulver gemischt und mit Traganth calcinirt. Statt Bittererde könne man auch Oxyde von Zink, Zinn, Cadmium, Antimon mit Ansternschalen glühen. Er giebt die Vorschrift: 100 Theile Schwefelblumen mit 10 Theilen Metalloxyd mischen; dann 1 Theil weiss gebrannte Austernschalen mit ½ Theil obiger Mischung eine halbe Stunde mässig glühen.

402. Auch Osan m') hat die Darstellung von Phosphoren aus Austernschalen und Realgar oder Schwefelantimon beschrieben, die blaues oder grünes Licht aussenden. In einer zweiten Abhandlung) fügt er als zweckmassig Schwefelquecksilber (hellgrünes Licht) hinzu. Ferner will er, wie schon so viele Vorgänger, zwischen den verschiedenen Theorieen entscheiden; er unterscheidet drei solche: 1. dass ein Verbrannen stattfinde; 2. dass Licht bei der Insolation aufgenommen, dann wieder abgegeben werde, — die Absorptionstheorie; 3. dass die Phosphore an und für sich Licht enthalten, welches bei der Insolation frei gemacht wird, — die Erregungstheoria. — Die erste Theorie wird verworfen, weil vielfach nicht brennbare Substanzen leuchten, weil die Phosphorescenz ebensognt in Wasserstoff wie in Sauerstoff sich zeigt, entgegen Morozzo, u. s. w. Dabei bemarkt Osann noch, dass es durchans nicht darauf ankomme, die Phosphore trocken zu halten, in Glasröhrchen einzuschmelzen, wie sehr oft angegeben worden ist. Eine Analyse des bononischen Phosphors zeigt ihm, dass er reines Barynmsulfid sei.

Als Erscheinungen, die für die Absorptionstheorie sprechen, führt er an:
1. Phosphore in Pulverform leuchten nach Insolation nur an der Oberfüche.
2. Alle guten Phosphore sind weiss, gehören also zu den Körpern, welche auffallende Strahlen unveründert zurückgeben (!)
3. Politter Marmor phosphorescirt schlechter, als eine frische Bruchstelle.
4. Die Phosphorescenz durch Erhitzen und die Thatsache, dass heisse Phosphore durch Insolation nicht leuchtend werden.
5. Die Thatsache, dass frisch hergestellte Phosphore beim Erwährnen nicht leuchten, wenn sie nicht zuvor dem Licht ausgesetzt waren.

Für die Erregungstheorie soll sprechen: 1. Dass die Phosphorescenz nicht mit der Dauer der Belichtung wächst. 2. Dass die Phosphore immer Licht von ihrer eigenthümlichen Farbe aussenden. 3. Dass blaue und violette Strahlen viel stärker wirken, als rothe. — Dies wird durch Versuche von neuem bewiesen, wobei Osann durch eine rohe photometrische Methode die Holligkeit des durch verschiedene gefärbte Glüser durchgegangenen Lichtus zu messen versucht.

¹⁾ G. Osann, Uober einige none Lichtsanger von vorsüglicher Stürke. Kastner's Arch. 5. p. 68—107 (1825). Siehe auch ibid. 4. p. 847—848 (1825).

G. Osann, Versuche über Phosphoreseenz durch Insolution, und Beschreibung eines neuen Photometers. Pogg. Ann. 83. p. 405—426 (1834). Siehe auch Kastner's Arch. f. d. ges. Naturichre. 5. p. 88—107 (1825).

Auf Grund dieser Versuche will er der Erregungstheorie den Vorzug geben; da aber vorher nicht bestrahlte Phosphore durch Erwärmung nicht leuchten, müsse man die Erregungstheorie und die Absorptionstheorie combiniren. Die Steine saugen, dem Lichte ausgesetzt, eine gewisse Menge Licht auf; einen Theil davon geben sie wieder ab, — Phosphoresconz durch Insolation, — einen zweiten halten sie fester, geben ihn erst bei Erhitzung ab, Bei Bestrahlung mit blauem Licht geben sie nicht das eben erhaltene, sondern das bereits in ihnen befindliche ab. Osann meint, damit sei alles erklärt; er übersieht ganz, dass auch ein Phosphor, der niemals weissem licht ausgesetzt gewesen ist, also niemals z. B. rothes Licht hat einsaugen können, doch roth phosphorescirt unter violetter Bestrahlung.

403. Auch Splittgerber') constatirt von neuem, dass blaues licht die Phosphorescenz stärker erregt. — Talbot') bemerkt, dass etwas Kalk in eine Flamme gehalten ausserordentlich helles Licht gebe, ohne dass seine Quantität abnehme. Er erklärt dies durch die Annahme, die Molecoln des Kalks kämen bei der hohen Temperatur in Schwingungen, die sich auf den umgebenden Aether übertragen. Er fügt hinzu: wenn man Körper hätte, dessen Moleceln in kaltem Zustande schwingen, so würde er leuchten; das sei vielleicht Phosphorescenz; durch das Licht werden die Theilehen der Phosphore erregt und schwingen eine Zeit lang nach.

404. Es sind nun einige Beobachtungen von A. O. Beegnerel und Biot zn erwähnen. Becquerel) erregt durch electrische I'unkon durch farbige Schirme hindurch. Die Wirkung scheint gauz oder zum grossen Theil vom violetten Licht auszugehen, während das rothe Licht ganz wirkungslos bleibt. Ein Schirm, der das genze sichtbare Spectrum durchlüsst, schwächt doch die Phosphorescenz erregende Wirkung auf die Hulfte ab. Dann beschäftigt sich Becquerel4) mit der Theorie: Electricität entstehe immer, wenn die Moleceln eines Körpers in ihrer Lagerung oder Constitution gestört werden; bei Rückkehr in den ersten Zustand kann Licht und Wärme entstehen. Daher kann Reibung, Stoss, Erhitzung, Licht, chemische Wirkung und electrischer Stess sowohl Warme als Licht hervorrufen. Wahrscheinlich sei daher electrisches Licht gleich Phosphorescenzlicht, daher auch guto Leiter schlechte Phosphore seien; aus demselben Grunde könnten electrische l'unken Körpern, die zu hoch erhitzt waren, ihre Phosphorescenzfühigkeit wiedergeben. - Wie man sieht, liegen hier ungefahr die Anschauungen von Grotthuss vor. — Die Erregung des Canton'schen Phosphors durch Funken beruhe aus-

D. Splittgerber, Beobachtungen über mehrere Glasfarben. Pogg. Ann. 47. p. 465
 bis 470 (1889).

²⁾ H. F. Talbot, On the nature of light. Phil. Mag. (3) 7. p. 113—118 (1835).
5) A. C. Becquerel, Sur la propriété qu'a la hunière de rendre des corps phosphorecents. C. R. S. p. 183 (1889).

A. O. Becquerel, De quolques propriétés nonvelles relativos un pouvoir phosphorescent de la lumière électrique. O. R. 6. p. 210—228 (1889).

schliesslich auf ihrer Strahlung. Dann folgen wieder Versuche über Bestrahlung durch farbige Gläser: Violettes Glas wirkt wie weisses, blaues ist etwas schlechter, grünes und rothes lassen keine Wirkung durch; aber auch weisses Glas, ebenso Gelatinehäutchen, schwächen schon stark.

Weitere Versiche mit Biot!) zeigen, dass Quaix und Kalkspath die Wirkung gut hindurchlassen, auch Rauchquaix und Wasser. Durch wiederholte Einwirkung von Funken werden die Leuchtpulver empfindlicher. — Dann führt Biot?) ähnliche Versiche allein fort. Sehr interessant ist eine Bemerkung, welche Arago an diese Arbeit knüpft: er habe untersuchen wollen, ob die Phosphorescenz auf einer oberflächlichen Reflexion oder einer Absorption des erregenden Lichtes beruhe, indem er auf eine phosphorescenziühige Diamantplatte polarisirtes Licht in verschiedenen Ebenen einfallen lasse. — Eine letzte Arbeit von Biot?) zeigt von neuem, dass verschiedenfarbiges Licht immer dasselbe Phosphorescenzlicht erregt; hier wird auch zum ersten Mal eine Na-Flamme benutzt.

405. Aehnliche Versuche, wie Becquerel und Biot machten auch Matteucci⁴) und Draper⁵). Lotzterer bestätigt, dass Funken durch eine Glasplatte hindurch die Phosphorescenz von Canton'schem Phosphor nicht erregen, wohl durch Quarz, und ebeuso soll sich das Licht des Kohlebogens verhalten. Dagegen wirke Kalklicht durch Glas hindurch, also sol nicht die Farbe, sondern eine Besonderheit der Electricität schuld. Er findet dann, dass die erregenden Strahlen des Funkens am violetten Ende des Spectrums liegen, die des Kalklichtes am rothen. Offenbar sind also seine Schlüsse falsch, er hat bei Kalklicht Thermoluminiscenz beobachtet.

Hiess) theilt mit, dass er unter 63 Diamanten 18 stark phosphorescircude gefunden habe, und dass auch bei ihnen das rothe Licht auslöschend wirke.

Daguerre⁷) beschreibt eine eigenthümliche Darstellungsweise vom Bologneser Phosphor.

b) Neucro Zeit.

406. Man wird an dieser Stelle einen Abschnitt in der Geschichte der Phosphorescenz machen müssen. Bisher haben sich, — über 200 Jahre lang, —

¹⁾ J. B. Blot et Besquerel, Bur la nature de la rediction émanée de l'étincelle électrique, qui excite la phospherescence à distance, C. R. S. p. 225—229 (1889).

²⁾ J. B. Biot, Sur de nouveaux procédés pour étudier la radiation soluire, tant directe que diffuse. C. R. S. p. 259—272 (1859).

³⁾ J. B. Biot, Continuation des expériences sur la nature des radiations qui excitent la phosphorescence, et qui déterminent certaines actions chimiques. C. B. 6. p. 515—527 (1850). Siebe auch: A. C. Becquerel, J. B. Biot et E. Becquerel, Mémoire sur la phosphorescence produite par la lumière électrique. Arch. du Muséum d'hist natur. 1. p. 215—241 (1889).

⁴⁾ Ch. Matteucei, Sur la phosphorescence excitée par la lumière solaire, par l'étincelle électrique et par les flommes du phosphore, du potassium et du sodium. Bibl, univers de Genève. 40. p. 159—172 (1842).

⁵⁾ J. W. Draper, Account of a remarkable difference between the rays of incandescent lime and those emitted by an electric spark. Phil. Mag. (3) 27. p. 485-457 (1845).

⁶⁾ P. Bless, Zur Phosphorescens des Diamants. Pogg. Ann. 64, p. 384—885 (1845).

⁷⁾ L. J. M. Daguerre, C. R. S. p. 248 (1880).

die Versuche auf ein ziemlich planloses Probiren, auf Suchen nach neuen Phosphoren oder nach Methoden der Erregung beschränkt; trotz zahiloser Hypothesen ist man einem Verständniss der Erscheinungen nicht einen Schritt näher gekommen, nicht einmal die Darstellung der Phosphore ist sicher. Diese Misserfolge liegen zum grossen Theil daran, dass keinerlei eingehende Experimente gemacht worden sind; Belichtung unter farbigen Gläsern ist fast der einzige Versuch, der immer von neuem angestellt wird. — Nun aber beginnt ein Umschwung, den wir fast ausschliesslich den Arbeiten von Edmond Beoquerel verdauken. Etwa 30 Jahre lang ist er nahezu der einzige, der auf dem Gebiete der Phosphorescenz arbeitet und eine Reihe vortrefflicher Untersuchungen liefert.

Wenn ich mich zur Besprechung dieser Arbeiten wende, so werde Ich mich in dieser historischen Uebersicht im Allgemeinen kurz fassen, erst später in den einzelnen Abschnitten die Resultate genauer besprechen.

407. Die ersten Arbeiten schliessen sich direct an die oben erwähnten von Biot und Becquerel an. Es wird zuerst gezeigt!), dass der electrische Funke nicht etwa durch Erwärmung wirkt. — Dann will Becquerel?) sehen, ob die Phosphorescenz im Vacuum schneller erlöscht, als in Luft; die Pulver werden unter eine evacuirte Glocke gebracht, durch ein Kalkspathfenster mit Sonnenlicht oder Funke belichtet. Es ergiebt sich bei Canton'schem Phosphor und Flussspath kein Unterschied gegen den lufterfüllten Raum. Wenn aber auch der Funke unter die Glocke gebracht wird, so wird die Wirkung sehr schwach, weil die Art der Entladung sich ändert. Werden leuchtende Austernschalen auf —20° abgekühlt, so hört die Phosphorescenz sehr schnell auf. Werden sie bei —20° bestrahlt, so ist das Leuchten wie bei gewöhnlicher Temperatur; haben sie aber ihr Licht ausgegeben, und man erwärmt sie auf gewöhnliche Temperatur, so strahlen sie neues Licht aus. Die Phosphore sind also desto empfänglicher, je niedriger ihre Temperatur ist.

Dann stellt sich Becquerel das viel umfassendere Thema, Wirkungen der Lichtstrahlen zu studiren, wezu auch die Erregung der Phosphorescenz gehört. Die bekannte Abhandlung 1), welche die erste brauchbare Photographie des Sonnenspectrums liefert, bespricht auch die Wirkungen, die man erhält, wenn man das Sonnenspectrum auf einer Schicht von Leuchtpulver entwirft; dieselben Versuche werden im folgenden Jahre etwas ausführlicher besprochen 1). Das wesentlichste Ergebniss ist, dass Calciumsulfid durch zwei Partieen des Sonnenspectrums stark erregt wird, durch die Strahlen von vor G bis nach H

8) E. Becquerel, Mémoire sur la constitution du spectre solaire. Biblioth. univ. de Genève. 40. p. 341-367 (1842); C. R. 14. p. 901-008 (1842).

R. Besquerel, Rocherchos sur le rayonnement calorifique de l'étincelle électrique.
 C. R. S. p. \$54-387 (1989).

E. Becquerel, Recherches sur la production de la phosphorescence et sur diverses propriétés de l'étincelle électrique. C. R. S. p. 403—497 (1880).

⁴⁾ E. Becquerel, Des effets produits sur les corps par les rayons solaires. Ann. chim. et phys. (8) 9. p. 237—322 (1843). Siebe p. 314 ff.

und durch die Strahlen von vor O bis nach P, während die Strahlen von etwa $F^{-1}/2$ G bis ins Ultraroth hinein die Phosphorescenz vernichten. Bei Barynnsulfid dagegen wirken erregend die Strahlen von etwa G bis P, auslöschend alle längeren Wellen.

Aus Kalkspath stellt dann Becquerel') Phosphore her, die in verschiedenen Farben leuchten, gelb, grün, auch wohl blau oder orange, ohne dass es ihm gelingt, die Ursache dieser Verschiedenheit festzustellen. Mit Gummi arabicum überzogenes Papier wird mit dem Pulver bestreut und so eine grössere gleichnässige Fläche hergestellt, auf welcher ein reines Sonnenspectrum entworfen wird. Dann entstehen immer zwei leuchtende Streifen, wie in der vorigen Arbeit beschrieben ist; die Lage und die Intensitätsverhältnisse sind verschieden für diese Phosphore. Für die Auslöschung durch die langen Wellen wird konstatirt, dass sie auf einer schnelleren Lichtabgabe berüht; wenn man also eine belichtete Schicht dem Spectrum aussetzt, so leuchtet sie anfangs unter den rothen Strahlen heller auf, als unter den blauen, wird dann aber im Both schnell dunkel. Die Wirkung ist also gerade so, als ob die Schicht schwach erwärmt wurde. Aber Becquerel meint, es sei keine Erwärmung vorhanden.

408. Elf Jahre später folgen die beiden Hauptarbeiten von Becquerel. Die Resultate der ersten?) sind schon 1857 und 1858 der Pariser Academie vorgelegt worden. Er sagt hier, die Körper lenchten, wann ihr moleculares Gleichgewicht gestört ist, bespricht die verschiedenen Erregungsarten (Temperaturerhöhung, mechanische Mittel, electrische Entladungen, Insolation), nonnt einige altere Litteratur, wendet sich endlich zur genaueren Besprechung der Insolation. Nach einer Aufzählung solcher Körper, welche die Erscheinung besonders stark zeigen, werden speciall die Sulfde erörtert, die sich nur auf trockenem Wege mit starker Erhitzung darstellen lassen. Daher ist ihre chemische Zusammensetzung unsicher, aber es scheint auch der physikalische Zustand, bedingt durch Dauer und Höhe der Erhitzung, auf Farbe und Phosphorescenzvermögen von Einfluss zu sein. - Nun werden zuerst die Darstellung der Calciumsulfide und die auftretenden Farben erörtert, dann die der Phosphore aus Sr und Ba. Aus Al, My und den Alcalien hat er keine Phosphore erhalten; dagegen lässt sich der Schwefel in manchen Fällen ersetzen durch Se, schlechter durch Cyan,

Dann werden Schichten dem Spectrum ausgesetzt. Im Allgemeinen ist die Farbe des erregten Lichtes im ganzen Spectrum überall dieselbe, und sie entspricht fast immer längeren Wellen, als das erregende Licht; er hat nur drei Phosphore gefunden, die in anderer Farbe leuchten, wenn sie von violettem Licht bestrahlt werden, als wenn sie von ultraviolettem Licht ge-

¹⁾ E. Beequerel, Note our le phosphorescence produite par insolation. Ann. chim. et phys. (8) 268. p. 244—255 (1846).

²⁾ E. Becquerel, Recherches sur divers effets lumineux qui résultant de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 5—119 (1850).

troffen werden. — Die Beschreibung der Wirkungen auf die einzelnen von ihm dargestellten Phosphore zeigt, dass alle Sulfide von Sr maximal erregt werden durch Strahlen bei N, die Selenide durch solche bei H, die Sulfide von Ba zwischen J und M, die von Ca zwischen O und P. Alle Substanzen zeigen ausser der Phosphorescenz auch noch Fluorescenz, d. h. schwaches Licht, solange die Bestrahlung anhält. Er meint aber, dies sei nichts anderes als sehr schnell abklingende Phosphorescenz!). Die Stürke des Phosphorescenzlichtes und ihre Dauer sind von einander unabhängig; bei den meisten Phosphoren ist das Licht nach wenigen Minuten verschwunden, bei andern kann es noch nach 30 Stunden sichtbar sein, beides bei solchen, die aufangs sehr stark oder sehr schwach leuchten.

Um die schnell abklingenden Phosphorescenzen zu untersuchen, construirt nun Becquerel sein Phosphorescop, das an anderer Stelle beschrieben werden wird. Mit diesem Apparat kann man die Körper ausserordentlich kurze Zeit nach der Belichtung beobachten, und da zeigt sich, dass viele phosphoreschen, bei denen man es mit den gewöhnlichen Mitteln nicht beobachten kann. Auch findet Becquerel, dass viele Körper im ersten Moment nach der Belichtung Licht von anderer Farbe aussenden, als etwas später. Das sehr schnell abklingende Licht ist identisch mit Fluorescenzilicht, und Becquerel spricht hier entschieden aus, dass sich die beiden Phänomeen im Wesentlichen nur durch ihre Dauer unterscheiden. Viele Körper zeigen aber auch im Phosphorescop kein Nachlenchten, z. B. Quarz, Schwefel, Phosphor, die Metalle, die Flüssigkeiten. Ueberhaupt scheint der flüssige Aggregatzustand sich mit der Phosphorescenz nicht vereinigen zu lassen.

Dann wendet sich Becquerel zur Erregung durch electrische Entladungen. Er schliesst die Körper in Glassöhren ein, in welche Platindrähte eingeschmolzen sind, und in welchen ein Gusdruck von 1—2 mm hergestellt wird. Es werden Entladungen der Electrishmaschine oder des Ruhmkorff hindurchgesandt; dann tritt brillante Phosphorescenz auf, manchmal stärker in der Nähe der Kathode. Die Farben sind im Allgemeinen dieselben wie bei Insolation mit Sonnenlicht. Die Phosphorescenz des Glases, die schon mit dem Phosphorescop beobachtet war, tritt hier deutlich auf.

Einen weiteren ausserst wichtigen Schritt macht Becquerel, indem er nun auch das Licht der phosphorescirenden Körper spectral zerlegt. Dabei

¹⁾ Während Becquerel immer wieder und wieder horvorhebt, es sei kein anderer Unterschied swischen Phosphoroscens und Fluorescens vorhanden, als der der Dauer, hat G. G. Stokes (Phil. Trans. 1852, H. p. 547—548) gemeint, es sei ein antschiedener Unterschied vorhanden. Als Gründe für diese Meinung führt er an: 1. auf einem Phosphoroscensschirm breiteten die Erregungen sich seitlich aus, in einer fluoreschenden Flüssigkeit nicht; 2. die Phosphoroscens hat Dauer, die Fluorescens nicht; 3. die Substanzen, welche phosphorosciren und fluoreschen, sind gans verschieden. Nur für ein Flussspathstlick habe Brewster Fluorescens und Phosphoroscens gefunden. — Heuts kann man diesen dritten Grund sicher nicht mehr aufrecht erhalten, selt wir wissen, dass wir durch Aenderung des Aggregatzustandes oder der Temperatur fluoreschrende Körper in phosphoroschende und umgekahrt verwandeln können.

zeigt sich, dass im Allgemeinen das Licht leidlich homogen ist, d. h. sich nur über ein kleines Stück des Spectrums erstreckt, während es in anderen Fällen, z. B. beim Urannitrat, sich aus orange, gelb, grün und blan zusammensetzt. Den Schluss der Abhandlung bilden Untersuchungen über den Einfluss der konstanten Temperatur des Phosphors während Bestrahlung und Phosphorescenz auf die Farbe und Intensität des ausgesandten Lichtes. Beide sind variabel, aber in ganz regelloser Weise; im Allgemeinen wird oberhalb 200° C die Phosphorescenz sehr schwach.

409. Noch in demselben Jahre erschelnt eine zweite umfangreiche Abhandlung von Becquerel'), in welcher die genauere Untersuchung des spectroscopisch zerlegten Phosphorescenzlichtes einer grossen Zahl von Körpern beschrieben wird. Belichtet wird mit weissem Licht im Phosphorescop. Die Zahl der Körper, die so Phosphorescenz zeigen, ist ausserordentlich gross; zu den nicht phosphoreschrenden werden gezählt: Si, die Metalle, die meisten Metallsalze. Das erregte Licht ist immer von grösserer Wellenlänge als das erregende, höchstens von gleicher.

Das wichtigste Nene, was Bocquerel hier mittheilt, ist die Thatsache, dass das Phosphorescenzlicht einiger Kürper aus einer Anzahl schmaler Banden oder Linien bestehen kann. So giebt ausgeglühte Thonerde rothes Licht, welches sich durch das Spectroscop in 4 schmale Bander zwischen a (719) und D (589) zerlegen lässt; erregt man nicht mit weissem Licht sondern mit dem Theil des Spectrums von Δ bis B, so erscheinen nur die beiden ersten Phosphorescenzbänder. — Solche discontinuirliche Spectra werden namentlich noch bei Calciumphospat, Flussepath, Uransalzen, Anthracen (Chrysogen) gefunden. Beim Flussspath lenchten die verschiedenen Banden verschieden lange; dadurch erklärt sich der allmähliche Farbenwechsel des Phosphorescenzlichtes. — Beim Urannitrat erhalt man 8 louchtende Bander zwischen C und F. die eine regelmässig gebaute Serie zu bilden scheinen; die Serie scheint durch die Absorptionsbunder, die das Urannitrat zeigt, fortgesetzt zu werden. — In allen untersuchten Fällen ist das Phosphorescenzlicht identisch mit dem Fluorescenzlicht, ein abermaliger Beweis, dass beide Erscheinungen identisch sind. — Flüssigkeiten, die schön fluoresciren, haben nie ein Nachlenchten im Phosphoroscop gezeigt, d. h. niemals Phosphorescenz; wenn man das schön phosphorescirende Urannitrat durch geringe Erhöhung der Temperatur schmilst, verschwindet alles Licht im Phosphoroscop, um wieder zu erscheinen, sobald die Substanz fest wird.

Becquerel theilt mit, dass er auch einige Versuche über das Licht gemacht habe, welches von phosphoreschrenden Körpern ausgesandt wird, wenn sie in stark evacuirten Geisslerröhren den Entladungen ausgesetzt werden. Doch wird diese Methode der Kathodophosphorescenz, welche später in

E. Becquerol, Recherches sur divers effets lumineux qui résultent de l'action de la lumière sur les corps. Composition de la lumière émise. Ann. chim. et phys. (3) 57. p. 40—124 (1950).

den Handen von Crookes zu so interessanten Resultaten geführt hat, nicht genauer erforscht. — Endlich wird gezeigt, dass das Phosphorescenzicht seinerseits Phosphorescenz erregen oder photographische Platten sehwärzen kann

410. Im nächsten Jahre veröffentlicht Becquerel) den ersten Versuch, das Abklingen des Phosphorescenzlichtes zu messen, wozu er ein Polarisationsphotometer verwendet: Die Differenzen der Logarithmen der Helligkelt sind proportional den Differenzen der Zeiten, — falls das emittirte Licht während der ganzen Abklingungszeit constante Zusammensetzung behält. Die im ersten Augenblick emittirte Lichtmenge ist stets proportional der erregenden, der Factor aber nicht größer, als ein oder zwei Milliontel.

Nach einer Notiz i über die künstliche hexagonale Blende (Zinksalfid) und nach einer Bestätigung i der Stokesischen Regel für Phosphoroscon, folgt im Jahre 1872 wieder eine ausführliche Arbeit i, wolche eine grosse Zahl von Uransalsen behandelt; hier giebt Becquerel Messungen der Phosphorescenzbanden in Wellenlängen, und glaubt ein ziemlich complicites Gesetz für die Lage dieser Banden aufstellen zu können.

Becquerel') wendet dann in mehreren Abhandlungen die Auslischung der Phosphorescenz durch lange Wellen an, um das ultrurothe Sonnenspectrum zu untersuchen, wordber an anderer Stelle berichtet werden soll, elenso wie über seine Betheilung an dem Streite zwischen Lecoq und Grookes.

Damit ist diese Reihe Eusserst werthvoller Arbeiten beendet. Man sicht, dass Becquerel dadurch dieses Gebiet auf ein ganz anderes Nivoau gebrucht hat; durch Einführung des Phosphoroscops und durch Auwendung des Spectroscops hat er zahlreiche Fragen einer Lösung zugünglich gemacht, an die seine Vorgänger nicht einmal gedacht haben, und hat als erster eine quanttative Messung vorzunehmen gewagt. Eine theoretische Erklärung der Phosphorescenz hat er freilich nicht geliefert, auch nicht versucht; er begungt sich mit der Angabe, die Phosphorescenz trete auf, "lorsque l'equilibre molèculaire est trouble", worunter man sich Alles mögliche denken kann; er scheint im Wesentlichen an electrische Vorgünge zu denken, also etwa die Anschauungen von Grotthuss zu theilen. Aber gerade den Umstand, das

2) E. Becquerel, Note sur la phosphoroscones de la bloude hexagonule. C. R. 68-p. 142-146 (1886).

E. Becquerel, Recharches sur divars affots luminoux qui résmitant de l'action de la lumière sur les corps. Intensité de la lumière émise. C. R. 51. p. 021-025 (1860).

⁶⁾ E. Becquerel, Recharches our los offets luminoux qui resultant de l'action de la lamière sur les corps. Réfrangibilité des rayons actifs. C. R. 69. p. 1904—1004 (1809).

⁴⁾ E. Becquerel, Mémoire sur l'analyse de la lumière émise par les composés d'urasites phosphorescents. Ann. chim. et phys. (4) 27. p. 550—570 (1872); C. R. 75. p. 200—305 (1872).

⁵⁾ E. Hecquerel, Sur la détarmination des longuours d'onde des rayons de la partie infraronge du spectre, au moyen des effets de phosphoroscence. C. R. 77, p. 302-804 (1878). Sur l'observation de la partie infraronge du spectre solaire au moyen des effets de phosphoroscence. Arch. se. phys. et nat. (4) 57. p. 500-518 (1870); C. R. 98. p. 240-255 (1878); Annahim. et phys. (5) 10. p. 5-18 (1877); J. de phys. 9. p. 187-144 (1877). Sur les phosphorographies du spectre solaire. J. de phys. (2) 1. p. 189-140 (1882).

er keine vagen Hypothesen aufstellt, sondern erst einmal feste experimentelle Grundlagen zu gewinnen sucht, möchte ich als einen Hauptvorzug der Becquerel'schen Arbeiten betrachten.

411. Aus dem Zeitranm von etwo 40 Johren, über welchen sich die Arbeiten von Becquerel erstrecken, sind noch einige andere Veröffentlichungen zu erwähnen, die freilich meist geringe oder keine Bedeutung haben. Dahin gehören Versuche von Draper') am Flussepath. Bemerkungen von Osanna) und von Bohna), der wieder einmal das Phosphoreseiren des Flussspaths als ein Verbrennen erklärt. Kindt4) findet, - 8 Jahre nach der entsprechenden Abhandlung von Becquerel, - dass des Phosphorescenzlicht des Flussapaths ein discontinuirliches Spectrum geba. Auch sonst folgen zahlreiche Notizen über Flussspath: Wyrouboff*) erklärt, dessen Leuchten bernhe auf der Anwesenheit organischer Substanzen, wogegen Forster Widerspruch erhebt; Hagenbach bagt, das Fluorescenzlicht sei verschieden vom Phesphorescenzlicht, ersteres continuirlich, letzteres discontinuirlich; Living⁸) dagegen zelchnet ein discontinuirliches Fluorescenzspectrum; alle Flussspathe zeigen zwei Bander, manche noch vier mehr. Schneider!) ist nicht ganz einverstanden mit Becquerel; wie dieser meint er, die Grundurssche der Phosphorescenz "in einer Veränderung der Gleichgewichtslage der Molecüle" suchen zu sollen, aber er will nicht annehmen, dass dadurch zunächst electrische Wirkungen erregt werden, die ihrerseits das Licht hervorrufen, wie Bacquerel wohl gelegentlich angedeutet hat. - Ghaye 10) beobachtet phosphorescirenden Schnee; seine Beobachtung wird freilich recht bedenklich durch die Angabe, dass auch die durch Schnelzen entstandenen Wassertropfehen geleuchtet haben. — Forster 11) macht ausführliche Angaben über die Darstellung von Phosphoren aus &-, Ba-, Ca-Verbindungen.

¹⁾ J. W. Draper, On the phospherescence of bodies. Phil. Mag. (4) L p. 81-100 (1851).

²⁾ H. Osann, Ueber die Erscheinungen der Fluorescenz mit Hinblick auf die der Phosphorescenz und des eiestrischen Lichten. Verhandl. physik.-med. Ges. Würsburg. 5. p. 394—406 (1854). Einige Bemerkungen über Fluorescenz. Pogg. Aun. 94. p. 040—042 (1855).

C. Bohn, Ucher negative Finorescens and Phosphorescens. Pogg. Ann. 130. p. 867
 May 1967

⁴⁾ G. Ch. Kindt, Phosphoresconslicht. Pogg. Ann. 131. p. 100 (1807).

G. Wyrouboff, Bull. soc. chim. 1808, p. 884 *; J. f. pract. Chem. 100. p. 58—62 (1867).

⁶⁾ A. Forster, Notis zur Kenntniss der Phosphoreseens durch Temperaturerhöhung. Pogg. Ann. 148. p. 658—660 (1871).

⁷⁾ E. Hagenbach, Ueber das Aufleuchten, die Phosphoroscenz und Fluorescenz des Finsuspathes. Ber. chem. Ges. 10. p. 2282 (1877).

⁸⁾ G. D. Liveing, Note on the spectra of calcium fluoride. Proc. Cambridge Phil. Soc. 3,8. p. 96-98 (1878).

⁹⁾ J. Schneider, Ueber Phosphoresoms durch mechanische Mittel. Pogg. Ann. 96, p. 262-267 (1855).

¹⁰⁾ M. Ghaye, Note sur la phosphorescence de la neige, observée le 5, déc. 1855. Bull. sead. bolg. 28. L p. 250-257 (1855).

A. Forster, Uebar Darstellung künstlicher Leuchtsteine. Pogg. Ann. 188, p. 94—121, 228—258 (1868).

412. 1879 beginnt die eingehende Untersuchung tiber die Wirkung der Kathodenstrahlen auf ins Vacuum eingeschlossene Substanzen: Goldstein!) findet, dass dabel Platindoppelcyantire, kohlensaure Erden, Uransalze, Alcalihydrate phosphoreschan. Crookes?) macht seine ersten Versuche auf diesem Gebiet, und erklärt das Lenchten als Folge von Stössen, welche von Theilchen hervorgebracht werden, die mit enormer Geschwindigkeit von der Kathode abfliegen. Dagegen polemisht Wiedemann.) Die weitere Entwicklung dieses Gebietes soll in einem besonderen Abschnitt besprochen werden.

Vom Jahre 1880 au beginnen die Publicationen über Phosphorescenz sich so zu mehren, dass ich nur diejenigen in dieser historischen Uebersicht erwähnen kann, die einen wirklichen Fortschritt bringen.

418. Die von E. Becquerel eingeführte Methode, ultrarothe Struhlung, durch ihre auslöschende Wirkung auf vorher belichtete phosphoroscirende Schichten sichtbar zu machen, wird von seinem Sohne H. Becquereld in einer größeren Anzahl trefflicher Abhandlungen weiter ausgebildet und zur Wellenlängenbestimmung in Emissions- und Absorptionsspectren benutzt. Draperd führt eine schöne Modification der Methode ein, indem er die vom Spectrum erregte Phosphorescenzplatte mit einer photographischen Platte in Contact bringt; dann erhält man auf dieser ein danerndes Bild des Spectrums. In dieser Art hat Lommeld sehr gute Abbildungen des ultrarothen Sonnenspectrums erhalten. Neuerdings hat wieder Lehmann die Methode aufgenommen.

Auch die Frage, welche Function der Zeit die Intensität des Phosphorescenzlichtes ist, nach welchem Gesetze dasselbe nach der Erregung abklingt, findet vielfache Bearbeitung; ich nenne hier nur Darwin, E. Wiedemann, H. Beognerel, Henry, ohne auf das Einzelne einzugehen (siehe Abschnitt IV).

414. Von den ersten Zeiten der Darstellung künstlicher Phosphore an haben alle Forscher die grosse Unsicherheit in der Erzielung hell leuchtender Producte hervorgehoben. Auch wenn sie mit ganz demselben Material in ganz derselben Weise verfahren, ergeben sich bald sehr kräftige, bald sehr schwache Phosphore, bald gelb, bald grün oder blau leuchtende. Die meisten

R. Goldstoin, Unior die durch electrische Strahlen errogte Phospherescenz. Ber. Wien. Acad. 80, II, p. 151-150 (1879).

²⁾ W. Crockes, De la lumière verte et phosphorosomte du choc moléculaire. C. R. SS. p. 285—284 (1879).

R. Wiedemann, Ueber das durch electrische Entladungen orzeugte Phosphorosocuzlicht. Wiedem. Ann. 9, p. 157—160 (1880).

⁴⁾ H. Becquerol, C. R. 96. p. 121—124, 1215—1218, 1958—1856 (1888); C. R. 97. p. 71—74 (1888); Ann. chim. et phys. (5) 80. p. 5—68 (1888); C. B. 99. p. 874—576, 417 his 420 (1884).

⁵⁾ J. W. Draper, Amer. J. (8) 21. p. 171-182 (1881); Phil. Mag. (5) 11. p. 187-189 (1881).

⁶⁾ E. Lommel, Sitsungsber, math.-phys. Kl. d. bayer, Akad. 18. p. 897-408 (1886) 20. p. 84-87 (1890); Wiedem. Ann. 40. p. 681-600 (1890).

⁷⁾ H. Lehmann, Beitrag zur Kenntniss der ultrarothen Emissionsspectra der Elemante. Physik, Zz. 5, p. 928 (1904).

erklärten diese Unterschiede durch die nicht genau zu bestimmende Höhe der Calcinationstemperatur und die verschiedene Dauer der Erhitzung; dadurch würden physikalische Unterschiede in den Lenchtsteinen bedingt. Wenn auch diese Umstände mitwirken, so hätte man doch leicht schliessen können, dass sie nicht die Hauptursache der Unterschiede sind, wenn man an die verschiedene Thermoluminescenz der Flussspathe gedacht hatte, die stark oder schwach, und in allen möglichen Farben leuchten können. Nur sehr wenige Beobachter scheinen eine Ahnung gehabt zu haben, dass Spuren chemischer Verunreinigungen alle Unterschiede bedingen. So schreiben ja schon einige der ältesten Forscher vor, man dürfe die Steine nicht in eisernen Mörsern pulvern, der Rost des Ofens müsse aus Messing sein, n. dergl.; aber es scheint ihnen der Grund dieser Vorschriften vollkommen dunkel geblieben zu sein. Manche geben sogur direct falschlich an, die Substanzen müssten so weit wie möglich chemisch rein sein, und schreiben Misserfolge Verunreinigungen zu. Der erste, der absichtlich winzige Mengen verschiedener Metalle zu Austernschalen fügt und dadurch verschiedenfarbiges Licht arzielt, ist Wilson, aber auch ihm bleibt es verborgen, dass solche Zusätze erst die Phosphorescenz Auch E. Becquerel bemerkt wiederholt den grossen Einfluss kleiner Beimengungen, namentlich von Mn, gesteht aber doch, dass er die Grunde für die Verschiedenheit der Resultate nicht habe aufklären können.

Der erste, der hier erhebliche Fortschritte bringt, ist Verneuil1). Er analysirt ein im Handel befindliches Leuchtpulver aus Muschelschalen, findet, dass es neben dem Sulfid von Ca noch das Oxyd, das Sulfat und das Carbonat onthalte, Spuren von Si, My, Phosphate der Alcalian, und Spuren von Bi-sulfid. Letztere bedingen die starke violette Phosphorescenz. Er stellt dann Pulver mit Zusätzen aller möglichen Metalle her, zeigt, dass zu grosse Zusätze die Phosphorescenz schwächen, findet, dass ganz reines Ca-sulfid gar nicht phosphorescirt. — In einer zweiten Abhandlung matersucht er, warum aus der Muschel Hypopus vulgaris ein heller Phosphor bereitet werden könne; er findet, dass neben dem Ca-sulfid Verunreinigungen durch Bi, Na-Carbonat und Chlorid, Ca-sulfat gerade im richtigen Verhültniss vorhanden seien, dass man eventuell durch Zusatz dieser Stoffe die Phosphorescenz verbessern könne. Es handelt sich immer nur um Spuren, 1 Tausendstel oder weniger, so dass die Anwesenheit dieser Vernnreinigungen früher der Analyse leicht entgehen konnte. - Bei weiteren Arbeiten aber gelingt es Verneuilen nicht, auch in der Zinkblende solche Verunreinigungen als wirksam nachzuweisen. Verneuil sucht natürlich auch eine Erklärung; er sagt, die Zusätze dieuten zum Theil

A. Vernouil, Sur la préparation du sulfure de calcium à phosphorescence violette.
 R. 108. p. 000-608 (1888).

²⁾ A. Vernouil, Sur les causes déterminantes de la phosphorescence du sulfure de calcium. C. R. 104. p. 501—504. (1987).

A. Verneuil, Becherches sur la blende hexagonale phosphoroscente. C. B. 106.
 p. 1104—1106, 107. p. 101—104 (1868).

nur als Schmelzmittel; "toute matière capable de vitrifier la surface du sulfuro de calcium sans la colorer rend ce produit très phosphorescent." — Eigentlich ware freilich jetzt erst zu erklären, warum ein verglastes Product gut phosphorescirt.

Die durch Crookes angeregte Methode der Untersuchung der seltenen Erden durch Kathodophosphorescenz hat dann sehr erheblich zum Verständniss der Phosphore beigetragen. Z. B. die früher erwähnte Phosphorescenz der Thonerde, die E. Becquerel fand, die dann Crookes beim Rubin unter Kathodenstrahlen wieder beobachtete, hat zu zahlreichen Publicationen Veranlassung gegeben; Lecoq behauptet, sicher mit Recht, dass nur Verunreinigung durch Chrom die Phosphorescenz bedinge. Im Anschluss an diese Beobachtung hat Lecoq noch zahlreiche Zusätze zu Thonerde, Kalk, Gallin u. a. w. untersucht.

415. Die Versuche von Verneuil werden fortgesetzt durch Klatt und Lenard!). Auch sie finden, dass reines Ca-sulfid nicht merkbar phosphorescirt, sondern dass Zusätze nöthig sind. Verneuil hatte nicht bestimmt ausgesprochen, wie Klatt und Lenard das thun, dass zwei Zusätze nöthig sind: ein Metall und ein auderer Körper, meist ein Na-Salz, aber auch Flussspath oder anderes. Die Autoren finden Cu, Bi, Mn als wirksame Metalle; jedem derselben entspricht ein bestimmtes Band im Phosphorescenzspectrum, dem Mn bei 611, dem Cu bei 511, dem Bi bei 455. Da sie noch ein viertes Band bei 417 finden, meinen sie, es müsse noch ein viertes Metall zugegen sein, dessen Natur sie aber nicht aufklären können und das sie zunächst 5 nennen. Von dem zweiten Zusatz sagen sie, ähnlich wie Verneuil, er müsse ein farbloses schmelzbares Salz sein, welches die Oberfäche des Schwefelcalciums überzieht. — Chloride erwiesen sich als zweiter Zusatz unbrauchbar, wahrscheinlich weil das Chlor leicht füchtige Verbindungen mit den Metallen bildet, die beim Calciniren verdampfen, so dass dadurch das Metall beseitigt wird.

In einer sehr viel späteren Arbeit führen Lenard und Klatt*) diese Untersuchungen fort. Das ζ erweist sich als Pb; daneben sind noch Ag, Zn, Ni, Sb wirksam. Es zeigt sich jetzt, dass jedes Metall mehrere Pänder erzeugt, die verschieden intensiv sind, und verschieden lange lenchten. Die Zusätze, hauptsächlich Alcalien, ändern sowohl Intensität als Leuchtdauer der sinzelnen Bänder, nicht ihre Lage. Die Intensität der einzelnen Banden hängt ausserdem von der Temperatur des Phosphors in hohem Grade ab. — Der weitere Inhalt der umfangreichen und wichtigen Arbeit gehört nicht hierher. — Aehnliche Untersuchungen macht auch de Visser*).

V. Klatt und Ph. Lenard, Unber die Phosphorosconsen des Kupfers, Wismuths und Mangans in den Erdelcelien. Wiedem, Ann. 88, p. 90—107 (1889).

Ph. Lenard and V. Klatt, Ueber die Erdeleeliphosphore. Drude's Ann. 18. p. 225
 bls 282, 428—484, 683—672 (1904).

⁵⁾ L. E. O. de Visser, Essai d'une theorie sur la phosphorescence de longue durée, specialement sur celle des sulfures alcalino-terreux. Recsuil d. trav. chim. des Pays-Bas. 20 p. 435—456 (1901); Sur la phosphorescence du sulfure de calcium bismuthifure préparé en présence de traces de sodium. Ibid. 29. p. 183—188 (1908).

416. Eine sehr interessante Beobachtung von Wiedemann!) sei hier noch erwähnt, die für den Zusammenhang von Fluorescenz und Phosphorescenz von Bedeutung ist: während man an Lösungen fluoreschrender Körper niemals Phosphorescenz beobachtet hatte, tritt solche auf, wenn man die Lösungen etwa durch Gelatine starr macht.

Die Frage, wie nimmt die Intensität des Phosphorescenzlichtes nach der Erregung mit der Zeit ab, nach welchem Gesetze findet das Abklingen statt, war zuerst durch E. Becquerel gestellt und ihre Beautwortung versucht worden. Sie ist später sehr häufig wieder aufgenommen worden, ich nenne noch Buchner, Micheli, aus neuester Zeit namentlich Nichols und Merritt. Das Abklingen muss natürlich für jedes einzelne Band des Phosphorescenzlichtes untersucht werden, und da die Schnelligkeit des Abklingens in hohem Grade von der Temperatur abhängt, ist diese natürlich auch zu berücksichtigen. Da bei niedriger Temperatur das Leuchten lange Zeit dauert, aber schwach ist, bei hoher Temperatur die Lichtemission stark, aber kurze Zeit dauernd ist, so würe eine Untersuchung darüber, ob die Quantität des überhaupt aussendbaren Lichtes in allen Fällen die gleiche ist, höchst interessant. Derartige Versuche sind aber nur von Micheli 7) unternommen worden.

- 417. Der grosse Einfluss der Temperatur auf die Austreibung des Lichtes ist bei allen Versuchen über Thermophosphorescenz in die Augen springend; wenn ein Phosphor bei gewöhnlicher Temperatur zu leuchten aufgehört hat, so erhält man ein neues Lichtquantum, wenn man ihn auf 100° erhitzt; ist er dabei dankel geworden, so kann eine Erwarmung auf 2000 wieder Licht geben, u. s. w. Dabei schien die Temperatur für maximale Helligkeit bei verschiedenen Körpern eine verschiedene zu sein, und es lag die Vermuthung nahe, dass manche Körper, die bei gewöhnlicher Temperatur schlecht oder gar nicht phosphoresciren, bei tieferer Temperatur heller leuchten Diese Vermuthung hat man denn auch bestätigen können, aud konnen. namentlich seit durch die flüssige Luft sehr tiefe Temperaturen leicht erreichbar geworden waren, sind zahlreiche Beobachtungen über den Einflas tiefer Temperatur, und im Zusammenhang damit über den Einfluss der Temperatur aberhaupt gemacht worden. Es seien hier genannt: Dewar, Pictet und Altschul, Trowbridge, Lumière, Micheli, Precht, Nichols und Merritt.
- 418. Eine ebenfalls alte oft angegebene Thatsache ist die Entfärbung von Flussspath bei Erhitzung und dabei stattfindender Thermophosphorescenz. Der entfärbte Stein phosphorescent nicht mehr, aber sowohl Farbe wie Leuchtfähigkeit kann ihm durch electrische Entladungen wieder gegeben werden. Eine analoge Erscheinung beobachtete Goldstein: viele Salze der Alcalien phosphoresciren unter Einwirkung von Kathodenstrahlen und gleichzeitig

i) E. Wiedemann, Optische Notisch. Sitzungsber.d. physikal-medie. Soc. Erlangen 1887.

²⁾ F. J. Michell, Influence de la température sur la lumière émise par les corps phosphorescents. Arch. sc. phys. et nat. (4) 12. p. 5.—84 (1901).

Andert sich ihre Farbe; beispielsweise wird das weisse Chlornatrium bläulich gefärbt; die Phosphorescenz nimmt ab, wie die Färbung zunimmt, und hört schlieselich auf. Lässt man das Salz längere Zeit liegen, oder erhitzt es, so verschwindet die Färbung wieder und gleichzeitig ist das Phosphorescenzvermögen wiederhergestellt. Aehnliches hat sich auch in anderen Fällen gezeigt, aber die Ansichten sind noch getheilt, ob wir es hier mit einer chemischen Aenderung, z. B. der Entstehung von Natriumsubchlorid, zu thun haben, oder ob nur physikalische Aenderungen vorliegen.

419. Dass nach Entdeckung der Röntgenstrahlen auch ihre Einwirkung auf die phosphorescirenden Körper untersucht wurde, versteht sich von salbst, und ebenso ging es mit den Strahlen des Radiums. Wie schon bei den bis dahin bekannten Erregungsarten zeigt sich auch hier, dass im Allgemeinen alle Anregungsarten gleich wirken, dass aber doch im Speciallen eine ganze Anzahl von Unterschieden vorhanden sind; einige Körper werden nur durch einzelne Anregungsarten phosphorescirend, die Farbe des Lichtes und sein Spectrum ist nicht in allen Fällen das gleiche n. s. w. Daraus ist aber noch nicht zu schließen, dass es sich überall um verschiedene Erscheinungen handle; es kann auch nur die verschiedene Intensität der Anregung an den Unterschieden schuld sein.

Im Radium hat man auch zum ersten Male ein Beispiel eines dauernd, ohne äussere Anregung, phosphorescirenden Körpers kennen gelernt. Der Name Phosphorescenz ist hier freilich eigentlich nicht mehr am Platze, nachdem es zuerst Sir William und Lady Huggins gelungen ist, zu zeigen, dass nicht des Radiumprüparet selbst, sondern die dasselbe umgebenden Gase leuchten. Wir haben hier also offenbar denselben Vorgang, den wir sonst in Gelsslerröhren zu beobachten gewohnt sind, und für das Leuchten der Gase in diesen gebrauche ich nicht den Namen der Phosphorescenz. — Ein Leuchten ohne äussere Anregung hat sich dann auch bei der Emanation, beim Radiotellur gefunden. Erwähnenswerth ist auch noch das sogenannte Scintilliren der Sidotblende, welches zuerst Crookes unter Einwirkung von Radium beobachtete. Später hat sich gezeigt, dass es auch durch Ozon hervorgebracht wird, ja dass es ohne alle nachweisbare Anregung dauernd stattfindet. Man hat dann darin eine Art von Triboluminescenz sehen wollen.

Nur erwähnen will ich hier Arbeiten von Le Bon!) über "schwarzes Licht" und dessen Wirkung auf Phosphore oder Aussendung von Phosphoren; es handelt sich dabei um ultrarothe Strahlen einerseits, um so schwaches Phosphorescenzlicht andererseits, dass es nicht mehr auf das Auge wirkt, wohl aber noch auf die photographische Platte bei genügend langer Einwirkung. Die Arbeiten enthalten ein Gemisch längst bekannter Beobachtungen, manchmal sehr überraschend aussehender Anwendungen, und phantastischer

¹⁾ G. Le Bon, Siche namentlich: Revue scientifique (4) 11. p. 100-109, 101-107 (1869); ibid. (4) 14. p. 299-805, 827-841 (1900).

oder falscher Vorstellungen, wie z. B., dass Warmestrahlen nicht durch Eis bindurchgehen könnten.

Ich habe die zahlreichen Theorieen, welche bis zum Jahre 1850 für die Phosphorescenz aufgestellt worden sind, ausführlich besprochen. Natürlich hat es auch seit jener Zeit au solchen nicht gefehlt; sie sollen an anderer Stelle behandelt werden. Hier genüge es hervorzuheben, dass immer mehr electrische Erklärungsweisen in den Vordergrund getreten sind, dass Ionen, in neuester Zeit Electronen auch in der Dentung der Phosphorescenz eine hervorragende Rolle spielen.

ZWEITER ABSCHNITT.

Die Erregung der Phosphoresoenz.

420. Die Phosphorescenz eines Körpers, welcher derselben überhaupt fähig ist, kann in der Regel auf sehr verschiedene Art hervorgerufen werden. Damit ist aber nicht gesagt, dass jede Erregungsart auf alle Körper wirkt; es liessen sich zahlreiche Beispiele anführen, wo die eine oder andere Erregungsart unwirksam bleibt. Im Ganzen kann man sagen, dass Kathodenstrahlen das am meisten energische Mittel bilden.

Wenn man denselben Körper auf verschiedene Weise anregt, z. B. durch Ideht, durch Warme, durch Kathodenstrallen u. s. w., so scheint im Allgemeinen das erregte Phosphorescenslicht immer das gleiche zu sein. — in demselben Sinne, wie wir sagen, das Emissionsspectrum eines Elementes sei immer das gleiche. Das Phosphorescenzlicht setzt sich aus einem oder mehreren Bändern susammen, deren Zahl in manchen Fällen, namentlich bei den seltenen Erden, sehr gross werden kann, wobei sich gleichzeitig die Bänder in mehr oder weniger unscharfe Linien verwandeln. Von den möglichen Banden troten aber bei einer bestimmten Erregungsart nicht alle mit unveränderlicher Intensität auf, und diese Variationen gehen oft bis zum Fehlen mancher Bänder. So kann sich die Farbe und das Spectum desselben Körpers erheblich Andern, gerade so, wie wir bei der gewöhnlichen Emission Unterschiede des Flammen-, Bogen-, Funkenspectrums haben. Weitere kleine Unterschiede können dadurch hervorgebracht werden, dass das Phosphorescenzspectrum von der Temperatur des Phosphors abhängt und manchmal die Erregung selbst diese Temperatur Andert, z. B. bei den Kathodenstrahlen.

Die Untersuchung der Phosphorescenzspectra ist indessen bisher so ungenügend durchgeführt, beschränkt sich auf so wenige Stoffe, dass man nur sagen knun, das Spectrum scheine unabhängig von der Art der Erregung zu sein. Erschwert wird eine genauere Einsicht auch dadurch, dass selten derselbe Beobachter an demselben Material die verschiedenen Arten der Erregung geprüft hat; da, wie wir sehen werden, die Phosphorescenz oft nur

auf Sparen von Verunreinigungen beruht, so besagen offenbar Unterschiede, die an verschiedenen Materialien gefunden sind, gar nichts.

421. Ich will folgende Erregtungserten unterscheiden und einzeln besprechen:

- 1. Erregung durch Licht. Unter Anlehnung an die von E. Wiedemaun eingeführte Terminologie kann man von Photophosphorescenz sprechen.
- 2. Erregung durch Wärme, als Thermophosphorescenz zu bezeichnen. Es wird sich zeigen, dass dies im Wesentlichen nichts anderes ist, als Photophosphorescenz, da die Kürper vorher belichtet sein müssen, wenn sie thermophosphoresciren sollen.
- 3. Erregung durch mechanischen Angriss: Beiben, Schlagen, Spalten u. s. w. Dann kann man von Tribophosphorescenz sprochen. Wahrscheinlich sind hierher auch die Lichterscheinungen beim Auslösen und beim Krystallisiren zu rechnen, die als Lyophosphorescenz und Krystallophosphorescenz bezeichnet werden.
- Erregung durch Funken. Es wird zu besprechen sein, in wie weit die Erscheinungen durch das Licht des Funkens hervorgebracht werden, also unter 1. fallen, oder anderer Herkunft sind.
- 5. Erregung durch Kathodenstrahlen, Kathodophosphorescenz.
- 0. Erregung durch Röntgenstrahlen.
- 7. Erregung durch Kanalstrahlen.
- 8. Erregung durch radioactive Substanzen.

422. Meist findet man, schon in den altesten Werken, noch eine Art der Phosphorescenz angeführt, welche die Antoren gewöhnlich als "freiwillige Phosphorescenze bezeichnen, d. h. als solche, welche keiner Anregung bedarf. Sie rechnen dazu vornehmlich die leuchtenden Thiere und Pflanzen, ferner das Leuchten von Phosphor und dergl. Körper. Es scheint zwar aussichtslos, wenn man den Versuch machen wollte, den Namen: "phosphorescierende Pfinuzen oder Bacterien" ausrotten zu wollen. Allein es ist sicher, dass diese Vorgünge mit der eigentlichen Phosphorescenz nichts zu thun haben. Das Characteristische der Phosphorescenz möchte ich, wie ich schon in der Einleitung bemerkte, darin sehen, dass wir einen reversiblen Process vor uns haben, dass durch die "Anregung" irgend eine Aenderung in dem Körper vorgenommen wird, die nachher von selbst zurtickgeht, und bei diesem Rückgang mit Lichtentwicklung verbunden ist. Der Process kann beliebig oft wiederholt werden. Bei den leuchtenden Thieren und Pflanzen, ebenso bei dem Leuchten z. R. von Na, von K, von P an der Luft, haben wir es aber sweifellos mit einem chemischen Process, wahrscheinlich mit einer Oxydation zu thun. Die Thierund Pflanzenkörper entwickeln irgend welche Stoffe, die mit dem Sanarstoff der Luft oder des Wassers eine langsame Verbindung eingehen, verbrennen, und diese Verbrennung ist mit Lichtentwicklung verbunden. Ist die Oxydation vollendet, so kann derselbe Stoff nicht von neuem leuchten, sondern es wird neues Brenumaterial" producirt.

Freilich sind die Vorgünge bei leuchtenden Thieren und Pflanzen noch sehr wenig aufgeklärt; aber das eben Gesagte entspricht der Vorstellung, die man sich aus dem Studium der einschlägigen Litteratur bilden kann. Ich recline daher diese Erscheinungen nicht zur Phosphorescenz und werde sie demormass nicht besprechen.

1. Erregung der Phosphorescenz durch Licht.

423. Wenn wir von den alten sagenhaften Erzählungen über Edelsteine, die im Dankeln leuchteten. — und die buid von einem Storch in den Schoss elner Frau, bald von Zigennern in den Busen einer Frau geworfen sein sollen, - und von der Angabe des nicht immer zuverlässigen Benvenuto Cellini) aus dem Jahre 1568, dass er einen im Dunkeln leuchtenden Diamant gesehen habe, — absehen, so scheint van Helmont?) der erste gewesen zu sein, der einen Stein phosphoresciren suh. Er nennt ihn silex und beschreibt die Erscheinung im Jahre 1600 (?) so genau, dass kein Zweifel fiber die Realität der Beobachtung bestehen kann. - Kurz darauf folgt, etwa 1603, die Entdeckung des Bologneser Phosphora, des Ba-sulfids, welches den ersten kunstlichen Phosphor repräsentirt.

Im Jahre 1662 folgt die Beobachtung von Hoyles) an Diamanten, im Jahre 1673 der zweite künstliche Phosphor von Balduin 1), Ca-nitrat. -Neue Phosphore lehrt Du Fay) bereiten, indem er z. B. Belemnite, Topas, Gyps calcinirt; ebenso findet er einige Mineralien, calcinirtes Elfenbein, Knochen, Austerschalen, Eierschalen u. a. phosphorescirend, auch einige Diamanten.

Ungemein wird die Zahl der bei Belichtung phosphorescenzfähigen Körper vermehrt durch Beccari 9, der fast alle Körper ausser den Metallen als Phosphere erkennt, die organischen Körper meist unr nach Erhitzung.

Canton') lehrt 1708 die bequeme Darstellung von Kalkphosphoren aus Austerschalen, Wilson®) erzielt verschiedenfarbiges Licht durch Metallznestze, ohne den Grund zu verstehen, ebenso ergeht es Marchetti.") -John 10) fügt zu den künstlichen Phosphoren aus Ca und Ba solche aus St. -Dessaignes!) untersucht, wie er sagt, tous les corps de la nature, und gelangt zu dem falschen Schluss, dass alle Körper phosphoreseiren, welche weder gute Leiter noch vollkommene Isolatoren seien, wie auch sonst seine Arbeiten voller falscher Schlüsse sind.

424. Ausserordentlich gross ist auch die Zehl der Körper, bei denen Placidus Heinrich 12) Phosphorescenz findet. Er untersucht zueret die Körper in ihrem natürlichen Zustand, giebt an, dass namentlich kalkhaltige Körper gut phosphoreschen, doch hänge das Licht von der mit dem Kalk verbundenen Saure ab. Körper aus dem Kiesel-, Thon- und Talkerde-

Kayser, Spectroscopic. IV.

²⁾ Vgl. p. 804. 1) Vgl. p. 000. 8) Vgl. p. 000. 4) Vgl. p. 007. 6) Vgi. p. 615. 7) Vgl. p. 618, 8) Vgi. p. 020. 5) Vgl. p. 618, 10) Vgl. p. 629, 11) Vgl. p. 080. 0) Vgl. p. 622. 12) Vgl. p. 085. 42

Geschlecht" phosphoresciren schwach. Die Salze leuchten gut, Metalle und "brennbare Mineralien" nicht; zu letzteren rechnet er Schwefel, Kohlen, Erdpech, Achat und Anderes. Bernstein phosphorescirt. — Aus dem Thier- und Pflanzenreich findet er zahlreiche Phosphore, namentlich wenn die Stoffe getrocknet oder gebleicht sind. Er fludet überhaupt, wie schon früher z. B. Beccari und Wilson, dass im Allgemeinen die weissen oder hellen Körper besser phosphoresciren, als die dunklen und gefürbten, — ein Satz, der für die künstlichen Phosphore auch heute noch oft wiederholt wird.

Dann wendet sich Heinrich zu den künstlichen Phosphoren; die Körper werden bei der Herstellung immer geglüht, und durch diesen Process wird entweder schon vorhandene Phosphorescenzfähigkeit verstärkt oder ner hervorgerufen. Er meint, das Fener habe im Allgemeinen nur den Zweck, Fenchtigkeit wegsuschaffen. Er bespricht im Einzelnen die Darstellung und Eigenschaften der Phosphore aus Baryt und aus Kalk in verschiedenen Formen, mit verschiedenen Sauren. Ueberall sieht er Beweise für seine Theorie, dass die Phosphorescenz auf einer Entsäuerung der Körper beruhe.

425. Alle bisher genannten Arbeiten haben im Wesentlichen nur zwei Ziele im Auge: möglichst viele photophosphorescirende Körper unfzuünden, und eine Erklärung der Phosphorescenz zu geben. Das erste Ziel wird vollkommen erreicht, das zweite gar nicht. — Eine ganz neue Bahn schligt dann E. Becquerel') ein, indem er sich bemüht, die Gesetze der Lichtensendung zu ermitteln, wozu wesentlich das Phosphorescop dient. Bis heute ist diese Aufgabe noch nicht gelöst, wie in dem Absohnitt über die Intensitätamessungen nachgewiesen werden soll.

Bei den Alteren Beobachtern spielt eine Hauptrolle die Dauer des Leucitens, in zweiter Linie steht die Helligkeit. Um beides bestimmen zu können, ist ein möglichst ausgeruhtes und empfindliches Auge nötlig, und damit sehr kurz dauernde Phosphorescenz beobachtet worden kann, muss der Körper möglichst schuell nach der Belichtung vor das Auge des im Dunkeln besind-Ilchen Beobachters gelangen. Es werden vielfach die Vorrichtungen beschrieben, z.B. bei Beccaria und Heinrich, welche duzu ersonnen sind. Der Beobachter schliesst sich in eine vollkommen dunkle, aber ventilirte Kammer ein, in welcher er mindestens eine viertel Stunde verweilt, læver die Beobachtungen beginnen. Durch Drehvorrichtungen oder Thurchen mit mehreren Vorhängen werden die durch einen ansserhalb besindlichen Gehülfen belichteten Körper hineingereicht. So geht immerhin wohl eine Secunde nach der Belichtung verloren, eine Zeit, in welcher viele Körper ihr Phosphores cenzilicht bereits verloren haben. Durch das Phosphoroscop, mit dessen Holfe sich schon $\frac{1}{10000}$ Secunde, oder noch schneller, nach der Belichtung beobachten lasst, ist denn auch die Zahl der Phosphore abermals sehr gewachsen. Schwefel

^{· 1)} Vgl. p. 646.

zum Beispiel, der nach der übereinstimmenden Angabe aller Alteren Beobachter nicht phosphorescenzfähig genannt wird, phosphorescht nach Becquerel.

Nach diesen Bemerkungen wird es verständlich sein, wenn ich darauf verzichten muss, eine Liste der photophosphoreschrenden Körper zu geben. Man kann nicht, wie es Dessaignes thun zu können meinte, alle Körper der Natur einer Probe unterwerfen. Wenn ich alle in den Arbeiten von Beccari, Dessaignes, Heinrich, Becquerel und Anderen angeführten phosphorescenzfähigen Stoffe aufzählen wollte, so könnte ich damit viele Seiten füllen und doch nur eine ganz kleine Anzahl zufüllig gewählter Körper bringen.

426. Aber noch aus einem andern Grund hat solche Tabelle keinerlei Werth. Schon den ältesten Beobachtern ist aufgefallen, dass die Herstellung künstlicher Phosphore unsicher ist, dass man manchmal sehr gut leuchtende bekommt, ein ander Mal bei derselben Behandlung derselben Materialien gar nichta. Ebenso variabel erwiesen sich die Resultate in Bezug auf die Farbe des Phosphorescenzlichtes. Dasselbe gilt von den natürlichen Phosphoren. Ich brauche nur an die Diamanten oder an Flussspath zu erinnern: einzelne Exemplare leuchten gut, andere schlecht oder mit anderer Farbe; Stücke desselben Krystalls verhalten sich verschieden. Man kann somit im Allgemeinen gar nicht von der Phosphorescenz einer bestimmten Substanz sprechen, sondern nur von der Phosphorescenz des gerade untersuchten Exemplares.

Die älteren Beobachter, — und in dieser Beziehung ist auch E. Becquerel zu diesen zu rechnen, — wollten den Grund dafür in physikalischen Unterschieden finden; die moleculare Structur sollte verschieden sein. So sollte namentlich bei den durch Calcination erhaltenen künstlichen Phosphoren die Höhe und Dauer der Erhitzung das moleculare Gefüge und damit die Phosphorescenzfähigkeit und Farbe bedingen. Diese Erklärung sah nicht übel aus, verschloss aber jede Möglichkeit zu einer weiteren Forschung und zu sicheren Resultaten.

Allein es hat sich herausgestellt, dass sie falsch war; nicht physikalische, sondern chemische Unterschiede bedingen Alles. Verneuil²) war der erste, der durch chemische Analyse eines leuchtenden Calciumsulfids nachwies, dass die Anwesenheit einer Spur eines Metalls zum kräftigen Leuchten nothwendig ist, und dass ein Alcali dasselbe noch erhöht. Die Versuche, welche in dem Abschnitt über die Zusammensetzung der Phosphore besprochen werden sollen, sind dann von zahlreichen Forschern fortgesetzt worden, und haben Aufklärung über eine grosse Zahl bis dahin unerklärbarer Abweichungen gebracht. Es hat sich gezeigt, dass oft minimale Spuren, i Millionstal, als Zusatz genügen, um einen nicht phosphorescirenden Körper in einen Phosphor zu verwandeln.

¹⁾ E. Bocquerel, Ann. chim. et phys. (3) 57, p. 45 (1870).

²⁾ A. Verneuil, C. R. 103, p. 000-608 (1880); C. R. 104, p. 501-504 (1887).

Da solche Spuren dem chemischen Nachweis oft entgehen, ist es erklärlich, dass wir in vielen Fällen, z. B. beim Diament noch nicht wiesen, ob auch seine Phosphoresceuz auf einer Veruureinigung beruht, oder gar auf welcher.

Jedenfalls mucht dieser Umstand eine Liste phosphorescirend befundener Körper werthlos; wenn 50 verschiedene Kalkverbindungen von verschiedenen Fundstellen aufgeführt werden, so ist es nicht der Kulk, der phosphorescht. sondern die zufällig vorhandenen Beimischungen, von welchen man pichts Noch sweckloser aber ware die Nennung complicirter organischer Gemische, wie Brotkrume, Baumrinde, Hühnersleisch, Vogelfedern; was da eigentlich phosphorescirt, ist absolut unbeknnut. Auch die Angaben über Daner und Farbe des Lichtes ist, da die Autoren mit undefinirharen Stoffen gearbeitet haben, werthlos; sie beziehen alch auf das gerade in ihren Hünden befindliche, jetzt nicht mehr existirende Exemplar. Uebrigens schwanken die Zeitangaben für die natürlichen Phosphore meist zwischen 1 und 30 Secunden, für die künstlichen zwischen ebensoviel Minuten.

427. Auch über die Wirkung verschiedener Belichtung finden sich bei den alten Forschern zahlreiche und zum Theil sich widersprechende Augaben, Es ist zu berücksichtigen einmal die Intensität des erregenden Lichtes und zweitens seine Farbe.

Die erste Angabe über den Bologneser Phosphor sagt aus, dass Galilei!) ihn zur Erregung dem Dämmerlicht ausgesetzt habe. Die späteren haben Tageslicht, directes Sonnenlicht, durch Linsen oder Hohlspiegel concentrirtes Light genommen, andererseits auch Versuche mit Kerzenlicht oder Mondlicht gemacht. Marsigli) scheint der erste zu sein, der bemerkt, distuses Tageslicht wirke besser, als directes Sonnenlicht; ihm schliessen sich Lemery?) und Du Fay o an, und letzterer versucht auch eine verunglückte Erklärung dafür zu geben, Zuechis) dagegen behauptet, directes Sonnenlicht wirke immer besser. Einen Theil der richtigen Erklärung findet Canton: er weist darauf hin, dass Erwarmung das Phosphorescenzlicht austreibe; daher müssten die directen Sonnenstrahlen, die viel mehr erwärmen, auch des Nachleuchten schwächen. - Auch Heinrich) beobachtet, dass Schwerspath, Flussspath, Kalk nach schwacher Belichtung phosphoreseiren, nicht nach Belichtung unter einem Brennglas; jedoch giebt er eine ganz falsche Erklärung, wenn er chemische Zersetzung annimmt. Nachdem dann durch Ritter b und Seebeck ? die auslöschende Wirkung der langen Wellen gefunden, macht Stokes

¹⁾ Vgl. p. 608. 2) Vgl. p. 610.

⁸⁾ Nic, Lemery, Cours de Chymie 1675. Vgl. p. 010.
4) Ch. Fr. Du Fay, Hist de l'acad. roy. Puris 1780. Mém. p. 524—585 (1782).

⁵⁾ Pl Heinrich, Die Phosphorescens der Kürper... 1811, siehe p. 40 und 41. 6) Vgl. p. 629. 7) Vgl. p. 639.

⁸⁾ G. G. Stokes, On the cause of the light border frequently noticed in photographs just outside the outline of a dark body seen against the sky; with some introductory remarks on phosphoresonnes. Proc. Roy. Sec. 34. p. 68-68 (1882). ..

einige interessante Beobachtungen. Er weist darauf hin, dass die Erregung eines Phosphors von der spectralen Zusammensstzung des erregenden Lichtes. abhangt. Seine Ausführungen sind freilich zu kurz und wonig klar; allein mit den hentigen Kenntnissen kann man seine Versuche erklären. Wenn man einen phosphorescenzfahigen Schirm zur Halfte mit Tageslicht, zur andern Hilfte mit demselben Tageslicht, ausserdem mit Lampenlicht bestrahlt, so ist die erste Halfte heller. Stokes legt auch einen Phosphorescenzschirm gegen Sonnenuntergang auf den Boden, steckt daneben einen Stab, der einen Schatten über den Schirm wirft. Dann leuchtet der beschattete Theil heller, als der andere. - Diese Erscheinungen berühen auf der autagonistischen Wirkung langer Wellen, welche vorhandenes Phosphorescenzlicht anslöschen, desto stürker, je kräftiger sie sind. Das Lumpenlicht ist relativ viel reicher an rothen Strahlen, als das Tageslicht; fagen wir daher Lampenlicht zum Tageslicht, so erhöhen wir den Procentsatz der auslöschenden Strahlen im Lichte; schwächen somit die Phosphorescenz. Der zweite Versuch erklärt sich durch die Thatsache, dass diffuses Licht relativ reicher an blauen Strahlen ist, als das Sonnenlicht, namentlich gegen Abend, wo letzteres relativ reich an langen Wellen ist, (Dass diffuses Licht blauer ist, als directes Sonnenlicht, haben namentlich Versuche von Photographen, z. B. H. W. Vogel gezeigt; darauf beruht z. B. die Vorschrift, dass man bei dem Photographiren von Oelgemälden mit farbenempfindlichen Platten die Bilder in directes Sonnenlicht stellen musse, um die rothen und gelben Theile kruftig zu erhalten.) .

Da aber die Wirkung der langen Wellen bei verschiedenen Phosphoren sehr verschieden ist, nur bei einigen stark auslöschend, so ist auch der Unterschied zwischen directem und diffusem Tageslicht sehr verschieden. Bei vielen Körpern lässt sich die Phosphorescenz nur mit directem oder sogar concentrirtem Licht nachweisen.

Achnliche Bemerkungen wie tokes macht spitter Le Bon'): die phosphorescenzerregende Wirkung des Lichts wird sehr erhöht, wenn man aus ihm die rothen, gelben, grünen Strahlen wegnimmt. Sidetblende wird daher heller im Schatten erregt, als in directer Sonne, noch heller unter blauem Glas im Schatten. Hinter ammoniakalischer Kupfersulfatiosung im Schatten ist die Erregung noch stärker, aber hinter dieser Lösung in Sonne am allerstärksten, da die Lösung alle schädlichen Strahlen beseitigt, und nun die größere Intensität des Sonnenlichtes in Betracht kommt. Setzt man die Helligkeit der Blende in directer Sonne gleich 1, so ist sie im Schatten 2, hinter Cobaltglas in Sonne 7, im Schatten 9, hinter der Kupferlösung in Sonne 14.

428. Wir sind damit schon in das Gebiet der zweiten Frage hineingerathen: wie wirken verschiedene Farben erregend? Diese Frage ist in der alteren Zeit mit der anderen verquickt worden, ob der phosphorescirende Körper immer Licht von der gleichen Farbe aussendet, wie er auch erregt

i) G. Le Bon, Revue scientif. (4) 14. p. 280-808 (1900).

werden möge. Es sollte damit entschieden werden, ob der Phosphor nur aufgenommenes Licht wieder ausgiebt, oder eigenes Licht erzeugt. Zucchi) scheint zuerst 1652 unter verschiedenfarbigen Glüsern belichtet zu haben; er findet, dass stets Phosphorescenzlicht derselben Farbe entsteht; Zanotti) nimmt zur Erregung spectral zerlegtes Licht, findet auch keinen Unterschied. Beccarias) abor behanptet, Canton'scher Phosphor unter farbigen Gillsern belichtet leuchte immer in der Farbe des betreffenden Glases. Damit ruft er von allen Seiten Proteste hervor: Herbert'), Wilson'), Magellan'), Kraft), Grosser) und Andere bis in die Mitte des vorigen Jahrhunderts hinein wiederholen die Versuche theils mit farbigen Gläsern, theils mit spectral zerlegtem Licht, finden aber nicht die Resultate Beccaria's. Wohl finden sich Unterschiede in der Wirkung der verschiedenfarbigen Strahlen, es sind aber nur Unterschiede in der Intensität der Erregung; freilich werden dadurch manchmal verschiedene Ferben vorgetäuscht, da nur stärkeres Licht seine eigentliche Farbe zeigt, sehr schwaches Licht aber immer gran-grundelt erscheint; diese Thatsache war aber schon früh beim Abklingen der Phosphoro bemerkt, die immer schliesslich granes Licht geben, und so wurde der scheinbare Farbenwechsel von den meisten richtig verstanden. Schon Herbert giebt an, an Bologneser Phosphor erregen die rothen Strahlen sehr schwaches weiss-grünliches Licht, die blauen degegen starkes rüthliches. Ebenso aussort sich Grosser für Diamanten.

Etwas weiter kommen die Beobachter des 10. Jahrhunderts, nachdem die Existenz der ultrarothen und ultravioletten Strahlen entdeckt worden ist: Englefield) spricht schon die Vermuthung aus, dass die ultravioletten Strahlen noch stärker wirken müssten, als die blauen und violetten, und Ritter 10) bestätigt dies durch den Versuch; er fügt aber gleichzeitig die wichtige neue Thatsache hinzu, dass die langen Wellen nicht nur schwiicher erregend wirken, sondern dass sie vorhandenes Lenchten auslüschen. — Die Wiederholung der Versuche von Beccaria aber hört nicht auf, immer mit negativem Erfolg; ich nenne noch Dessaignes 11) 1809, John 13) 1817, dann die Versuche von Biot und Becquerel 12) 1839, die wieder die Hauptwirkung

¹⁾ N. Zucchi, Optica philosophia . . . 1652. Vgl. p. 600.

²⁾ Fr. H. Zenotti, De lapide bononienal 1748. Vgl. p. 015.

³⁾ J. B. Beccaris, Phil. Trans. 61. p. 212 (1771).

⁴⁾ Jos. Herbort, Dissertatio de igne . . . 1778. Vgl. p. 610.

⁵⁾ B. Wilson, A series of experiments . . . 1775. Vgl. p. 620.

⁸⁾ De Magellan, Roxier observ. s. l. phys. 9, p. 153-155 (1777).

¹⁾ W. L. Krafft, Acta acad. sc. imp. Petropol. 1777, L. p. 71-77.

⁸⁾ M. de Grosser, Phosphorescentia adamantum novis experimentis illustrata. Vien-

⁹⁾ H. C. Englefield, Gilbert Ann. 19. p. 899-408 (1808).

¹⁰⁾ J. W. Bitter, Gahlen J. 6. p. 688-719 (1803).

¹¹⁾ J. Ph. Dessaignes, Delamétherie J. de phys. 68. p. 444-467 (1800).

¹³⁾ J. F. John, Gilbert Ann. 55, p. 453-460 (1817).

¹⁸⁾ Vgl. p. 644.

im Ultraviolett finden. Noch im Jahre 1881 theilt Clemendot') als neue Entdeckung mit, dass Ca-sulfid nur durch blane Strahlen kräftig erregt werde!

Indessen war die Kenntniss über die Wirkung verschiedenfarbiger Bestrahlung noch nicht vollständig. Es scheint, dass Stokes 1) zuerst bemerkte, dass verschiedene Wellen doch verschiedenes Licht erregen, wenn auch natürlich nicht in dem Sinne Beccaria's. Er bemerkt, wie schon seine Vorgänger, dass lange Wellen, die auf eine Ca-sulfid-Schicht fallen, in den ersten Momenten das Leuchten anfachen, ehe sie das Licht auslöschen; aber seinem Blick entgeht es nicht, dass dies verstärkte Licht eine etwas andere Farbe zeigt, grünlicher ist. Die Thatsache, dass verschiedene Wellenlängen verschiedene Theile des möglichen Phosphorescenzspectrums erregen, ist dann apäter öfter constatirt worden, nachdem man dazu übergegangen war, sowohl das erregende als das erregte Licht spectroscopisch zu untersuchen. Ich will diese detaillirteren Forschungen, die mit dem Spectrum des Phosphorescenzlichtes im Zusammenhang stehen, in einem anderen Abschnitt besprechen.

429. Oben sind die Hauptarbeiten angeführt worden, welche die photophosphoreschenden Stoffe kennen gelehrt haben, aber im Wesentlichen nur die Arbeiten bis zur Mitte des vorigen Jahrhunderts. Dass auch in späterer Zeit noch vieles hinzugefügt worden ist, versteht sich von selbst; ich will an dieser Stelle namentlich noch zwei Abhandlungen nennen: von Wiedemann und Schmidt³), welche theils unorganische und organische Salze, theils feste Lösungen untersuchen, und von Schmidt⁴) allein, der sich mit organischen Körpern beschäftigt. Schmidt mischt Anilinfarbstoffe mit verschiedenen festen organischen Körpern, stellt also "feste Lösungen" her und untersucht sie im Phosphoroscop. Ich nenne zuerst die Lösungsmittel, von denen ein Theil für sich photophosphorescirt; in dem Fall ist die Farbe des Lichtes in Klammer beigefügt:

Hippursture (grün),
Anlictinsture (grün),
Sulfocarhimid (schwach weiss),
Chinhubunifat (violett),
Zucker (schwach roth),
Gelatine (schwach weiss),

Eiweiss, Veratrinsture, Procetcehusture, Bensotesture, o-Nitrobensotesture, p-Nitrobensotesture, Bornsteinsäure, Meconsäure, Molonsäure, Phtalsäure, Wolle, Panavoria,

Die benutzten Farbstoffe sind:

Marineblau. Modobraun, Alkaliblan, Malachiterun, Triamidocrobensol, Fuchsin. Jodarim, Triathylroganilla. Chrysanilin, Vosuvin, Trimethylrenanilin, Auramin, Playingure, Gentlenaviolett. Saffrania, Aurantia, Rose Bengale, Naphtalinroth, Meldola's Blan, Pieraminsture. Gentlanahlau. Methylenblan, Aethylorange, Congoroth.

¹⁾ L. Ol émendot, Action de la lumière sur les corps phosphorescents. C.R. 92. p.1107(1981).

²⁾ G. G. Stokes, Proc. Roy. Soc. 84, p. 63-68 (1882).

⁸⁾ B. Wiedemann und G. C. Schmidt, Wledom, Ann. 56. p. 18-26, 201-254 (1805).

⁴⁾ G. C. Schmidt, Beitrage zur Konntniss der Finorescens. Wiedem. Ann. 58. p. 108-180 (1896).

In Tabellen sind die Phosphorescenzfarben aller Combinationen angegeben. Die am hellsten leuchtenden sind in folgender Tabelle zusammengestellt, welche auch das Spectrum anglebt:

Puchsin in Geletine,	gelb			605555
Rose bengule in Golatine,	golb			870540
Chrysanflin in Gelatine,	golb,	High		0(00480
Methylviolett in Geletine,	roth			$080 \sim 500$
Hoffmanns Violott in Gelatine,	roth			080 - 500
Modebraun in Phtalsauro,	roth			710~ - 580
Fuchsin in Phtalature,	gall,	griin		610485
Magdalaroth in Phtalsaure,	roth,	golh		(105420
Gentlanablan in	blan			120
Fuchsin in Sulfocarbonid,	grūu			570 - 480
Malachitgrun in Hippursture,	gribi			580475
Auramin in Zucker,	griin			590410.

2. Erregung der Phosphorescenz durch Warme.

480. Die erste Erwähnung der Thatsache, dass ein Körper schwach erwarmt, weit unter Glühtemperatur, im Dunkeln Licht auswenden könne, flude ich bei Boyle 1) 1663; Der Diamant, der nach Insolution phosphorescirte, that das auch nach schwacher Erwärmung odor nach Rolben. Dunn folgt eine Angabe des Secretars der Royal Society, Oldenburg 2), dass ihm Nachrichten von einem Steine zugegangen seien, der nuch dentscher Bezeichnung Phophorus amaragdinus genannt werde, weil or orwhrmt Licht aussende. Es ist nicht zweifelhaft, dass es sich um grituen Plussmuth gehandelt hat. Donselben Stein legt Homberg 3) 1604 der Parisor Academie vor; er sei grün, wie falsche Smaragde, werde auf Kohlen erhitzt violott oder grau. Sicher denselben Stein hat Southwell4) im Ange, wenn or you lapis smaragdi mineralis spricht, der als feines Pulver auf eine heisen Platte gestreut lenchta Er nennt ihn phosphorus metallorum. — Leibnitz*) ist der erste, der den Stein 1710 richtig benennt, aber 1724 spricht wieder 1)u Fay") von einem Berner Stein, der weisslich, gelblich, grünlich set. Die Erscheinung giebt ihm indessen Veranlassung, auch andere Körper auf diese l'Ahigkeit zu untersuchen; er findet wirksam: falschen Smaragd nus der Anvergne (wieder Plussspath), Amethyst, orientalischen Topas, Hyacinth, einige Rubine, undere dagegen, wie Opal, gelber Jaspis, Saphir, Malachit, Granaton, leuchteten nicht. Später? fügt er zu den wirksamen noch hinzu: Quarz, Kalkspath, Diamant, zu den nichtlenchtenden: Baryt, Belemnit, Gyps, Balduin'schen l'hosphor.

1) R. Boyle, 1668. Opera varia, Genovao 1080. Vol. 1. p. 158-108.

²⁾ H. Oldenburg, Phil. Trans. Abridg. S. p. 345—340 (1705). Da Oldenburg 1078 gestorben, moss die Mitthellung vor 1678 gemaaht sein.

W. Homberg, Hist. acad. roy. dos so. Paris. 2, p. 208 (1700).
 Shr Robert Southwell, Phil. Trans. chridg. 8, p. 082 (1705).

⁵⁾ G. W. Leibnitz, Macell. Berol. L p. 01-08 (1710).

⁶⁾ Ch. F. Du Fay, Hist. acad. roy d. so. Paris 1724. p. 58—01 (1726).
7) Ch. F. Du Fay, Hist. acad. roy. d. so. Paris 1785. p. 847—872.

Pott ') nennt Flussspath, Quarz, Kalkspath, Topas, Canton ') seinen Phosphor, Herbert ') den Bologneser Phosphor, Wilson ') den Bernstein. La voisier ') findet Kreide und viele undere Kalkarten wirksam, Macquer ') fügt Bittersalzerde, Thonerde, Quecksilbersublimat hinzu, Delius ') nennt Smaragd, Hyacinth, Amethyst, Topas, Carneol, die am heissen Ofen gerieben leuchtend werden; Saussure ') untersucht Dolomit, Crell ') Flussspathe, die sich sehr verschieden verhalten, Thomson ') berichtet, dass alle Kalksteine aus der Umgegend von Castallamare erhitzt leuchten.

431. Sehr eingehende Untersuchungen verdanken wir dann Wedg wood 11), der die Substanzen als feines Pulver auf eine erhitzte Eisenplatte streut. Er giebt eine lange Liste, in welcher die Körper nach dem Grade der Phosphorescenz geordnet sind: Flussspath, schwarzer und graner Marmor, rother Feldspath, Diamanten, orientalischer Bubin, Baryte, Kieselsteine, Isländischer Doppelspath, Scennuscheln u. s. w. sind die besten, Metalle, Salze, Papier, Leim, Wolle, altes Holz, Oele, Wachs, Spermaceti, Butter die schlechtesten. Bei letzteren meint er wohl mit Recht, dass es sich um eine Art Verbrennung handle. Das Licht sei meist farbles (d. h. sehr schwach), aber in einzelnen Fällen sei es deutlich gefürbt, z. B. bei Flussspath grün, bei Marmor roth oder orange, bei Rubin roth, u. s. w.

In den Arbeiten aus dem neunzelmten Jahrhundert wächst die Anzahl der genannten Körper so sehr, dass ich darauf verzichten muss, sie hier aufzuführen. In Hau y's Mineralogie 13) ist die Anzahl freilich noch gering, aber bei Dessaig nes 13) wird sie schon sehr gross. Er sagt an einer Stelle sogar, alle organischen und unorganischen Körper leuchteten, wenn sie auf eine Platte von 256° C. gestreut würden, schränkt freilich nachher diese allgemeine Angabe wieder wesentlich ein. Bei den organischen Körpern z. B. findet er, dass Sauerstoff gegenwärtig sein müsse, dass es sich also um eine Verbrennung handle. Er behauptet, Pulver werden im Allgemeinen erst bei weit

¹⁾ J. H. Pott, Chymleche Untersuchungen. 2. Anii. Berlin bei Voss. 1757. Fortsetzung p. 38.

²⁾ J. Centon, Phil. Trans. 58. p. 887-844 (1768).

³⁾ Jos. Herbert, Dissertatio de igne . . . Vimne 1778. Vgl. p. 610.

⁴⁾ B. Wilson, A series of experiments . . . 1775. Vgl. p. 620.

⁵⁾ A. L. Lavoisier, orwitint von Pl. Heinrich, die Phosphorescens 1811, siehe p. 186.

P. J. Macquer, Chymisches Wörterbuch... Leipzig 1781. Artikel Phosphor.
 H. F. Delius, Vom Leuchten der Steine und Edelsteine. Crell, Neues chem. Arch. B.

⁷⁾ H. F. Delius, Vom Louchten der Steine und Edelsteine. Creil, Neues enem. Arch. 5 p. 285—267 (1785).

⁸⁾ de Saussure fils, Analyse de la dolomie, Regier observ. s. l. phys. 40. p 101 bis 178 (1792).

⁹⁾ I. v. Crell, Nachricht von einem neuen Flusspath (Pyrosmaragd), nebst einigen Versuchen mit mehruren Flusspatharten. Orell Chem. J. 1795 I, p. 584—580.

¹⁰⁾ Thomson, Crall, Cham. Ann. 1. p. 267-278 (1798).

¹¹⁾ Th. Wedgwood, Phil. Trans. 1702, L p. 28-47, 270-282.

¹²⁾ R. J. Hally, Traité de minéralogie. Paris 1801. Bd. 1.

¹⁸⁾ J. Phil. Dessaignes, Dolametheris J. de phys. 68. p. 444—467, 69. p. 109—200 (1809), 71. p. 07—70 (1810).

höherer Temperatur leuchtend, als grüssere Stücke, und will darin eine Bestätigung seiner Theorie sehen, dass die Phosphorescenz vom Krystallwasser abhänge.

482. In dem Werke von Heinrich 1) sind otwa hundert Selten der Phosphorescenz durch Erhitzung gewidnet. Er findet, dass alle Kalkverbindungen, deren er 51 untersucht, leuchten, am beston die Flussepathe, bei denen das Licht alle möglichen Farben haben kann. Dann folgt die Untersuchung der Baryumverbindungen, die ebenfalls alle leachten, der Edelsteine und Siliciumverbindungen, der alcalischen Erden, der Salze, der Motalle und threr Salze. Hier findet er, dass alle Metallo sowohl ein augenblickliches Funkeln beim Aufstreuen, als auch ein permanentes ruhiges Leuchten zeigen. letzteres tritt auch bei den meisten natürlichen Metalloxyden auf, bei den künstlichen dagegen nicht. Dann folgen verbrennliche Substanzen des Mineralreiches, Steinkohlen, Torf, Graphit, Achat, Lava, Binustein, die alle leuchten. ebenso Bernstein, während Schwefel mit Flamme verbrennt. Dann organische Substanzen: Holz, Bohnen, Mais, Mehl, Papier, Zühne, Elfenbein, Knochen, Elerschalen, Muscheln, Korallen und vieles andero. Den Schluss bilden Oole. Fette und abuliche Körper. Fast überall zeigt sich Licht. In allen einzelnen Kapitaln finden sich lange Tabellen der untersuchten Körper mit Augaben über den Grad der Helligkeit und Dauer des Lichtes. Auch fludet sich sm Schluss eine Tabelle, in der die Körper aufgezithlt werden, die orangefarbiges, gelbes, grines, violettes, rothes oder weisses Licht aussenden. Man kann sich somit in der umfangreichen Arbeit rolativ leicht orientiren, obgleich überall eine Menge verkehrter Anschanungen und Auseinandersetzungen dazwischen gestreut sind.

488. Grotthuss") findet im Chlorophan ein Material, welches ganz ausserordentliche Empfindlichkeit gegenüber der Wührne zeigt, so dass schon die Körpertemperatur genügt, Leuchten hervorzurufen. Brewster") giebt eine Liste von 59 Mineralien, welche thermolumineseinen, Pearsall!) beschäftigt sich wieder mit dem Chlorophan. — E. Becquerel, dem wir eine neue Belebung und Befruchtung der allmählich einschlafenden Forschung auf dem Gebiete der Photophosphorescenz verlanken, wie in dem historischen Abschnitt ausführlich besprochen wurde, hat über Thermophosphorescenz nur sehr wenige Versuche ausgeführt; das entsprechende Kapitel seines Buches") über das Licht ist demnach auch dürftig".

¹⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphorescens . . . Nürnberg 1811-1820.

²⁾ Th. v. Grotthuss, Schweigger J. 14. p. 188-102 (1815).

²⁾ D. Brewster, Phil. Mag. L. p. 888—888 (1810).

⁴⁾ Th. Pearsall, Proc. Roy. Instit. 1. p. 77-93, 267-281 (1881); auch Pogg. Ass. 20. p. 252-260, 22, p. 866-584 (1881).

E. Becquerel, Le lumière, ses causes et ses effets. Paris bei Didot frères. 1867. 2 Bia.
 Es seien einige Beobachtungen von Cossa über Thermophospherescens von Finerverbindungen erwähnt: Zs. f. Krystall. u. Miner. 1. p. 207—211 (1877).

Dagegen haben Wiedemann und Schmidt") eingehende Versuche veröffentlicht, die sich namentlich mit festen Lösungen, d. h. Gemischen verschledener Stoffe, beschäftigen. Die Körper werden durch Kathodenstrahlen belichtet, dann erhitzt. Die Autoren sinden, dass lange Wellen die Thermophosphorescenz ebenso vernichten, wie die Photophosphorescenz. Die Leuchtschigkeit beim Erhitzen, nach der Wirkung der Kathodenstrahlen, geht bei langerem Liegen im Dunkeln langsam zurück, findet sich aber bei manchen Substanzen noch nach Monaten. Die Autoren meinen, dass es sich immer um chemische Processe handle. Man findet in den Arbeiten lange Listen von wirksamen Körpern. — Im Anschluss daran will ich Arbeiten von Hoffmann") und Trenkle") nur erwähnen. — Wenn ich noch die umfangreiche Abhandlung von Lenard und Klatt") nenne, die sich in einem Abschnitte auch mit dem Auflenchten durch Temperatursteigerung befasst, so sind alle wesentlichen Untersuchungen auf diesem Gebiete genannt.

194. Schon Dn Fays) bemerkte, dass, wenn man einen Flussepath wiederholt kurze Zeit erhitzt, das Leuchten allmählich schwächer wird und schlieselich aufhört: erhitzt man auf höhere Temperatur, so wird as wieder kraftiger, verschwindet aber auch da bald, um vielleicht bei noch höherer abermals zu erscheinen. Aber schliesslich tritt kein Licht mehr auf. Bei den meisten Substanzen ist die Thermophosphorescenz sehr bald beseitigt. — Dieselbe Beobachtung ist dann immer von neuem gemacht worden, z. B. von Wilson, Canton, Brewster, Dessaignes, Heinrich u. a. w. Nur Wedgwood sagt irrthumlich, das Leuchten zeige sich bei beliebig hllufiger Erhitzung immer wieder, wenn auch sehr schwach. Die Erscheinung sieht also so aus, als habe der Phosphor ein bestimmtes Quantum Licht auszugeben. welches er bei niedriger Temperatur Ausserst langsam, unsichtbar, verliert, wührend bei höherer Temperatur die Emission gesteigert wird, das Lichtquantum dafür aber schneller ausgegeben wird. So ist denn auch die Erscheinung von Du Fay an bis auf Lenard und Klatt fast stets gedentet worden. Durch diese Möglichkeit, die Thermophosphorescenzfähigkeit zu ver-

¹⁾ R. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminescens von festen Körpern und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 54. p. 604—625 (1895); 56. p. 201—254 (1805).

²⁾ M. W. Hoffmann, Ueber Entladungestrahlen und einige Beziehungen derzelben zu den Kathodenstrahlen. Wiedem. Ann. 60. p. 200—200 (1897).

³⁾ W. Tronkle, Usber Luminesconserscheinungen. Ber. d. naturwiss. Ver. zu Regensburg 1908—1904.

⁴⁾ Ph. Lonard und F. Klatt, Ueber die Erdalezliphezphere. Drude Ann. 15. p. 225 bis 282, 425—484, 688—672 (1004); siehe p. 455 ff.

⁵⁾ Ch. F. Du Fay, Hist. acad. roy. d. so. Paris 1724. p. 58-01 (1820).

⁶⁾ Eine sehr hübedie Boobschtung dasu macht Oanton (Phil. Traus. 56. p. 837—544, (1768): Wenn man einen Phosphor im Sommer belichtet, dann im Dunkeln liegen lässt, glebt er nach 14 Tagen kein Licht mehr beim Erwärmen auf 100°. Macht man aber den gleichen Vorsuch im Winter, so zeigt sich noch nach vier Wochen etwas Licht. Bei der tieferem Wintertamperatur ist also in vier Wochen weniger Licht unsichtbar ausgestrahlt worden, als im Sommer in 14 Tagen.

nichten, wird die ja mögliche Annahme, durch das Erhitzen werde das spitter frei werdende Licht erzeugt, wie durch die Insolation, widerlegt, denn dann müsste jede neue Erhitzung wieder Leuchten hervorrufen, wie neue Belichtung. Es kann sich vielmehr nur um ein Freiwerden des Lichtes bei höherur. Temperatur handeln, um ein schnelleres Austreiben des vorher bei irgend einer Art der Erregung eingesangten Lichtes nach der Bezeichnung Alterer Antoren. Dies eingesangte Licht kann sich sehr lange bei müssiger Temperatur in den Körpern halten: man findet Angaben, dass 4 Jahre nach der letzten Belichtung Thermophosphorescenz auftrat.

Diese Auffassung wird durch die Thatsache bestätigt, dass ein durch hohe Erhitzung seiner Phosphorescenzfähigkeit beraubter Körper sehr oft durch Belichtung wieder thermophosphorescirend wird, und dass dieser Prozess beliebig oft wiederholt werden kann. Noch kräftiger regenerirend wirkt der electrische Funke, der entweder durch die Substanz oder dicht neben ihr durch die Luft geführt wird, wie zuerst Dessaignes!) augab, nach ihm Heinrich, Grotthuss, Pearsall?) und viele andere bestätigten. Das passt zu dem Umstande, dass electrische Funken überhaupt ein Ausserst energisches Erregungsmittel für Phosphorescenslicht sind.

Es sind verschiedene Ansichten darüber geänssert, ob hierbei nur das uitraviolette Licht des Funkens, oder die Electricität als solche, oder endlich besondere vom Funken ausgehende Wirkungen manssgebend sind; darüber will ich an anderer Stelle berichten.

Damit ergiebt aich aber, dass man die Thermophosphorescenz als solche, als eine besondere Art der Phosphorescenz, überhaupt zu streichen hat.

Erregung der Phosphorescenz durch Wärme glebt es also gar nicht, sondern die Wärme beeinflusst nur das Abklingen des Lichtes, welches sich aus der Energie bilden kann, die in dem Körper bei vorhergehender Erregung durch Licht- oder andere Strahlen aufgespeichert war. Merkwürdiger Weise findet man diesen Schluss, namentlich in den älteren Arbeiten, nicht immer gezogen oder wenigstens nicht deutlich ausgesprochen, obgleich sehr viele Autoren entschieden betouen, dass zu Thermophosphorescenz vorherige Belichtung unbedingt nöthig sei.

Nach dieser Auffassung der Thermophosphorescenz lassen sich die Erscheinungen auch nicht von denen trennen, welche sich bei verschiedenen, aber constant gehaltenen Temperaturen seigen, und ich will sie alle zusammen in dem Abschnitt über den Einfluss der Temperatur auf Phosphorescens erörtern.

485. Nur noch ein Umstand sei hier erwähnt: man müsste nach dieser Auffassung erwärten, dass Körper nicht thermophosphoreseiren können, wenn

¹⁾ J. Ph. Desseignes, Delamétheric J. de phys. 69. p. 5-35 (1809).

²⁾ Ph. Pearsall, Proc. Roy. Instit. 1. p. 77—88, 267—281 (1881); Pogg. Ann. 2C. p. 252—260, 22. p. 566—584 (1881). Pearsall behauptet sogar filischlich, er habe durch Funken Substanzen, die sogst nicht thermonhosphoresedren, wirkeam gemacht.

side nicht vorher auf irgend eine Weise erregt worden sind. Es zeigt sich aber, dass, wenn man von undurchsichtigem Material grosse Blöcke nimmt, sie im Dunkeln zerschlügt, und die innersten Theile, welche also nie Licht gesehen haben, erhitzt, sie leuchten '). E. Wiedemann ') will darin eine vorhergehende Erregung durch die Strahlen sehen, welche von dem im Erdinnern vorhandenen Radium ausgehen.

Nur von sehr wenigen Beobachtern ist behauptet worden, Thermophosphorescenz könne auch ohne vorherige Erregung auftreten: Wedg wood ist schon genannt, auch Dessaignes macht gelegentlich so zu deutende Bemerkungen. Napier³) sagt, wenn man im Dunkeln mit Kalk oder Kreide einen Strich über heisses Eisen zieht, so erhält man eine nachleuchtende Linie, auch wenn der Kalk auf chemischem Wege im Dunkeln hergestellt war. Dazu bemerkt ein Anonymus⁴), hier handle es sich um electrisches Leuchten (!), wie bei jedem Reiben. Bohn⁴) behauptet in einer Arbeit, die freilich auch sonst viel Bedenkliches enthält, Flussspath leuchte beliebig oft erhitzt; dass sei ein Beweis, dass dabei eine Art Verbrennen stattlinde. — Fiebig⁶) dagegen wendet sich gegen Dessaignes, es sei immer Belichtung vor Thermophosphorescenz der künstlichen Phosphore nothwendig.

Lenard and Klatt bemerken noch, dass Flussepath sich etwas auders verhalte als die fibrigen Phosphore: wenn man ihn auf constanter höherer Temperatur, z. B. 90°, gehalten hat, bis er nicht mehr phosphorescht, lässt ihn sich im Dunkeln abkühlen und erhitzt ihn wieder auf 900, so giebt er von neuem Licht, wenn auch schwächeres, und dasselbe kann man mehrere Male wiederholen, bevor des Leuchten ganz wegbleibt. Sie erklären dies durch die Annahme, der Flussspath sende ausser dem sichtbaren auch ultraviolettes Licht aus, welches viel langsamer abklinge, und sichtbares Phosphorescenzlicht zu erregen vermöge. Ist er also bei 00° scheinbar dunkel geworden, so strahlt er in Wahrheit noch Ultraviolett aus, wovon ein Theil durch den Krystall selbst wieder aufgespeichert wird, und beim nächsten Erwärmen als sichtbares Licht zum Vorschein kommt. — Man würde dann aber annehmen müssen, dass bei wiederholtem Erwärmen die Zusammensetzung des Phosphorescenzlichtes geändert werde, dass es ärmer an ultravioletten Strahlen werde; andernfalls ware die Stoker'sche Regel verletzt. Eine Untersuchung in dieser Richtung ware interessant.

¹⁾ Siehe dann auch G. Le Bon, Rovne scientifique (4) 14. p. 289-305 (1900).

²⁾ Siehe W. Tronkle, Ber. Natury. Ver. su Regunsburg. 1908-1904.

⁸⁾ J. Napier, Phil. Mag. (4) L p. 200-201 (1851).

⁴⁾ Ibid. p. 432 (1851).

⁶⁾ C. Bohn, Pogg. Ann. 180. p. 867-892 (1887).

⁰⁾ O. Fiebig, Pogg. Ann. 114. p. 202-296 (1881).

⁷⁾ Ph. Lenerd u. F. Klatt, Drude's Ann. 15, p. 450 (1904).

3. Erregung der Phosphoresconz durch mechanische Mittel.

496. In diesem Abschnitt sollen eine Reihe von Erscheinungen zusammengestellt werden, die womöglich noch weniger bekannt sind, als die bisher besprochenen, die vielleicht sehr verschiedenartiger Natur sind, zum Theil vielleicht überhaupt nichts mit Phosphorescenz zu thun haben. In munchen Fallen ist letzteres sicher: wonn z. B. einzelne Autoren bei Resprachung von Phosphorescenz durch Reibung sagen, eine geriebene Harzstunge oder ein Katzenfell gaben im Dunkeln deutliche Funken, so wissen wir, dass diese electrischer Natur sind, mit Phosphorescenz gar nichts zu thun haben; solche Angaben berücksichtige ich also natürlich nicht. Aber in anderem l'Allen ist diese Erklärung nicht sicher. Ebenso findet man oft Angaban, dass Stoim mit Metallen geschlagen Funken zeigen; das kann sowohl auf einem Abechlegen kleinster Theilchen, die sich dabei zum Glüben erhitzen, beruhen als anch and einer Emission ohne Temperaturaleigerung, und die bewergt bungen sind meist so ungenau, dass man keine bestimmten Schlüsse ziehen kann. Auch wenn manche Autoren Licht bei Reihen sehen, kann man nicht wissen, um was es sich handelt: es kann dabei eine mitselge Temperatarstelgerung eintreten, und dabei das Licht frei warden, wie est im vorigen Abschnitt besprochen ist; oder es kann die Reibung so heftig sein, dass ein wirkliches Glüben auftritt, z. B. wenn Wedgwood die Körper un einen ausserst rasch umlaufenden Schleifstein presst.

Es sollen hier nicht nur die Fälle zusammongestellt werden, wo licht durch Reiben, Stoss, Schlag entsteht, sondern auch die, wo beim Spalton, beim Lösen, beim Krystallisiren, bei Biegen oder Drücken u. s. w. Louchten auftritt. Alle diese Erscheinungen sind noch wonig studirt und gur nicht aufgeklärt; es scheint sich aber z. B. bei der sogenannten Krystalloluminescenz viel mehr um ein Springen und Zerbrechen der Krystalle zu handeln, als um Licht, welches bei ihrer Bildung entsteht. Man kann sich dann die Vorstellung bilden, dass immer Licht auftreten kann, wenn der moleculare Zusammenhang der Körper gestört werde, und in dem Sinne sind alle diese Erscheinungen nur Specialfälle von Tribophosphoresconz.

Ebensowenig, wie die Versuche in vielen Füllen Außehluss darüber geben, ob es sich um Luminescenz oder um Glüben oder electrische Funken gehandelt habe, ebensowenig sagen sie oft darüber aus, ob ein Nachlenchten, d. h. wirkliche Phosphorescenz vorliegt. Manchmal wird augegeben, das Licht sei momentan; aber das besagt wenig, da wir von Phosphorescenz sprecien, auch wenn das Licht weniger als 0,01 Secunde dauert. Manchmal wird angegeben, das Licht dauere einige Secunden; aber auch das bedeutet nicht viel; denn wenn es sich um wirkliches Glüben handelt, kann das aben so lange dauern. So sind viele Versuche, welche in diesem Abschnitt besprechen werden sollen, in mehrfacher Hinsicht sehr zweifelhaft; es ist aber kaum möglich, sie kritisch zu sichten, wenn man sie nicht wiederholt.

487. Die ersten Fälle von Triboluminescenz sind etwa 1060 von Mitgliedern der Florentiner Academie¹) gefunden worden. Sie beobachten, dass einige Kürper im Dunkeln an einander geschlagen oder zertrümmert Lichtfunken geben: Feuerstein, Zucker, Steinsalz, Bergkrystall, Achat, orientalischer Jaspis.

Der nächste Fall von Tribophosphorescenz wurde durch Boyle³) beobachtet, an demselben Diamant, der zum ersten Male Thermophosphorescenz kennen lehrte; sobald derselbe gerieben wurde, leuchtete er im Dunkeln. — Dann folgt eine Angabe von Mentzel⁵): ein Student habe Antimon mit Salpeter calcinirt: beim Umrühren leuchtete der Inhalt des Tiegels. Ferner berichtet er, dass wenn man Zucker abkratze, derselbe leuchte, "ob partes salino nitrosas cum sulphure albo permixtas." Im Zusammenhang mit diesen Erscheinungen nennt er auch geriebenes Katzenfell oder gekämmte Menschenhaare. — Homberg⁴) schmilzt Kalk mit dem halben Gewicht Chlorammonium, erhält also geschmolzenes Calciumchlorür. Damit überzieht er Stäbe, die beim Aufschlagen lebhaft leuchten.

Diese isolirten und mehr zufälligen Beobachtungen sind Alles, was das siebzehnte Jahrhundert gebracht hat; bedeutend fruchtbarer ist das nächste. Bernoulli und Cassinis beschreiben viel zu kurz ihre Beobachtungen, als dass man erkennen könnte, in welchen Fällen es sich wirklich um Phosphorescenz gehandelt hat: Bernoulli sagt, beim Reiben von Zucker, Schwefel, von Gold gegen Glas, am besten bei Diamant, trete Licht auf; Cassini findet dasselbe beim Reiben von Diamant, Münzen aus Silber und Kupfer an Glas, auch von Diamant au Silber. In den meisten Fällen wird es sich wohl um electrische Funken gehandelt haben. 9

Hauksbee⁷) reibt verschiedene Körper an einander, theils im Vacuum, theils in Luft. Er construirt einen Apparat, in welchem er eine Achse schnell im Vacuum umlaufen lassen kann, bringt an ihr verschiedene Körper an, die sich gegen ein durch starke Federn augepresstes Reibzeng reiben. So reibt er Bernstein gegen Wolle; im Vacuum entsteht helles Licht, in Luft weniger helles. Aber der Bernstein erweist sich als oberstehlich geschmolzen und geborsten, die Wolle als verbraunt. Ein Stahlring gegen Flintstein giebt viele Funken, die im Vacuum verschwinden, während nun ein mattes Leuchten des Steins sichtbar wird, welches vielleicht Tribophosphorescenz sein kann. Eine

¹⁾ Siebe P. van Muschenbrock, Tentamina experimenterum naturalium captorum in academia del Cimento. Lugduni Batavorum apud H. Verbeck 1781, Para II p. 185.

²⁾ R. Boyle 1603. Opera vario, Genevae 1080. Vol. 1. p. 158-108.

⁸⁾ Chr. Mentsel, Lapis Bononiends in obscuro luceus... Biclofeldias 1075.

⁴⁾ W. Homborg, Mem. de l'acad. roy. d. sc. Paris. 10. p. 445-448 (1780). Bericht von 1898.

⁵⁾ J. Bernoulli u. J. Cassini, Hist de l'acad. roy. d. sc. Paris 1707. p. 1-5.

⁰⁾ Ueber die Arbeit berichtet E. Besquerel, La Lumière. Vol. 1. p. 22.

⁷⁾ F. Hauksbee, Physico-mechanical experiments on various subjects.... London bel R. Brugis, 1709, 6°, 194 pp.

Glaskugel an Wolle gerieben giebt im Vacuum purpurfarbiges Licht, die Wolle wird verbrannt. Ferner untersucht er Reibung von Glas am Austerschale, Austerschalen an Wolle, Wolle an Wolle, Glas am Glas, wobei immer Licht auftritt. Aber alle diese Versuche haben wenig Bedeutung.

Dann folgen kurze Angaben von Du Fay'): Rubin lenchte nur durch Reiben, Quarz bei Erhitzen und Reiben, Diamunt bei Erhitzen, Reiben auf Belichtung. - Delius) führt an, dass Quarze an einander gerieben leuchten und Schwefelgeruch entwickeln, ebenso Fenerateine; Smurngel, Hyachth, Amethyst, Topas, Carneol geben an einander gerieben kaum Licht, wohl, wen sie am heissen eisernen Ofen gerleben, d. h. erhitzt worden. Hen kelt in findet. dass Galmey-Ofenbruch, namentlich geiber, bei Reiben, Schuben, Schuben Funken gebe. Pott 9 findet Phosphorescenz bei geriebenen Flintsteinen. Bergkrystall, Porcellan, Hofmann) bei gelber Zinkblende und Feldspath Wilson o erwähnt wieder Zucker. - Razoumowskin sagt. Quarz und Glas mit irgend etwas Hartem gestossen gebon Licht auch unter Wasser, -Dolomieu 9 und Saussure 9 untersuchen Dolomite und Kalksteine, die diese Fähigkeit in sehr verschiedenem Mausse besitzen; bei einigen genägt leises Streichen mit einer Federpose, bei anderen ist heitiges Reiben oder Schlagen nothig, um Licht zu geben, bei anderen ist gar keine Wirkung vorhanden. Saussure findet, dass Kreide mit Phosphorsture zusummengeschmolzen einen Körper gebe, der mit einer Schreibfeder gestrichen, schön leuchte. Noch besser erwies sich ein geschmolzenes (Jemisch von I Thell schwefelsaurem Kalk und 5 Theilen phosphorsaurem Kalk.

Eine ausführliche Prüfung nimmt Wodgwood 10) vor, der findet, fast alle Körper leuchteten, wenn sie genügend lebhaft gerieben worden. Sie senden theils weisses, theils röthliches Licht aus. Als weiss leuchtend nomi er: Bergkrystall, Kiesel, Diamant, Topas, orientalischen Suphir; als roth leuchtend: weissen Quarz, Achat, Feldspath, orientalischen Rubin u. s. w. Auch Glas, Porcellan und Glimmer werden als wirksam augeführt. Das Leuchten ist mit einem eigenthümlichen Geruch verbunden; es findet auch auter Wasser statt. Das funkelnde Licht soll im Allgemeinen weiss bei den furblosen

¹⁾ Ob. F. Du Bay, Hist. de l'acad. roy, d. sc. Paris 1789, Mein, p. 847- 172.

²⁾ H. F. Delius, Croll, Neuos Chem. Arch. 8. p. 205-207 (1785), nach Acta physics-medica naturae curiocorum, 8. (1748).

⁸⁾ J. Fr. Henkel, Kleine mineralogische und chemische Hehriften. Dressleit u. Leipzig 1744. p. 99 °; nach Pl. Heinrich. Die Phosphorosons. p. 408.

⁴⁾ J. H. Pott, Chymische Untersuchungen . . . 2. Auli. Berlin bei Vons. 1757. Fertsetzung p. 80.

⁵⁾ Fr. Hofmann, Erhhrungen vom Louchten der Schurfenberger Blende. Hamburger Mag. 5. p. 288-806, 441-445 (1750).

⁸⁾ B. Wilson, A series of experiments relating to phosphori . . . Loudon 1775, 92 pp.

⁷⁾ Besonmowski nach Wedgwood, Phil Trans. 1702. L p. 28-47.

D. de Dolomieu, Rosier Observ. a. l. phys. 89. p. 3—16 (1701).
 De Saussure fils, Rosier Observ. s. l. phys. 40. p. 160—173 (1792).

¹⁰⁾ Th. Wedgwood, Phil. Trans. 1702, L p. 28-47, 270-282.

Körpern sein, immer dunkler roth werden, je mehr die Körper gefarbt und undurchsichtig sind. — Ein Theil dieser Versuche ist zweifelles falsch, da Wedg wood auch an einem Schleißtein reibt, und selbst angiebt, dass Glas sich dabei bis zum Weichwerden erhitze.

Burnon') findet, dass Corund beim Reiben mit rothem Licht phosphorescirt. Viele Versuche beschreibt Dessaignes. In einer ersten Arbeit?) erwähnt er Glas, Adular und Bimsstein, die in einem Mörser gestossen werden; wenn man ein Stück Adular in der Hand hält und schlägt, so entstehen in seinem Innern zahllose Sprünge, und in jedem entwickelt sich Licht, welches 4 bis 5 Minuten andauert. — Dessaignes bemüht sich hier, es wahrscheinlich zu machen, dass es sich um einen electrischen Vorgang handle: er sagt, das Leuchten sei immer stärker in einem metallenen Mörser, als in einem nicht leitenden aus Porcellan, und besser bei trockenem Wetter, als bei feuchtem; wenn man das in einem Metallmörser erhaltene Pulver auf eine helsse Platte streue, so leuchte es nicht mehr, wohl das im Porcellanmörser erhaltene. Im ersten Fall soll das electrische Fluidum, welches überhaupt nach ihm die Phosphorescenz bedingt, Gelegenheit gehabt haben, durch die gute Leitung des Metalls vollständig zu entweichen.

Viel eingehender wird die Erscheinung in späteren Arbeiten behandelt. Bei Golegenheit der Versuche³), welche zeigen sollen, dass comprimirtes Wasser leuchte, werden auch Pulver in das Wasser gebracht, und auch diese leuchten bei der Compression. Auch wenn man die Pulver auf dem Amboss hämmert, entsteht meist ein blitzartiges Licht; besonders stark ist dasselbe bei Kreide, Flussspath, Calciumphosphat, gebranntem Kalk; bei letzterem dauert das Nachleuchten bis 8 Secunden. Die Pulver sind dabei nicht erwärmt.

In einer dritten Abhandlung 1) zühlt Dessaignes Körper auf, die durch Collision phosphoreseiren: Diamant, calcinirten Kalk, Canton'schen Phosphor, Blenden, Dolomit und andere Alpenkalke, Arragonit, Flussspath, Schwerspath, Quecksilbersalze, Glas, Porcellan, Edelsteine. Nichtleuchtend sind: Schwerspath, Metalle, Metalloxyde, glasige arsenige Säure, Salze der Alcalien, Borax, Calcinusulfat, Salze der Metalle, ausser denen des Quecksilbers. Von organischen Körpern nennt er als wirksam Zucker und Harze. Die Lichterregung kann je nach der Empfindlichkeit der Substanz durch Reiben, Kratzen mit weichen bis harten Spitzen, Stossen und Schlagen stattfinden. — Licht tritt meist nur auf, wenn kleine Theilchen abgerieben werden, es entsteht nur an der Oberfläche, au den gerade getroffenen Punkten. — Sehr interessant ist eine Beobachtung über Diamanten, wenn sie richtig sein sollte: bekanntlich zeigen nur einige von ihnen Photophosphorescenz und dasselbe soll auch für das

¹⁾ Compt. de Bournon, Phil. Trans. 1803, II. p. 238-826, alche p. 248.

²⁾ J. Ph. Dossaignes, Dalamotherie J. d. phys. 68. p. 444-407, 68. p. 5-85 (1800).

J. Ph. Dessalgnes, Delamétherie J. de phys. 73. p. 41-53 (1811). - Vergl. p. 534.
 J. Ph. Dessalgnes, Delamétherie J. de phys. 74. p. 101-120, 178-198 (1812).

Erregen durch Schlagen gelten. Wenn man aber einen durch Schlagen mid Licht nicht erregbaren Diamant wiederholt an derselben Stelle schlägt, und dadurch eine Kante verletzt, so soll er nun zu leuchten aufangen und dumit auch photophosphoreschend geworden sein.

Die Farbe des erregten Lichtes sei verschieden; wahrscheinlich rühre das aber nur von verschiedener Intensität her. Gewöhnlich sei es nur momentan in einzelnen Fällen aber dauernd: beim Zusammenschlagen zweier Adulare erhält man z. B. einen Funken an der Schlagstelle, auf welchen 4 bis 5 Minnten dauerndes Licht folgt, aber nur, wenn durch den Schlag Sprünge entstanden sind. Auch wenn man mit der Messenspitze Schlehten von Adular, Grammatit oder Flussspath abspaltet, ist dauerndes Licht verhanden. Eine merkwürdige Erscheinung zeigt der Diamant: wenn er überhaupt durch Reiben leuchtet, so ist das Licht anhaltend, aber die Intensität scheint auf und ab zu schwanken.

Dies Leuchten ist nicht mit bemerkbarer Temperatursteigerung verbunden, es hat nichts mit Thermophosphorescenz zu thun. Im Allgemeinen ist es desto stärker, je härter der Körper ist, sonst aber schoint es mehr von chemischen, als von physikalischen Bedingungen abzuhängen. Die Tribephosphorescenz wächst mit steigender Temperatur; viele Substanzen, die bei gewöhnlicher Temperatur nicht leuchten, thun das, wenn sie auf 100 oder 200 Grad erhitzt sind. Daraus erklärt sich, dass wenn man Körper erhitzt, dann unter Bothgluth abkühlt, und sie nun fallen litest eder schlägt, sie sehr stark leuchten. — Umgekehrt schwächt niedrige Temperatur die Tribephosphorescenz.

489. Sehr eingehend behandelt Pl. Heinrich!) die Erscheinungen; in der vierten Abhandlung seines grossen Buchos über Phosphoresconz sind ihren 150 Seiten gewidmet, wobei freilich auch alles mögliche nicht hergehörige besprochen wird. Er beginnt mit Lichterscheinungen bel der Compression von Gasen oder bei ihrer plötzlichen Ausdehmung oder beim Einströmen iss Vacuum; dann folgen Versuche über die Compression von Flüssigkeiten. Von p. 455 an werden dann feste Körper untersucht und zwar zunflehst die Wirkung des Druckes, der in einem Compressionsapparent oder unter einem Hammer erzengt wird. Er ergeht sich ausführlich über die Temperatursteigerung, webbe dabai hervorgebracht wird, findet, dass alle die Körper leuchten, welche auch Thermophosphorescens zeigen. Längeres Nachleuchten von einigen Segunden beobachtet er an Arragonit, weissem Marmor, Phusseputh, Tremolit. -- You p. 468 an folgt: Licht durch Bruch ohne Reiben und Druck; hier werden als wirksam genannt farbiger Flussepath, Feldspath, Frauenglas, Quarz. Glas ist zweifelhaft; Glasthranen leuchten gut, wenn sie springen; viel stürkeres licht zeigen dieselben Körper, wenn man sie im Morser oder unter dem Hammer

¹⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphorescens der Körper... Nürnborg 1820. Vierte Abbandlung. p. 428-570.

zertrümmert. — Viele Salze leuchten durch mässige Reibung, Schläge, oder durch Reiben am Schleifstein; er nennt: Kalisulfat, Kupfervitriol, Eisenvitriol, Salpeter, Glaubersalz, Steinsalz, Alaun, Seignettesalz, Borax, Zucker (p. 470). Bei Eis sieht er kein Licht, doch führt er mehrere Angaben an, wonach es vorhanden sein soll (p. 482).

Von p. 495 an wird die Phosphorescenz beim Reiben rauher Oberflächen besprochen. Theils werden die Körper an gleichen Stücken gerieben, theils an härteren Körpern, auch am Schleißstein. Er untersucht alle möglichen Krystalle, Gesteine, Knochen, Zähne, Holz usw., findet in zahllosen Fällen Leuchten, in anderen nicht. — Dann reibt er mit einer Radirnadel, findet vielfach Licht, endlich mit einer Federpose. In dieser Weise soll zuerst Hermann an Steinmark (Lithomarga) Licht erhalten haben. Bekannt sei es für Zucker und Zinkblende; er findet es bei sehr vielen Körpern.

Im Ganzen sollen am ginstigsten die Körper des Kieselgeschlechtes sein, dann das Thongeschlecht, das Kalkgeschlecht, endlich das Talkgeschlecht folgen. Das Licht sei immer nur momentan, endige mit dem Reiben. Heinrich vertritt sehr energisch den Standpunkt, dass nicht die durch die Reibung bedingte Erwärmung die Ursache des Lichtes sei. Denn einmal sei die Reibung viel zu schwach, um genügende Erwärmung hervorzurufen, dann aber sei die Roihenfolge der Körper für Thermophosphorescenz eine ganz andere, da stahe z. B. das Kalkgeschlecht oben an. — Heinrich bespricht und kritisirt dann die bisherigen Erklürungsversuche für Tribophosphorescenz und glebt eigene. Das Licht, soweit es nicht ein Verbrennen oder Glühen sei, beruhe 1. auf der durch Friction bewirkten Treunung der Theile (dem Abspringen der Unebenheiten); 2. auf der durch Reibung bewirkten Electricität; 3. auf der dadurch bewirkten chemischen Zersetzung der Substanzen. Die erste Ursache soll die wichtigste sein; man sieht, dass Heinrich gar nichts erklärt, da er nur sagt, die Reibungsphosphorescenz kommt vom Reiben her.

440. Becquerel') macht keine nennenswerthen Versuche über Triboluminescenz, nur nennt er Urannitrat als sehr günstig. — Schneider²) sucht zu zeigen, dass dies Leuchten nicht mit Electrisiuung oder Erwärmung zusammenhänge: wenn man verschiedene Diamanten reibe, so finde man solche, die dabei gut leuchten, andere, die es nicht thun, und ebenso solche, die stark electrisch werden, andere nicht Aber es seien durchaus nicht dieselben Steine, welche für beides stark rengiren. Ebenso trete bei ganz schwachem Reiben, namentlich bei Steinen aus dem Kieselgeschlecht, oft schönes Leuchten ein, wo von Temperatursteigerung keine Rede sei. Bei heftigem Schlagen aber trete eine ganz andere Erscheinung ein, die absliegenden Funken seien durch Glüben leuchtend gewordene Theilchen.

1) E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 5-110 (1850).

²⁾ J. Schneider, Ueber Phosphorescenz durch mechanische Mittal. Pogg. Ann. 96. p. 262—287 (1855).

Es folgt nan eine lange Pause, in der keinerlei Beobachtungen über Tribophosphorescenz gemacht werden; und auch späterhin wird dies Geldet nur sehr stiefmütterlich behandelt. Ich will kurz den Inhalt der hierher gehörenden Arbeiten angeben: Phipson') findet, durch Stossen oder Roben lenchten: Quarzit, Milchzucker, Calomel, besonders Urannitrat, wenn es recht trocken sei; Nöggerath') beschreibt die Erscheinungen, welche er in den Werkstätten beobachtet hat, in welchen harte Steine, Chalcedon, Chrysopras, Bergkrystall, Carneol, Amethyst geschliffen werden. Die Steine werden gegen rasch umlaufende grosse Schleifsteine gepresst. Sie leuchten durch und durch, erscheinen ganz durchsichtig, senden prachtvolles rothes Licht aus, wie rothglühendes Eisen. Dabei sind sie nur um 10 bis 12°R. erwärmt, die Arbeiter halten sie in der Hand. Undurchsichtige Körper, wie Achat, Lydit usw. leuchten nur an der geriebenen Oberfläche.

Lewis) findet in Utah grobkörnigen Kalkstein, der gestessen, gekuntzt oder erhitzt leuchtet. Das Licht dauert etwa ½ Secunde. Krafft4) findet bei Pentadecylphenylketon beim Schneiden oder Brechen ein Sprühen grüner Funken, noch stärkeres blaugrünes Licht bei Pentadecyltolylketon. Reuland4) neunt Tetramethyldiphenylin als violett leuchtend. Dann folgen verschiedene Angaban von Gucci und Grassi-Cristaldi5, von Androccei), von Brugnatelli5 über Santoninderivate, die ich schon in Bd. II p. 210---211 besprochen habe.

Wiedemann und Schmidt') beobachten Tribophosphoresounz bei Haleidverbindungen von Na und K, Pope 10) bei Sacharin.

Arnold 11) reiht die Hippursaure an, Burke 12) nennt wieder einmal den

¹⁾ T. L. Phipson, Sur quelques cas nonveaux de phosphoroscence. C. R. 50. p. 31d bis 317 (1809).

²⁾ J. Nüggersth, Ausgezeichnete Lichtentwickelungen beim Schloifen harter Steinarten, Pogg. Am. 150. p. 825-381 (1878).

⁸⁾ H. C. Lewis, Phosphorescent limestone. Science. 3. p. 267 (1984).

⁴⁾ F. Krafft, Ueber einige hochmoleonlare Benzelderivate. Ber. chem. Ges. 21. jt. 2265 bis 2271 (1888).

^{.5)} J. Benland, Ueber Abkömmlinge des Diphonylins. Bor. chem. Ges. 22. p. 3011 bis 3019 (1889).

⁶⁾ P. Gucci o G. Grassi-Oristaldi, Sopra alcuni derivati della santonima. (insz. chim. ital. 22, i. p. 1-55 (1892); sieho p. 18.

⁷⁾ A. Andreccei, Sui quattro acidi santonod. Gazz. chim. ital. 25, L. p. 462---568 (1895); siche p. 494, 518, 524. — Sopra alcune relazioni riscontrata fra l'isomeria ottlea e la triboluminascenza. Gazz. chim. ital. 29, 1, p. 518---510 (1899).

⁸⁾ L. Brugnatelli, Ueber Santonin und einige seiner Derivata. Za. f. Krystallogr. 27. n. 78—90 (1997).

⁹⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminoseens. Wieden, Aus. 54. p. 604-625 (1895); siehe p. 25.

¹⁰⁾ W. J. Pope, On triboluminascence. Nat. 59, p. 618-619 (1890).

¹¹⁾ W. Arnold, Usher Luminescens. Zs. f. Krystallogr. 27. p. 02-98 (1807).

¹²⁾ J. Burke, Some preliminary expariments on the luminosity produced by striking sugar, Rep. Brit. Ass. 1898, p. 810,

Zucker, an dem schon die Mitglieder der Accademia del Cimento und Mentzel die Erscheinung beobachtet hatten. Mit demselben beschäftigt sich auch Steel'). — Richarz') findet Salophen wirksam, ebenso Krystalle von Baryumplatineyantir, Decker') nennt Aethylchinolin, Höring') ein Keton des Dibromanetholdibromids. Tachugaeff') giebt eine lange Liste von Körpern, die ich auch schon in Band II p. 211—212 besprochen habe. Precht') untersucht genauer Urannitrat, welches nach Dewar') und Becquerel') bei Eintauchen in flüssige Luft leuchtet. Das Leuchten tritt nur während der Abkühlung, dann wieder beim Erwärmen auf, ist verbunden mit Zerspringen und Knistern, ist also Tribophosphorescenz, die am stärksten kurz vor Erreichung der Temperatur der flüssigen Luft zu sehn scheint. Ebenso verhalten sich Uransulfat und Uranylfluorid. Auch Eis zeigt die Erscheinung. Die Körper, welche bei dieser niedrigen Temperatur Leuchten, Kuistern, Springen zeigen, erfahren gleichzeltig starke electrische Potentialänderungen.

Rinne") nennt Quarz, Church ¹⁰) glebt an, dass Zircone bei Schleifen mit Diamantpulver brillantes orangefarbiges Licht zeigen. Trenkle ¹¹) sieht an Sphalerit schon bei schwachem Reiben, Drücken, Stossen dentliches gelbes Licht. Levison ¹²) überzieht eine rotirende Pappscheibe mit tribophosphorescierenden Substanzen und hält dagegen eine Druhtspitze oder -bürste. Dann sieht man einen langen Lichtschweif auf der Schelbe, dessen Länge die Dauer der Phosphorescenz zu bestimmen gestattet.

So leuchtet Zinkblende 0.02 Secunden, das Licht ist orangegelb, geht von O bls E. Quarz und Korund leuchten glänzend gelb, Rubin karminroth, Pectolith grünlich-blau, über 1/12 Secunde, und sehr ähnlich Kalkstein aus Utah, Willemit grünlich-gelb, Chlorophan hellgrün. Gernez 13) nennt eine große Anzahl tribophosphoreseirender Metallsalze.

441. Endlich ist eine sehr eingehende Abhandlung von Trautz 14) zu

¹⁾ Th. Steel, Luminosity of sugar. Nat. 59, p. 295-295 (1890).

²⁾ F. Richars, Unbor Salophen. Ber. d. natury, Vor. su Greifswald. 1809, Febr.

H. Decker, Notis fiber des Leuchten des N-Acthyl-a-chinolins. Ber. chem. Ges. 88, 2. p. 2277—2278 (1900).

⁴⁾ P. Höring, Ber. chem. Ges. 87, 2, p. 1550 (1904).

b) L. Tachugueff, Ueber Triboluminescons. Ber. chem. Ges. 84. p. 1820—1825 (1001).

⁰⁾ J. Precht, Luminoscons bei tiefan Temperaturen. Physik. Zs. 8. p. 457-450 (1902).

⁷⁾ J. Dowar, Bakerian lecture. Proc. Roy. Sec. 68. p. 860-860 (1001).

⁸⁾ H. Becquerel, O.R. 83, p. 190-201 (1001).

⁰⁾ Rinne, Centralbl. f. Mineral, 1902. p. 262-200.

¹⁰⁾ H. Church, Zircons from Ceylon, Chem, News 85. p. 278 (1902).

W. Trenkle, Uober Laminesconserscheinungen. Ber. d. neturwiss. Ver. zu Regunsburg. 1905—1904.

¹²⁾ W. G. Levison, Note on a tribophosphoroscope and the duration and spectrum of tribophosphoroscomt light. New-York Acad. 1994; Science (2) 19. p. 820—827 (1994).*; Fortschr. d. Physik. 60, 2, p. 559 (1994).

¹⁸⁾ D. Gernes, Triboluminescenco des composés métalliques. O.R. 140. p. 1837 - 1880 (1005).

¹⁴⁾ M. Trauts, Studien über Chomituminescens, Zs. f. physik, Chom. 58, p. 1-111 (1905).

erwähnen, in welcher er die älteren Beobachtungen für Salze und Krystalle zusammenstellt, und eigene Resultate hinzufügt. Er findet, dass manche Körper "temporäre Triboluminescenz" besitzen, d. h. einiger Zeit nuch fürer Darstellung zerdrückt leuchten, später nicht mehr. Es worden lange Listen der bisher untersuchten Stoffe aufgestellt: von unorganischen Stoffen sind 25 untersucht, unter welchen 33 Tribophosphorescenz zeigen, nämlich:

Calchimbronat, Natrimmsnind, Amentrioxyd. Strontlumeblorat, Natriumbydrosulid. Kaliumchlorid, Strontlumbromat. Notriumsulfit, Kaltumbromid. Kallumnatriansulfat, Burymachlord, Kallumjodid, Barymabrould. Kallumbromat. Natriummitrit. Baryamehlorat, Kaliumsulfat. Natriumpyroborat, Natriumblearbonat, Baryumbromat, Kaliumnitrat. Harymanitrat, Kaliumcarbonat, Ammonium/Inorld, Natriumammoniumphosphat. Magnedunbronat, Natriumchlorid. Ammoulumborat, Dranghiltrat. Natriumfluorid. Quecksilberelderitr. Natriumbromat. Calciumeblorid,

Es folgen dann Tabellen für organische Körper: aus der ablighatischen Reihe sind 147 untersucht, von denen 30 Tribophosphorescenz zeigen, aus der aromatischen Reihe 301 Körper mit 112 phosphorescirenden, von Alcalokka 90 mit 63 tribophosphorescirenden).

442. Bisher sind die Beobachtungen erwähnt, bei denen es sich am Lichterzeugung durch Reibung, Stoss, Schlagen handelt, also um Trikophophorescenz, soweit nicht electrische Entladungen oder wirkliche Erhitzung, Glüben, vorliegt. Daneben sind manche Fälle beobachtet, für die nem nach Wiedemann den Namen Krystallophosphorescenz anwendet. Ich rechne sie zur Tribophosphorescenz, weil nach der Beschreibung in den meisten Abhandlungen nicht die eigentliche Bildung der Krystalle das Licht herverruft, sondern ein gleichzeitiges Springen oder Brechen der Krystalle, und weil gewöhnlich hervorgehoben wird, dass ein Berühren der Krystalle mit einem Glasstab oder ein Drücken derselben das Licht aussererlentlich verstürke.

Die alteste Bemerkung derart scheint von Pickel?) gemacht zu sein, welcher in einem Kessel, der zum Auskrystellisiren von schwefelsaurem Kalibingestellt war, grünliche Funken beobachtete. Gleichzeitig fand Schünwald?), dass wenn man Kochsalz und "vitriolisirten Weinstein", d. h. schwefelsaures Kali zusammen in Wasser löst, dann eindampft, bis sich eine Haut an der Oberfische bildet, dann zum Auskrystallisiren des schwefelsauren Kalihinstellt, Funken auftreten; die Krystalle lenchten auch beim Krutzen mit dem Fingernagel. Schiller") sieht Licht an Krystallen von schwefelsauren

¹⁾ Für Za-Sulfid vergl. eine während der Correctur erschlenene Abhandlung von A. Karl, O. R. 144, p. 841-848 (1907).

²⁾ Pickel, Göttling, Taschanbuch für Scheidekunstler auf das Jahr 1787. p. 55. 3) Schönwald, Crell, Chemische Ann. 1786. 2. p. 48-50.

⁴⁾ Schiller, Taschenbuch für Scheidekfinstler auf das Jahr 1781. p. 45 , nach Resc.

Kali, wenn von denselben Blüttchen abspringen, auch wenn man mit dem Spatel die gebildeten Krystalle vom Gestes abkratzt. Giobert i sieht ebenfalls die Funken bei krystallistrendem Kalisulfat, welches er vitriol alcalin végétal nennt. Versuche, die Erscheinung aufzuklären, misslingen: er meint zu finden, dass das Leuchten stärker werde, wenn das Gestes mit der Lösung in der Sonne gestanden habe, und wenn die Oberstäche möglichst gross sei. Electrischer Natur sei das Phänomen nicht. Dann finden Berzelius und Wöhler i wieder bei demselben Salze die Erscheinung; wenn mit einem Glasstabe die Krystalle gerieben werden, sieht man einen leuchtenden Streisen, ein Beweis, dass es sich wirklich um Nachleuchten, nicht nur um momentanes Licht handelt. Wurden die Krystalle wieder gelöst und von neuem gebildet, so trat die Erscheinung nicht wieder auf.

Herrmann⁵) beobachtet sie un einer Lösung von Cobaltsulfat und Kali, Berzelius sieht bei Fluornatrium blassgelbe Funken, Pfaff⁴) bei Strontiumnitrat, namentlich beim Berühren der Krystalle, ebenso Stieren⁵). Pleischl⁶) beschreibt sehr helles Leuchten beim Auskrystallisiren von doppeltschwefelsaurem Kali.

Von Interesse ist eine Abhandlung von Penny 7, der wieder Funken beim Auskrystallisiren von Kaliumsulfat, das mit No-Salzen verunreinigt ist, findet. Fährt man mit einem Stabe durch die Flüssigkeit, so erhält man eine leuchtende Linie, ein Beweis, dass Nachleuchten, Phosphorescenz vorhanden ist. Sehr starke und viele Funken sieht man, wenn man über fertige Krystalle die heisse Lauge giesst oder heisse Krystalle in kalte Lüsung wirft. Diese letzte Beobachtung spricht sehr dafür, dass das Licht auf einem Springen oder Brechen der Krystalle berüht, dass es sich also um Tribophosphorescenz handelt.

Trantz erwähnt noch mir nicht zugängliche Beobachtungen, von Sager") an Kaliumsulfat, wobei er ein Knacken hört, von Pontus") an überkähltem Wasser, von Wächter") an Baryumehlorat. Endlich ist noch Reichenbach") zu nennen, der Leuchten bei Natriumsulfat sieht.

2) J. Borselius and Fr. Wöhler, Jahresber. über die Fortschritte der Chemie. 1923. p. 45 *, nach Rose.

¹⁾ J. A. Globert, Sur la phosphoroscence du tartre vitriale. Resier Observ. s. L. phys. 86. p. 250-202 (1700).

⁸⁾ K. S. L. Horrmann, Schweigger J. 40. p. 70-75 (1824).

Chr. H. Pfaff, Schweigger J. 15. p. 273-276 (1815).
 Stieren, Pharmac. Gentralbi. 1850. p. 400 *, nach Rose.

c) A. H. Pleischl, Uchar Lichterscheinungen bei dem Abdampfen einer Lösung des sauren schwefelsauren Kall (Bisulfas lixiviae). Baumgartner, Za. f. Phys. u. verwandte Wiss. B. p. 210—222 (1885).

⁷⁾ Fr. Penny, Phil. Hag. (4) 10. p. 401-400 (1856).

⁸⁾ Sager, Brandes Arch. d. Apothekarver, im nördl. Dentschl. 36. p. 274 (1822-1831). *

⁰⁾ Pontus, Fontenello J. dos sc. phys. et chim. 1838.

¹⁰⁾ A. Wächter, Erwähnt von Phipson, Phosphorescence. 1870.

¹¹⁾ v. Reichenbuch, Pogg. Ann. 119. p. 459-468 (1981).

443. Einen neuen Stoff findet Rose!) in der atsenigen Siture; bei Bildung jedes Krystalls ist ein Funke sichtbar, das Licht ist so hell, dass des gauze Zimmer erleuchtet ist. Manchmal dauert das Louchten bis zu zwei oder drei Tagen, wird namentlich noch sichtbar, wenn man schüttelt. Rose sucht alle Bedingungen auf, damit die Erscheinung recht dentlich werde: die arsenige Saure muss in Salzsaure gelöst gewesen sein, die Abkahlung mus Ausserst langsam vor sich gehen, die Ausscholdung muss in der glasurigen Modification erfolgen. In einer zweiten Abhandlung untersucht Rosen das Kalisulfat, sieht aber kein Licht. Wenn er es aber mit Natronsulfat zusammenschmilzt, die entstehende glasige Masse in Wasser lüst, so zelgt sieh beht bei der Bildung der Krystalle, die auch beim Roiben oder Berühren leuchten Bedingung ist, dass das Doppelsalz von K und Nu nuskrystallisirt. Stutt des Natronsulfates kann man auch Chlornatrium odor kohlensaures Natron nohmen. Ebenso erhält er Licht von chromsaurem Kall mit schwefelsaurem oder chronsaurem Natron, von selensaurem Kali mit sch wafelsaurem Natron. schliesst, in allen you ihm untersuchten Fallon sel das Auftreten von Licht an die Bildung isomerer Modificationen gebunden.

444. Bei dieser zweifelles falschen Erklätrung ist en lange grobblehen. Erst im Jahre 1894 bemerkt wieder Bandrowski ") die Erscheinung beim Auskrystallisiren von Arsenigsaureanhydrid und dem Doppelsulfut von A und No. Das Arsenigsaureanhydrid lenghte beim Auskrystallisiren in jeder Modification, aber nur in saurer Lösung, und ein bestimmter Sauregrehalt grobe die besten Resultate. Kaliumsulfat allein zeige nie Krystullophosphoroscenz, sondern nur gemischt mit Natziumsulfat in einem bestimmten Vorhültniss. Handrowskl meint, die Erscheinung beruhe darauf, dass von der Krystallbildung die dissocirten Ionen sich zu Moleceln zusammenlaggern und sich dabel durch Funken entladen. Nach dieser Hypothese müsste auch Licht auftreten, wenn die Dissociation durch Fallung schnell aufgehoben wurde: Mert er zu eher helss gegättigten Lösung von Natriamchlorid Salzsiture, so sloht er erst nebliges dann helles bläuliches Licht, sogar stark blitzende Funken. Ichenso ist es Bei Kaliumchlorid mit Salzsture oder Alcohol ist bei Zusatz von Alcohol. das Licht grün, bei Kaliumbromid mit Alcohol ist nur schwaches nebliges Leuchten sichtbar. Dagegen zeige sich beim Eftlien durch Bromwungernieffsaure deutliches Licht. Dies Licht beim Füllen bestehe nicht aus Funken, die mit Knistern verbunden sind, sondern sei mehr phosphorescenzartig. Vielleicht liege also eine andere Ursache dieser Erscheinung zu Grunde, als beim

H. Rose, Ueber die Lichterscheinungen bei der Krystullbildung. Popp. Ann. 65.
 p. 481—486 (1885); Ann. chim. et phys. (2) 61. p. 288—208 (1850).

²⁾ H. Bose, Veber die Lichterscheimungen bei der Krystallbildung. Pogg. Ann. 89. p. 445–464, 595–500 (1841).

⁸⁾ B. Bandrowski, Ueber Lichterschafnungen während der Krystellisation. Z. f. physik, Chem. 15, p. 528-526 (1894); ibid. 17, p. 284-244 (1895).

Krystallisiren. Höring ') sieht beim Auskrystallishen eines Ketons von Dibromanetholdibromid starkes grünes Licht, welches im Spectrum eine grüne Linie zeigt. Auch beim Reiben oder Erwähnen phosphorescht der Körper.

445. Eine eingehendere Untersuchung liefert Trautz. 7) Er sieht Leuchten an Natriumacetat, Kaliumacetat und Natriumbydroxyd; ferner erwähnt er Baryumchlorat als schon bekannt, und untersucht daher die Chlorate, Bromate und Jodate der Erdalcalimetalle, von denen viele das Lenchten zeigen. Er zieht folgende Schlüsse: Das Lenchten rührt nicht von einer Verunreinigung mit irgend einem phosphoreschrenden Stoff her; das Leuchten ist auch vom Lösungsmittel abhängig, ebenso bei Mischungen vom Verhältniss der Componenten. Das Licht tritt nur auf, wenn das Gleichgewicht noch nicht erreicht lst; ist es erreicht, so kann Leuchten auch durch heftiges Reiben nicht mehr hervorgerufen werden. Häufig zeigen krystallolumineschrende Substanzen im trocknen Zustand Triboluminescenz, manche Thermoluminescenz, einige auch kurze Photoluminescenz. Das Leuchten ist am stärksten bei mässiger Uebersättigung der Lösung. Das Leuchten kann in stark und schwach dissociirenden Lösungsmitteln auftreten. Die Farbe des Lichtes ist weiss, oft grünlich, nur bei Fluornatrium gelblich; meist ist der Effect sehr blendond. Der Effect tritt ein, einerlei, ob Glas-, Porcellan-, Platin- oder Silber-Geffasse benutzt werden, und ob die Losung zur Erde abgeleitet ist oder nicht.

In einer weiteren Abhandlung führen Trautz und Schorigin's) zahlreiche neue Fälle von Krystallophosphorescenz an. Besprochen werden: 1. Arsentrioxyd; das Leuchten entsteht nur in fertig gebildeten Krystallen. Diese sind auch sehr stark tribophosphorescirend, verlieren aber ihre Fähigkeit nach einiger Zeit; die Autoren führen daher den Begriff der temporaren Tribophosphorescenz ein. Das Licht zeigt ein continuirliches Spectrum. 2. Doppelsulfat von K und Na. Die Krystalle zeigen ebenfalls starke Tribophosphorescenz, die allmählich verschwindet, schneller bei Erhitzen auf 100°. 3. Kaliumsulfat allein zeigt eine Tribophosphorescenz, die ebenfalls abnimmt. 4. Baryumehlerat verhält sich wie 2. 5. Natriumfluorid zeigt auch permanente Tribophosphorescenz. 6. Kreosolcarbonat besitzt Krystallophosphorescenz und permanente Tribophosphorescenz. 7. Baryumbromat, Sr-Bromat, Ca-Bromat, Mg-Bromat, Na-Bromat zeigen sämntlich Krystallophosphorescenz und temporare oder permanente Tribophosphorescenz.

Die Autoren finden dann auch in einigen Fällen Licht bei Ausfällung, können aber nicht alle Beobachtungen von Bandrowski bestätigen. Sie

P. Höring, Zur Kenntnies des Anethols, Ber. chem. Ges. 87, 2. p. 1542—1500 (1904)
 siehe p. 1550.

²⁾ M. Trautz, Ueber noue Luminescenzerscheinungen. Zs. f. wiss. Photogr. 2, p. 217-bis 228 (1904).

⁸⁾ M. Trautz und P. Schorigin, Krystalloluminescenz und Triboluminescenz. %. f. wies. Photogr. 3. p. 80-00 (1006).

schliessen, es haude sich in allen Füllen nur um Triboluminescenz, welche häufig bei frisch gebildeten Krystallen viel grüsser sei, als bei ülteren. Das Licht ist in allen Fällen bläulich-weiss; es wirkt auf die photographische Platte, nicht auf das Electroscop, geht auch nicht durch schwarzes Papier. Die Erscheinungen treten auch auf, wenn die Substanzen im Dunkeln gekocht waren, sie bernhen also nicht, wie Giobert zu denken scheint, auf vorber eingesaugtem Licht.

446. Dann sind noch einige Abhandlungen von Guinchant und von Gernez zu erwähnen. Guinchant') kommt zum Schluss, dass beim Leuchten der arsenigen Säure das Lösungsmittel keine Rolle spielt; es bilden sich enbische Krystalle und andere; letztere wandeln sich unter Druck in enbische um, und dabei tritt Licht auf, welches ein continuirliches Spectrum zeigt, in dem Roth und Violett wohl wegen Lichtschwäche fehlen. Es handle sich also um Tribophosphorescenz. Gernez) untersucht denselben Stoff; das Licht entstehe nicht bei der Bildung der Krystalle, sondern nur, wenn zwei sich berühren oder zerbrechen; auch wenn man die fertig gebildeten Krystalle mit dem Spatel zerreibt, leuchten sie. Also handelt es sich um Tribophosphorescenz. Ganz dasselbe findet dann Gernez) für Kalisulfat; es leuchtet nuck ohne jeden Zusatz von Natriumsulfat, sobald ein Krystall zerbricht oder zerrieben wird, zeigt diese Eigenschaft nicht nur beim Auskrystallisiren, somiern jederzeit. In einer dritten Abhandlung zählt dann Gernez) 100 Meiallsalze auf, welche die Erscheinung der Tribophosphorescenz besitzen.

Endlich liefert Trautz) noch eine sehr eingehende und sorgfültige Untersuchung. Es wird sowohl das Erstairen von Schmelzen wie das Auskrystelliren aus Lösungen berücksichtigt, Krystello- und Tribophosphorescung untersucht. Auch der Einfluss der Temperatur, der Abkühlungsgeschwindigkeit, der Concentration, die Wirkung von Zusätzen wird erörtert, ebenso die Frage, ob man einen Zusammenhang swischen Krystellophosphorescenz und chemischer Zusammensetzung finden könne, was bejaht wird. Trautz kommt zum Schluss, dass es sich nur um Tribophosphorescenz handle.

Ueberblickt man alle diese Beobachtungen, so scheint die Annahme reinen Tribophosphorescenz sie gentigend zu erklären. Bei der Bildung von Krystallon werden dieselben oft genug beim Wachsen zusammenstossen, sich verdrüngen, sich zerbrechen, wobei Licht auftritt, ebenso, wie wenn der Beobachter mit

2) D. Gornoz, Sur la lumière émise par les cristaux d'anhydride arcenieux. C. R. 140. p. 1184-1180 (1906).

¹⁾ J. Guinchant, Luminescence de l'acide arsenieux. C. R. 140, p. 1101 (1905); Sur les phénomènes de luminescence, J. de phys. (4) 4, p. 418—417 (1905).

⁸⁾ D. Gernen, Sur la triboluminoscence du sulfate de potassium. C. R. 140. p. 1281 bis 1286 (1905).

⁴⁾ D. Gornes, Triboluminescence des composés métalliques. C. B. 140. p. 1887—1889 (1905).

⁵⁾ H. Trauts, Studion fibor Chemiluminescens. Zs. f. physik. Chem. 58. p. 1-111 (1995).

einem Stabe reibt. Solches Zusammenstessen und Reiben wird auch bei den raschen Fällungen von Bandrowski auftreten, dessen Theorie der Entladung der Ionen unhaltbar erscheint, schon da ein Nachleuchten oft genug beobachtet ist. Freilich ist durch Rückführung der Erscheinung auf Tribophosphorescenz nicht viel gewonnen, da wir über deren Wesen auch nichts wissen.

447. Für die Thatsache, dass Körper beim Auflösen Licht zeigen, dass somit Lyophosphorescenz vorliegt, sind nur ausserst wenige Beobachtungen vorhanden: Wiedemann und Schmidt') sprechen zuerst von derselben; das Licht trete nur auf, wenn die Körper vorher bestrahlt waren. Solche Körper sind die durch Kathodenstrahlen gefärbten Haloidverbindungen der Alcalien, namentlich das Ohlorid von Li, Na, K. Die Antoren sugen: "Man kann die Erscheinung beobachten, indem man die an der Oberfläche stark gefärbten Substanzen in wenig Wasser wirft, oder sie in der Reibschale mit Wasser aberglesst, oder endlich indem man das Pulver in ein Reagirglas schüttet. Wasser auffullt und dann schüttelt. Ein heller Lichtblitz durchzieht dann das Glasgefass. Diese Beschreibung erweckt den Verdacht, dass es sich nur um Tribophosphorescenz handle, da die gefärbten Salze diese deutlich zeigen. bis auf das Li Cl, welches nach den Autoren nicht tribophosphorescht. Ich habe nur noch eine einzige weitere Angabe gefunden, die sich auch auf einen Körper bezieht, dessen Tribophosphorosconz hervorragend stark ist: Zucker, Schwarz?) giebt an, derselbe louchte beim Lösen, desto stärker, je höher die Temperatur des Lösungsmittels ist, d. h. je schneller die Lösung erfolge. Es scheint mir danach äusserst zweifelhaft, ob es wirklich ein mit Lösen verbundenes Leuchten giebt, unabhängig von der dabei leicht auftretenden Tribophosphorescenz.

448. Ich will hier eine Erscheinung anschliessen, die wahrscheinlich Chemiluminescenz ist, aber möglicher Weise hierher gehört, jedenfalls trotz mehrfacher Notizen darüber mir noch nicht aufgeklärt erscheint. Eder beobachtete, dass wenn man eine mit alcalischer Pyrogallollösung entwickelte Gelatineplatte in Alaunlösung legt, Platte und Flüssigkeit leuchten; dasselbe fand Chandler bund hielt es für eine Wirkung des Silbersalzes. Dann stossen Lenard und Wolf bund die gleiche Erscheinung und untersuchen sie genauer. Es zeigt sich, dass Alaun, Pyrogallol, Pottasche und unterschwefligsaures Natron gegenwärtig sein muss, die photographische Platte dagegen ist ganz gleich-

¹⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Wiedem. Ann. 56, p. 210 (1805).

G. Schwarz, Luminescenz bei Lösung. Oesterr, Chem. Ztg. 1908 *. Fortschr. d. Phys. 59, 2, p. 452 (1908).

J. M. Eder, Phosphorosconscrucheinungen beim Hervorrufen von Gelatinoplatten. Photogr. Mitth. 24. p. 74 (1887).

⁴⁾ Chandler, Anthony's photogr. bull. 18. p. 07 (1887) * nach Eder. Hier sellen schon alters Boobachtungen erwähnt sein.

Ph. Lenard and M. Wolf, Luminescens der Pyrogaliussäure. Wiedem. Ann. 84.
 p. 918—925 (1888).

gültig; ausserdem muss die Flüssigkeit mit Sauerstoff gesättigt sein. Behn Einbringen in die Alaunlösung wird die Thonerde gefällt; an ihr verdichte sich Pyrogallol und Sauerstoff und dabei werde die Oxydation bis zur Lichtentwicklung gestelgert. — Nach dieser Erklärung hätten wir es mit einer Chemiluminescenz zu thun, und der Fall gehörte nicht hierher.

Die nachste Beobachtung macht Prechti); glesst man zu einer Mischnur von Pyrogallol und Natriumsulfat Citronen- oder Essignaure, so erhält man Aufleuchten. Die Saure mache aus der alcalischen Pyrogallollesung Sauerstoff frei, dieser oxydire das Sulfit, was mit Leuchten verbunden sei. - Helmheim?) giebt an, eine photographische Platte, die mit Pyrogallol, Natriumcarbonut und Formaldehyd entwickelt worden sei, phosphoresoire an den Stellen, wo sie oberflächlich trocken werde. Es folgen dann eine ganze Reihe kurzer Notizen in der Nature: Vanghton) findet, eine Trockenplatte, die nicht exponirt in Pyrosoda 10 Minuten gelegen, leuchte, wenn man sie in Alaunlösung tancht; war die Platte vorher belichtet, so trete keine Phosphorescenz ein, wenn man nun die Alanulösung abgiesst und schüttelt, leuchtet sie. Wenn man gefälltes Silberbromid mit Pyrosoda behandle, so leuchte es grunlich. Edwards) theilt mit, statt Alaunlösung könne man auch verdünnie Schwefelsture nehmen. Auch Chinin-Sulfat oder Hydrochlorid leuchteten mit ein paar Tropfen Schwefelsaure, nicht mit dem gebranchten Pyroentwicklor. Bronsilber mit Pyrosoda geschüttelt, dann in Alaunlösung geschüttet, leuchte. -Roncas) sagt, er habe Licht auch bei der Entwickelung mit Elsenoxalat gesehen; dabei dürfe aber die Temperatur nicht zu niedrig sein. - Bloch) hebt wieder hervor, das Bromsilber habe mit dem Leuchten nichts zu thun; wenn man gebrauchte Pyrosodalösung und Alaunlösung zusammengiesse, entstehe das Licht - Clarke) endlich giebt an, Licht auch von der gemischten Pyrosodalösung allein erhalten zu haben; es entstehe beim Auskrystallisiren.

Unter allen diesen Beobachtungen finden sich zweifelles auch falsche, so die von Vaughton, dass belichtete Platten sich anders verhalten, als unbelichtete. Ich glaube, dass es sich im Allgemeinen um Oxydationsvorgünge, also um Chemiluminescenz handelt; aber die Angaben von Helmheim und Clarke würden für Krystallophosphorescenz sprechen. Da somit die Erscheinungen nicht sicher geklärt scheinen, habe ich sie in diesem Zusammenhang besprochen.

2) A. Helmheim, Louchtonde Entwickler. Photogr. Archiv. 87. p. 208-205 (1800).*
Fortschr. d. Phys. 58, 2, p. 75 (1896).

J. Precht, Das Phosphoresciren der Gelatineplatten und die Luminescenz der Pyrogalinsehure. Photogr. Bundschau. 9. p. 821--824 (1895). * Fortschr. d. Phys. 51, 2. p. 100 (1895).

⁸⁾ T. A. Vaughton, Phosphorescence of photograpic plates. Nat. 69. p. 250 (1904).

⁴⁾ H. J. Edwards, Phosphorescence of photographic plates. Nat. 69. p. 272 (1904).
5) J. F. Bonca, Phosphorescence of photographic plates. Nat. 69. p. 293 (1904).

⁶⁾ O. F. Bloch, Phosphorescence of photographic plates. Nat. 69. p. 296 (1904).

⁷⁾ W. J. Clarke, Phosphorescence of photographic plates. Nat. 69. p. 866 (1904).

449. Als möglicher Fall der Tribonhosphorescenz sei hier endlich das sogen. Scintilliren der Sidotblende, des Zinksulfide, erwähnt. Von Crookes!) wurde bemerkt, dass ein mit dieser Blende überzogener Schirm in der Nähe von Radiumpruparaten ein eigenthümliches Funkeln zeige. Betrachtet man ihn mit einer Lupe, so sieht man bald hier, bald dort leuchtende Sternchen auftauchen, die sofort wieder verschwinden, was man eben Scintilliren genannt hat. Orookes meint, dies rühre von dem Stoss der einzelnen Theilchen der nicht ablenkbaren a-Strahlen her. - Becquerel 3) bestätigt diese Annahme, die \$\beta\$- und y-Strahlen erzeugten ruhige Phosphorescenz. Durch den Stoss der a-Theilchen werde die Zinkblende zertrümmert, es läge also Tribophosphorescenz vor. Wenn man Kürnchen der hexagonalen Blende zwischen zwei Glasplatten zerdrückt, beobachtet man dasselbe Scintilliren. Tommasina) findet, das Funkeln sei nur an der Oberfläche vorhanden; der Schirm verliert allmählich die Fähigkeit zu funkeln, aber sie kann ihm durch positive oder negative Entladungen wieder ertheilt werden. Tommasina will dies durch die Annahme erklären, in den Krystallen seien kleine Spalten vorhanden, die durch den Stoss der a-Theilchen vergrössert, aber nicht neu gebildet werden konnten. Bei der Weiterspaltung entständen electrostastische Funken. Durch die Ausseren Entladaugen würden neue Sprünge erzeugt, die wieder durch die a-Theilchen vergrössert werden können.

Webster 4) findet indessen, dass der Schirm auch ruhige leuchtende Punkte und Lichtblitze zeigt, wenn das Radium entfernt ist. Baumhauer 3) sieht Leuchten, wenn man die Sidotblende anhaucht, oder Wasserdampf oder kaltes Wasser herankommt, ebenso wenn der Schirm gebogen wird. Auch Seddig 6) beobachtet Phosphorescenz beim Abkühlen, und fortwährende Schilllation ohne aussere Amegung. Letzteres findet auch Perman 7; die Blende sei nicht radioactiv, könne sich also nicht etwa durch α-Strahlen selbst auregen, sondern es mitsse in ihr eine Structuränderung vorgehen, welche das Leuchten bedinge. Schenck und Milr 5) beobachten, dass Ozon die Sidot-

¹⁾ W. Crookes, Certain properties of the emanations of radium. Chem. News 87. p. 241 (1998). Siehe auch Chem. News 87. p. 157—159 (1998). Crookes stallt ein besonderes Instrument, des Spinthariscop, her, um die Erscheinung zu zeigen.

²⁾ H. Becquerel, Sur la phosphorescence scintillants que présentent certains substances sons l'action des rayons du radium, C. R. 187, p. 629—684 (1908).

⁸⁾ Th. Tommasine, C. R. 197. p. 745-747 (1908).

⁴⁾ C. S. St. Webster, The scintillation of radium. Chem. News 88. p. 85 (1908).

H. Baumhauer, Boobachtungen über das Leuchten des Sidetblendenschirms. Physik. Zs. 5. p. 289 (1904).

⁶⁾ M. Soddig, Ueber Leuchterscheinungen und spontanes Scintilliren der Sidetblende. Zz. f. wisz. Phot. 2, p. 292—294 (1904).

⁷⁾ E. P. Perman, The spontaneous mintillation of hazagonal blends. Nat. 70. p. 124 (1994).

⁸⁾ R. Schenk und F. Mihr, Ucher des Leuchten der Sidot'schen Blende unter dem Hufum des Oxons. Bar. chem. Ges. 87, p. 8464—8467 (1904).

blende zu kräftigem Leuchten bringt; dabei wandelt sich das Sulfid in Sulfat um, es ist also Chemiluminescenz; gleichzeitig scintillirt der Schirm. Dies Scintilliren zeigt der Schirm aber immer, auch ohne Ozon, freilich viel schwächer. Es lässt sich verstärken auch durch andere Mittel, z. B. durch das Anzänden eines Streichholzes. — Da in diesen Fällen nicht ersichtlich ist, woher Tribophosphorescenz kommen soll, ist auch dies Scintilliren nicht als aufgeklärt zu betrachten.

4. Erregung der Phosphorescenz durch Funken.

450. Dass Phosphore durch das Licht electrischer Funken erregt werden können, mag wohl schon früher bemerkt worden sein); aber die erste ausführliche Untersachung unternimmt Kortum 1). Er lässt die Funken von Leidener Flaschen dicht über die Oberfläche der Körper gehen, beobachtet die Farbe des Lichtes, seine Daner, die Breite des lenchtenden Streifens. Alle phosphorescirenden Körper zeigen im ersten Moment ihre besondere Farbe, die dann aber in "Blass" übergeht. Vegetabilische und thierische Stoffe müssen vollkommen trocken sein; dann aber gehört der mehlgebonde Kern von Baumfrüchten, die Wurzeln fast aller Küchengewächse, die Samen der Hülsenfrüchte zu den besten Phosphoren. Auch Eis phosphorescirt, Wasser nicht. Geringe Calcination erhöht oft die Phosphorescenz bedeutend. Zune Lenchten ist kein Sauerstoff nüthig. Sämmtliche Metalle und Schweful phosphoresciren nicht. — Die Wirkung des Funkens beruht nicht auf irgend einer electrischen Materie, sondern ausschlieselich auf seinem Licht, ex ist Photophosphorescenz.

Kortum giebt eine Tabelle von 168 Stoffen, an denen er Phosphorescenz gefunden hat; ich will einige der Körper anführen: Soda, Weinstels, Ansterschalen, Eierschalen, Elfenbein, Knochen, Wachs, Käse, Tischlerlein, Seide, Wolle, Baumwolle, Leinen, Papier, Holz, Gummi arabicum, Stärke, Querschnitt von Rosskastenien (21 Secunden währendes bläuliches Licht), Kartoffeln, weisse Rüben, Meerrettig, Mandel, Haselnuss, Bohnen, Erison, Quars, Mondstein, Feldspath u. a. w. — Dann folgt eine Tabelle von Körpenn, die durch Funken nicht phosphoresciren, z. B. Berliner Blau, grünes Glas, Porcellan, Fayance, Schwefel, Harze, Siegellack, frisches Holz, Butter, Feite, Talk, Braunstein, Bernstein, Achat, Turmalin, Basalt, Thonschiefer u. s. w.

451. Wesentlich Neues fügt Dessaignes) hinzu. Er findet zunächst,

J. Ph. Dessalgnos, Mémoiro sur la phosphorescence. Delamétherie J. d. Phys. 66.

p. 444-467 (1800).

Lane soil dies bei Kalkspath und Gyps bemerkt heben; ich hebe nicht finden könnes, wo er es segt. Für Zucker sei es länger bekannt. Nach Dessaignes, Delamötherle J. de phys. 98, p. 444—467 (1809).

K. Kortum, Resultate einer Reihe electrischer Versuche in der Absicht augestellt: die phospherische Eigenschaft verschiedener Kürper zu beobachten. 'Lichtenberg-Volgt, Magazin f. d. Neueste a. d. Phys. u. Naturw. 9, 2, p. 1—44 (1794).

dass kein Leiter der Electricität durch den Schlag einer Leidener Flasche phosphorescirend werde, während der Schlag bei den Isolatoren und Halbleitern sehr kräftig wirkt, auch bei denen, die durch Sommenlicht nicht erregt werden können. — Dann aber findet er, dass Körper, die durch zu hohes Erhitzen der Phosphorescenzfähigkeit beraubt worden sind, z. B. Flussspathpulver, wieder phosphorescirend werden, wenn man einige Funken durch sie hindurchgehen lässt. Dessaignes!) kommt später noch einmal darauf zurück; er bringt die nicht mehr thermophosphorescirenden Körper in ein barometrisches Vacaum, in welchem oben ein Platindraht eingeschmolzen ist, während die Quecksilbersäule als zweite Electrode dient. Bei wiederholten Entladungen sieht man die Körper immer heller leuchten, und die Thermophosphorescenz ist ihnen wiedergegeben. Dass nicht schon der erste Schlag volle Wirkung ansübt, betrachtet Dessaignes als Beweis dafür, dass nicht das electrische Licht wirkt, sondern die Electricität selbst, von welcher der Körper bei jeder Entladung etwas zurückbehalte.

Dann nimmt Heinrich 2) die Frage auf. Er litest die Funken einer Leidener Flasche, die mit einer Reibungselectrisirmaschine geladen wird. über die Oberfische der untersuchten Körner gehen. Er findet, dass sich im Allgemeinen die Körper genau so verhalten, wie gegen das Sonnenlicht; gute Phosphore für dieses sind auch gute Phosphore für electrische Funken. Bringt man eine Glasplette zwischen Funken und Körper, so wird die Wirkung nur wenig geschwächt. Versuche mit Funken einer Volte'schen Sanle scheitern wegen zu grosser Schwiiche. Heinrich bespricht ausführlich, dass weder eine Ehwikrmung, noch eine Art Reibung, noch die Electricität als solche die Phosphorescenz hervorrufen könne, sondern dass ausschlieselich das Licht des Funkens wirksam sei. Spitter freilich scheint Heinrich seine Ansicht geändert zu haben. Er schreibt*): "Da ich wasste, dass electrisirte Körper nicht nur sehr schön phosphorescieren, sondern durch Electricität die Metallkalke anch wieder hergestellt worden, und dass es hierbei nicht auf das Licht, sondern auf den electrischen Stoff ankomme, so wollte ich versuchen, ob nicht bei einigen Körpern die durch Hitze zerstörte Phosphorescenz durch Electridiet wieder konnte hervorgerufen werden." Das gelingt denn auch bei Kalk, Flusespath und Schwerspath, die er in Glasröhrchen füllt, durch die er electrische Funken gehen lässt,

452. Pearsall) macht abuliche Versuche, ohne von seinen Vorgangern

2) Pl. Heinrich, Die Phospherescens der Kürper . . . Erste Abhandlung 1811. p. 85 bis 104.

¹⁾ J. Ph. Dessaignes, Sur la propriété phosphorescente rendue par l'électricité à des corps qui l'avaient perdue. Delamétherie J. de phys. 71. p. 67—70 (1810).

⁸⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphorescenz der Körper... Zweite Abhaudi. 1812. p. 288 ff. 4) Th. J. Pearsall, Usber die Wirkung der Eiestrichtet auf die bei Erwärmung phosphoreschenden Minerallen. Proc. Roy. Instit. 1. p. 77—83 (1831)*. Pogg. Ann. 20. p. 252 bis 260 (1830).

etwas zu wissen. Chlorophan und Apatit, denen durch Glüben die Thermophosphorescenz genommen war, erhalten sie durch vorbeigehende Funken wieder, auch gewöhnlicher Flussspath, der sonst nicht thermophosphoreschre, ebenso einige Diamanten. Der Flussspath färbt sich durch Funken blau. In einer weiteren Abhandlung!) meint dann Pearsall, vielleicht könne man vielen Körpern, die sonst gar nicht thermophosphoreschren, diese Eigenschaft durch Funken verleihen. Das findet er bestätigt; freilich sind alles Körper, deren gewöhnliche Thermophosphorescenz längst bekannt ist. Auch er bomorkt, dass mit der Zahl der Funken das Lenchten zunimmt. Dann schliesst er die Substanzen in Glasröhren ein, lässt den Funken aussen vorbeigehen, mit denselben Erfolge. Er meint, die Erregung hänge weder von dem Licht des Funkens noch von der Menge der übergehenden Electricität, sondern von ihrer Spannung ab.

Zahlreiche Versuche machen Biot, C.A. Becquerel und E. Becquerel). Sie kommen zu dem Schluss, dass nur das Licht des Funkens erregend wirke, und zwar nur der kurzwellige Theil desselben; daher wird die Wirkung durch Glas erheblich geschwächt, nicht durch Quarz. Aehulich schliesst Draper³).

Becquerel') hat auch bei seinen eingehenden Versuchen über Phasphorescenz den electrischen Funken zur Erregung benutzt, hat den Panken auch in verschiedenen Gasen und bei verschiedenen Drucken überspringen lassen, und so, ohne es zu wissen, auch zuerst die Erregung durch Kathodenstrahlen beobachtet. Da seit der alteren Zeit bekannt geworden wur, dass namentlich die kurzen Wellenlängen Fluorescenz und Phosphorescenz stark erregen, da andererseits seit Stokes auch bekannt war, dass Funken und Bogen gegenüber dem Sonnenlicht sehr reich an kürzeren Wellen sind, haben Becquerel und seine Nachfolger allgemein angenommen, es handle sich bei den Funken ausschliesslich um Lichtwirkung b.

458. Zu einem anderen Resultate gelangt E. Wiedemann"). Nachdem au die Möglichkeit, erhitzten Körpern Thermoluminescenzfähigkeit durch Funken wiederzugeben, erinnert ist, heisst es: "Mannigfache Versuche haben gezeigt, dass die Wirkung des Funkens in vielen Fällen nicht von dem in ihm enthaltenen violetten oder ultrovioletten Lichte herrührt (die wirkenden

¹⁾ Th. J. Pearsall, Fernere Versuche über die Erregung von Phosphoremens und Farbe in Körpern mittelst Electricität. Proc. Roy. Instit. 1. p. 267—261 (1981) *. Pogg. Ann. 22. p. 566—584 (1881).

²⁾ J.B. Biot, C.R. 8, p. 228—229, 815—827 (1889); A. C. Becquerel, C.R. 8, p. 188, 216—223 (1889); A. C. Becquerel, J. B. Biot et E. Becquerel, Arch du Muséum d'hist. nat. 1, p. 218—241 (1880); R. Becquerel, C.R. 8, p. 884—887, 498—497 (1889). — Vergl. p. 642.

⁸⁾ J. W. Draper, Phil. Mag. (8) 97. p. 485-457 (1845).

⁴⁾ E. Becquerol, Ann. chim, ot phys. (5) 55, p. 5-119 (1950).

Denselben Schluss sicht für Erregung der Fluorescenz G. G. Stoken. Phil. Trans. 1852. II. p. 546.

⁶⁾ R. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminesoms von festen Körporn und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 56. p. 201—254 (1895).

Strahlen wurden auch von Flasspath absorbirt), sondern von besonderen Strahlen, die, um ihre Natur zunächst unbestimmt zu lassen, "Entladungsstrahlen" genannt wurden. Sie sind wahrscheinlich wenigstens theilweise den Kathodenstrahlen nahe verwandt; das Auftreten von solchen ist auch wahrscheinlich, da in dem Funken und wohl auch in der positiven Lichtsäule in einem Entladungsrohr schnelle Potentialschwankungen auftreten." Die Wirkung der Funken soll auch eine andere sein, als die des ultravioletten Lichtes; der Funke soll zwar helles Leuchten und Thermophosphorescenzfähigkeit hervorrufen, aber nur sehr kurzes Nachleuchten, also keine ausgesprochene Phosphorescenz. Die Thermophosphorescenz wachse mit der Intensität des Funkens und der Dauer der Bestrahlung bis zu einem Maximum. — Die Angabe, dass der Funken nur schwaches Nachleuchten hervorrufe, widerspricht vielen Alteren Angaben; Heinrich z. B. sieht Austerschalen 50 Minuten lang nachleuchten, viele andere Körper mehrere Minuten.

Die sogen. Entladungsstrahlen sind dann näher von Hoffmann!) untersucht worden, namentlich in ihrer Wirkung auf eine "feste Lösung" von Mn-Sulfat in Ca-Sulfat. Der Autor findet, dass Thermophosphorescenzfähigkeit ausbleibt, sobald zwischen den Funken und die Substanz irgend ein fester Kürper, auch Quarz oder Flussspath, gebracht wird. Auch Sauerstoff, Kohlenstare und Leuchtgas absorbiren die Entladungsstrahlen vollständig, während N, H und Luft durchlässig sind, Die Entladungsstrahlen gehen von allen Stellen der Funkenbahn aus, etwas stärker von der Kathode; die Natur der Electroden hat keinen Einfluss, wohl aber scheint die Natur des umgebenden Gases solchen zu haben, indem Funken in H viel stürker wirken. Die Entladungestrahlen pflauzen sich geradlinig fort, werden durch den Magnet nicht abgelenkt. Durch schwarzes Papier gehen sie nicht hindurch, wenn der Funke bei Atmosphärendruck erzeugt wird. Wenn der Druck kleiner wird. werden die Strahlen immer durchdringender. Büschelentladungen enthalten keine Entladungestrahlen, sie eind nicht im Stande, Thermophosphorescenz hervorzurufen.

Im Gegensatz zu dieser letzten Angabe finden Trowbridge und Burbank²), dass geglühter Flussspath durch Büschelentladung wieder thermophosphorescirend werde, obenso durch Röntgenstrahlen, nicht durch Magneslumoder Sonnenlicht. Da Röntgenstrahlen den getroffenen Körper electrisiren, sei also Electrisirung die Bedingung für die Erregung.

Es sei hier noch eine Beobachtung erwähnt, die freilich nicht in directem Zusammenhang mit der Erregung durch Funken steht: Dufour³) giebt an,

¹⁾ A. W. Hoffmann, Uober Entladungsstrahlen und einige Beziehungen derzelben zu des Kathodenstrahlen und Röntgenstrahlen. Wiedem. Ann. 60. p. 209—200 (1807).

²⁾ J. Trowbridge and J. E. Burbank, Phosphorescence produced by electrification, Amer. J. (4) 5, p. 55—50 (1698), Phil. Mag. (5) 45, p. 100—102 (1898).

⁸⁾ H. Dufour, Arch. so phys. et nat. (4) 18. p. 201-208 (1904).

wenn man eine belichtete und daher phosphoreschrende Platte von Calciumsulfid und von Zinksulfid stillen Entladungen aussetze, so werde an der getroffenen Stelle das Ca heller, das Zn dunkler; aber sobald man die Electrisirung aufhören lässt, sind beide Platten sofort wieder auf der gunzen Oberfläche gleichmässig hell.

454 Ueberblickt man sämmtliche hier besprochenen Thatsachen, so scheint mir, man muss zwei Wirkungen des Funkens trennen: die Erregung von Phosphorescenz, und die Wiedergabe von Thermophosphorescenz nach zu hoher Erhitzung. In Bezug auf die erste Wirkung wird heute wohl ganz ullgemein angenommen, dass im Wesentlichen das kurzwellige Licht des Funkens die Wirkung hervorbringe, dass also der Funke auf dieselbe Stufe mit allen übrigen Lichtquellen zu stellen sei, die kurze Wellen genügend stark emittiren, also vor allem mit dem Bogenlicht, Magnesiumlicht, nicht in allen Fällen mit dem Sonnenlicht, da diesem die Wellen unter 300 μμ fahlen. Hier handelt es sich also immer um Photophosphorescenz. Vielleicht werden auch vom Funken ausgehende Electronen mitwirken; das wären Wiedemann's Entladungsstrahlen.

Anders ist es mit der Wiederbelebung der Thermophosphorescenz. lange Körper wie Flussspath nicht zu hoch erhitzt worden sind, kann man durch Belichtung immer wieder die Fithigkeit der Thermophosphorescenz erzielen; dabei ist es einerlei, ob man mit Sonnen-, Bogen- oder Funkonlicht beleuchtet. Hat man aber die Erhitzung zu hoch getrieben, so bleibt Sonne und Bogen wirkungslos, nur der Funke oder Röntgen- oder Radiumstralien können die verlorene Fähigkeit wiedergeben. Es scheint, dass hier in der That an eine electrische Wirkung gedacht werden muss. Es wäre sehr wohl miglich, dass diese Bestrahlung durch Freimschung von Electronen, Ionisirung, den Körper wieder in seinen ursprünglichen Zustand zurückbringt. Dafür spricht, dass nach mehrfachen Augaben z. B. der Flussspath beim Erhitzen auf hohe Temperatur entfärbt wird, durch Funken oder Röntgenstrahlung aber die Farbe wieder hergestellt wird. Indessen sind die Versuche kenn genau gonig ausgeführt worden, als dass man sichere Schlüsse ziehen könne. Ich glaube, hier ware ein Punkt, wo eine sorgfältige Forschung einsetzen sollte, um vielleicht zu wichtigen Aufschlüssen über das Wesen der Phosphorescenz überhaupt Aufschluss zu geben.

5. Erregung der Phosphorescens durch Kathodenstrahlen.

455. Der erste, welcher phosphorescenzfähige Körper im Vacuum electrischen Entladungen aussetzte, war Dessaignes!); er verfolgte damit aber nur den Zweck, erhitzten Körpern Phosphorescenz wiederzugeben. E. Becquerel?) untersacht die Wirkung des Funkens auf Fluorit und Austerschalen,

J. Ph. Desseignes, Delamétherie J. de phys. 71. p. 07-70 (1810).
 E. Becquerel, O. R. S. p. 493-497 (1889).

die sich unter der Luftpumpenglocke befluden, während der Funke aussen überschlägt; dann aber bringt er euch den Funken ins Vacuum, findet indessen seine Wirkung schwach. Hier mitsen Kathodenstrahlen thätig gewesen sein. abor wahrscheinlich war die Kathode ungunstig gestellt und gaformt, so dass sehr wenig Strahlen auf die Phosphore fielen, wahrscheinlich war auch das Vacuum recht schlecht. - Spater kommt Becquerel auf diese Methode zurück, schlieset die Substanzen über jetzt in eine evacuirte, mit eingeschmolzenen Drähten versehene Glassühre ein. Der Druck wird freilich nur auf i bis 2 Tausendstel einer Atmosphüre heruntorgesetzt, aber die Phosphorescenz sei sehr glanzend, wenn auch das Licht des leuchtenden Gases sich während des Ueberganges der Entladungen beimische. Erwähnt werden Chininbisulfat, die Doppelcyantre von Platin, die Sulfide von Ca und Sr. Becquerel bemerkt auch schon, dass der Effect in der Nühe der Kathode grösser sei, als an den übrigen Stellen des Rohres, meint aber, das rühre davon her, dass das Licht in den Röhren andere Wellenlangen an der Kathode und Anode enthalte. Auch dass das Glas grun phosphoresche, ebenso wie im Phosphorescop durch Sonnenlicht, wird hervorgehoben. Becquerel schliesst: "En somme, le mode d'expérimentation que je viens de décrire offre un des moyens les plus frappants que l'on puisse employer . . ., pour montrer les effets lumineux des corps qui ont la faculté de conserver pendant un temps plus ou moins long l'action exercée par la lumière." - Als Electricitatsquellen niumt er die Electrisirmaschine oder den Inductionsapparat, die Röhren werden zum Theil auch nur mit Ansseren Electroden versehen.

Es kann nach diesen Angaben keinem Zweifel unterliegen, dass E. Becquerel als erster Kathodophosphorescenz bei vielen Körpern beobachtet hat, so dass seine Prioritätsreclamation pegen Crookes berechtigt war; ebenso zweifelles aber ist, dass er nicht erkannt hat, dass es sich hier nicht um Erregung durch Lichtstrahlen handelt; die besondere von der Kathode ausgehende Wirkung hat zuerst Crookes gefunden, und so konnte auch er erst der Kathode passende Gestalt und Lage geben.

Nichts Neues bringt daher Goldstein*), wenn er findet, das grüne Leuchten des Glases in evacuirten Röhren sei Phosphorescenz, oder wenn er*) bemerkt, dass in Geisslerröhren verschiedene Körper phosphoresciren, z. B. Platindoppelcyanüre, kohlensaure Erden, Uransalze, Alcalihydrate.

456. Inzwischen hatte Hittorf seine bekannten Untersuchungen über Entladungen in hoch verdünnten Raumen ausgeführt und Orookes dieselben

¹⁾ E. Becquerel, Ann. chim. ot phys. (3) 55. p. 5-110 (1859); dehe 92-97.

²⁾ H. Becquerel, C. R. 92. p. 1283 (1881).

⁵⁾ E. Goldstein, Vorläufige Mitthellungen über electrische Entladungen in verdünnten Gasen. Berl. Ber. 1878. p. 279—295.

⁴⁾ E. Goldstein, Ueber die durch electrische Strahlen errogte Phosphorescens. Wien. Ber. 80, IL. p. 151—150 (1879).

692 Kapitel V.

fortgesetzt, und es waren viele Eigenschaften der Kathodenstrahlen gefunden worden. Crookes nahm bekanntlich an, dass sie aus materiellen Theikhen bestehen, welche mit grosser Geschwindigkeit von der Kathode senkrecht zu deren Oberfläche fortgeschleudert werden; das moleculare Bombardement sollte an den getroffenen Körpern die verschiedenen Wirkungen hervorrufen. Crookes!) bemerkt, dass das englische (bleihaltige) Glas nicht grin, soudern blan phosphorescire; dann findet auch er ") das Phosphoresciren der verschiedenen künstlichen Leuchtpulver, der Sulfide aus Ca und St. Noch besser seien Diamanten; die südafrikanischen senden meist blaues Licht aus, andere alle möglichen auderen Farben. Bubin, ebenso Thonerde leuchten roth; dahel ist das Spectrum discontinuirlich; es seigt sich ein schwaches continuirliches Stück bis B, dann eine scharfe helle Linie bei 6805, - ganz so wie es Becquerel im Phosphoroscop unter Sonnenstrahlen gefunden hatte. - Im Anschluss an diese Angaben folgt eine Mittheilung von Maskelyno, dass das Phosphorescenzlicht des Diamants uppolarisirt sei, das rothe des Smuragus, das blaugrune des Saphirs, das des Rubins, Zinnsteins und Zirkons aber polarisirt seien.

E. Wiedemann 3) findet, dass die Platincyandoppelsalze unter Kathodonstrahlen polarisirtes Licht aussenden und ihre Farbe ändern, was durch Wasserverlust erklärt wird.

Crookes') untersucht nun eine Reihe von Oxyden: von Be, Zr, Y, Nr, Ti, Mg, Ba, Sr, Ca, K, Na, Li, die alle phosphoresciren; dagegen findet sieb kein Licht bei den Oxyden von Di, Sn, Fe, Cr, Ca, Th, Ba. E. Becquerel? betont die Identität des so erzeugten Lichtes mit dem durch Sonnenstruhlen hervorgerufenen, sieht auch im Lichte von Uransalzen die Emission von Händern.

457. In den folgenden Jahren erscheinen nun zahllose Arbeiten über Kathodosphosphorescenz, namentlich von Lecoq und von Orookes. Es handelt sich in ihnen um die Frage, ob das Phosphorescenzlicht z. B. des Rubins oder der Thonerde von dem Al herrühren, oder ob Spuren von Verunreinigungen das Licht bedingen. Von Orookes wird diese Untersuchungsmethode namentlich auf die seltenen Erden angewandt, und bei ihnen finden sich sehr schöne und characteristische discontinuirliche Phosphorescenzspectra, deren Ursprung aber wieder zweiselhaft bleibt. Die Arbeiten, welche sich auf die seltenen Erden

 E. Becquerel, Étude spectrale des corps rendus phosphorescents par l'action de la lumière ou par les descharges électriques. C. R. 10L p. 205—210 (1885).

W. Crookes, On the illumination of lines of molecular pressure, and the trajectory of molecules. Phil. Trans. 170, L p. 185—184 (1879).

W. Crookes, Contributions to molecular physics in high vacua. Phil. Trans. 170, II. p. 641—662 (1879).

E. Wiedemann, Dober des durch electrische Entladungen erzougte Phosphorescoulicht. Wiedem. Ann. 9, p. 157—160 (1880).

⁴⁾ W. Orookes, On discontinuous phosphoroscent spectra in high vacua. Proc. Roy. Soc. 82. p. 206—215 (1881); Nat. 24. p. 89—91 (1881); Ann. chim. ot phys. (5) 23. p. 555—565 (1881); C. B. 92. p. 1281—1285 (1881).

beziehen, will ich gesondert für sich besprechen, da nur so ihr Inhalt dargestellt werden kann. Hier sollen die übrigen Arbeiten kurz skizzirt werden.

Veranlasst durch die Arbeiten von Crookes namentlich über Y untersicht Lecoq zuerst den Einfluss der Beimischung von Mn-Sulfat zu anderen Sabstanzen auf deren Kathodophosphorescenz; dass Mn bei den künstlichen Phosphoren eine wichtige Rolle spielt, war schon früher von E. Becquerel benerkt worden. In der ersten Abhandlung findet Lecoq¹), dass reines Mn-Sulfat oder -Oxyd nicht phosphorescire. Reines Ca-Sulfat gielt nur ein Busserst schwaches continuirliches Spectrum. Fügt man aber 5% Mn-Sulfat zu, so erhält man prachtvolle Phosphorescenz, deren Spectrum von 600 µµ bis zum Blau reicht, Max. bei 540. Ba-Carbonat mit Mn giebt 670-553, Max. 589; Mg-Sulfat mit Mn: 672-583, Max. 620; Zn-Sulfat mit Mn 672-500, Max. 628; Od-Sulfat mit Mn: 062-495, Max. 550; Sr-Oxalat und -Carbonat geben schöne violette Phosphorescenz; Zusatz von Mn andert wenig: 619-519, Max. 562, daneben im Indigo ein schwaches unscharfes Band. Bleisulfat mit Mn: 582-576; Be-Sulfat mit Mn: 660-484, Max. 584.

In einer zweiten Arbeit?) wird ebenso Wismuth untersucht. Reines Bi-Sulfat phosphoresoirt nicht; setzt man zu Ca-Sulfat etwas Bi-Sulfat, so erhält man orangefarbiges Licht, dessen Helligkeit mit wachsendem Bi-Gehalt zunimmt, ein Max. erreicht, dann wieder abnimmt und verschwindet. Das Licht reicht von 679—578, Max. 640; Ca-Carbonat mit Bi giebt keine Phosphorescenz; Sr-Sulfat mit Bi: 664—567, Max. 598; Ba-sulfat mit Bi lenchtet roth, 654—584, Max. 622; Mg-Sulfat mit Bi: 676—580, Max. etwa 636—632. Keine Phosphorescenz geben Zn-, Cil., Pb-Sulfat mit Bi-Sulfat, das Oxyd von Zn, Cil. Mg mit dem Oxyd von Bi.

In drei weiteren Arbeiten³) werden complichtere Gemische untersucht: Y-Sulfat mit Mn-Sulfat leuchtet gelbgrün: 050-480, Max. 564; Y-Sulfat und Bi-Sulfat: 084-570, Max. 042; Gemische von Mn und Bi mit Ca-Sulfat zelgen die Maxima von Mn und von Bi, dagegen Mn + Bi + Ci zeigt nur Mn, Mn + Bi + Sr nur Bi. Bei Mn + Zn + Ca überwiegt die Wirkung von Ca, bis bei wachsender Menge von Zn die Lage des Bandes die im Zn-Sulfat wird. — Ci + Zn + Mn (es sind immer die calcinirten Sulfate) zeigt beide Phosphorescenzmaxima; bei My + Ca + Mn überwiegt Ca. Bei Ba + Ca + Mn ist nur die Phosphorescenz Ca + Mn sichtbar, Zn + Ca + Bi zeigt nur Ca + Bi. — Bei Ca + Cd + Bi + Mn sind drei der vier möglichen Maxima vorhanden. 9

¹⁾ Le coq de Boisbandran, Fluorescence des composés du manganèse soumis & l'effinve électrique dans le vide. O. E. 108. p. 468—471 (1880).

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, Fluorescence des composés du blamuth soumls à l'effluve électrique dans le vide. C. R. 108, p. 629-081 (1980).

⁸⁾ Locoq de Beisbaudran, Fluorescence du manganèse et du bismuth. C. R. 108. p. 1064—1068 (1880); C. R. 104. p. 1060—1885 (1887); C. R. 105. p. 45—48 (1887).

⁴⁾ Siche dazu: E. Becquerel, Action du manganèse sur le pouvoir de phosphorescence du carbonate de chaux. C. B. 108. p. 1098—1101 (1986).

In Shalicher Weise untersucht Lecoq 1) nun die Wirkung von Chrom, da er meint, die rothe Phosphorescenz der Thonerde bernhe nur auf Auwesenheit von Spuren von Cr. Thonerde mit Mn-Oxyd giebt grünes, mit Bi-Oxyd violettes Licht; Magnesia mit Cr-Oxyd rothes Licht. Er stellt eine Thonerde her, welche kein rothes Licht mehr zeigt; allein Becquerel?) findet, dass sie nach Erhitzung auf 1200—1500° doch wieder das rothe Licht und das von ihm zuerst gezeichnete Spectrum giebt. Uebrigens macht Becquerel hier darauf aufwerksam, dass zwischen der Beobachtung im Phosphoroscop und im Vacuum dadurch ein Unterschied entstehen könne, dass man im letzteren Fall während der Erregung beobachtet, nur momentan vorhandene Bänder also sichtbar sein können, die im Phosphoroscop fehlen.

Le coq) giebt an, dass Thonerde mit Mn das grüne Licht gebe, auch wenn nur $\frac{1}{1750000}$ Mn-Oxyd gegenwartig sei. — Auch die Oxyde von Mg und Ga mit Gr-Oxyd zeigen die rothe Liule. Er stellt nun reinere Thonerde her, die keln rothes Licht im Vacuum mehr giebt; allein Becquerel) findet auch jetzt wieder rothes Licht; er giebt indessen zu, dass es sehr schwach sei, durch Zusatz von Gr sehr verstärkt werde. Dann findet Lecoq), dass reinste Thonerde allein blaugrün leuchtet, mit Gr die scharfe Linie bei G und chus zweite von grösserer Wellenlänge zeigt; noch $\frac{1}{50000}$ Gr ist erkennbar. Seizt man Bi zu, so wird die rothe Linie geschwächt. Es gelingt dann Lecoq), die rothe Linie auch im Phosphoroscop zum Verschwinden zu bringen. Pür die Mischung Ga-Oxyd + Gr giebt er an T, anfangs sei eine rothe Linie hei 0897—6898 sichtbar; aber sie verschwinde bald, und ein breites Band mit Mitte 6619 werde sichtbar.

Aus den gesammten Beobachtungen werden nun durch Lecoq*) folgende Schlüsse gezogen, deren meiste nicht nur für Kathodophosphorescenz gelten:

- Eine Materie, die bei einem Körper als festes Lösungsmittel sehr wirksam ist, kann bei einem nahe verwandten Körper ganz unwirksam sehn.
- 2. Eine Materie kann sich bei einem Metallsalz activ erweisen, bei einem anderen Salze desselben Metalls unwirksam sein oder andere Phosphorescenzen geben; manchmal finden sich auch sehr ähnliche Phosphorescenzen mit verschiedenen Salzen desselben Metalls.

¹⁾ Lecoq de Beisbaudran, Sur la fluorescence rouge de l'alumine. C. R. 103. p. 1107 (1686).

E. Becquerel, Sur la phosphorescence de l'alumine. C. B. 109. p. 1224-1227 (1986).
 Lecoq de Boisbandran, C. R. 104. p. 330-334 (1887).

⁴⁾ B. Becquerel, Ramarques. O. B. 104, p. 884-885 (1887).
5) Lecoq de Boisbaudren, C. R. 104, p. 478-482 (1887).

⁶⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur la fluorescence rouge de l'alumine. C. R. 104. p. 554-550, 824-820 (1887).

⁷⁾ Lescq de Boisbaudran, Fluorescence rouge de la galline chromifère. C. R. 104. p. 1584-1585 (1887).

⁸⁾ Leccq de Boisbaudran, Fluorescence du manganèse et du bismuth. Remarques ou conclusions. O. R. 105, p. 205-208 (1887).

- 3. Stark gefärbte Körper sind ungeeignet als Lüsungsmittel.
- 4. Eine Substanz kann Lüsungsmittel für andere active Substanzen sein, und selbst andern gegenüber als activer Körper wirken.
- Wenn zwei active Substanzen sich in einem für sie geeigneten Lösungsmittel befinden, so können sich die Phosphorescenzen gegenseitig schwächen, ohne sich wesentlich zu ändern.
- 6. Die Phosphorescenzen können sich auch vernichten.
- Eine zwar sonst active, aber für ein bestimmtes Lösungsmittel unwirksame Substanz kann die Phosphorescenz einer andern activen Substanz in diesem Lösungsmittel schwächen.
- Die Phosphorescenz scheint schwitcher zu werden, wenn man noch ein Lüsungsmittel zufügt, welches für die betreffende active Substanz ungeeignet ist.
- Eine active Substanz im Gemisch zweier geeigneter Lösungsmittel giebt meist beide Phosphorescenzen; aber bei gewissen Mischungsverhältnissen kann die eine schnell abnehmen.
- Bei gleichen Mengen beider Lösungsmittel können beide Phosphorescenzen gleich hell sein, oder es kann eine überwiegen.
- Bei einem Gemisch von zwei sehr verschieden starken activen Substanzen mit einem Lösungsmittel können beide oder nur eine Phosphorescenz vorhanden sein.
- 12. Manche Phosphorescenzen werden orst sichtbar bei Erhitzen des Rohres oder nach Aufhören des Stromes oder durch Aenderung der Stromstärke, weil ihre Intensität mit der Temperatur und Stromstärke variirt.
- 458. Inzwischen hat sich auch Crookes!) mit der Thonerde beschäftigt; er sieht im Spectrum 6942, 6937 sehr stark und scharf, 6707 unscharf, 6598 unscharf, continuirliches Spectrum von 6514 bis zum Grün. Spinell gab ein anderes Spectrum mit mehreren Bändern, die beschrieben werden. Er kann nicht finden, dass Or die Hauptlinie der Thonerde erzeuge. Allerdings hat auch er Thonerde dargestellt, welche die Linien nicht zeigt, glaubt aber, dass entweder verschiedene moleculare Structur vorliege, oder dass ein anderer Stoff, als Or, den Unterschied bedinge.

In einer weiteren Abhandlung beschraibt Crookes) die Phosphorescenzen zahlreicher Körper und fester Lösungen, wozu er ein besonderes Phosphorescenzen zu trennen gestattet. Besprochen werden: Thonerde, Ca-sulfat, Pb-sulfat, die Oxyde von Be, Mg, Sr, La und anderen seltenen Erden, die Lösungen in Ca von Sb, As, Ba, Bi, Cd, Cr, Ni, K, Na, Sn, Zn und seltenen Erden.

 ¹⁾ W. Crookes, On the crimson line of phosphorescent alumina, Proc. Roy. Soc. 43.
 p. 25—81 (1887).

²⁾ W. Orookos, On radiant matter spectroscopy: Examination of the residual glow. Proc. Roy. Soc. 42, p. 111—131 (1887); Nat. 25, p. 425—428, 447—451 (1887).

Auch Lecoq') untersucht Spinell, hebt hervor 2), does die activen 81 stanzen die Phosphorescenzen nicht etwa nur verstürken, sondern herr bringen, beschäftigt sich in mehreren Abhandlungen 2) mit den seltenen Erd und wendet sich dann zur Untersuchung der Frage, welches Oxyd von und Mn die Phosphorescenz bedinge 4). Er kommt zum Schluss, dass es stum Cr. O. handle. In weiteren Abhandlungen 4) werden Cn und Me als ach Körper besprochen; dann wendet sich auch Lecoq zu seltenen Erden. F diese haben die neueren Untersuchungen ergeben, dass überall Beimengu kleiner Mengen einiger weniger Erden die discontinuirlichen Phosphorescen spectra bedinge, und man wird darin eine Bestätigung der Anschauung Lecoq's auch für die Wirkung von Mn, Bi, Or sehen müssen.

Brooks) untersucht Salze von Li und die lithiumhaltigen Mineralie Spedumen, Lepidolit, Petalit; soweit Spectra auftroten, sind sie continuirik Andere Schlüsse werden bald darauf als falsch widerrufen 7.

In diese Zeit fallen die Untersuchungen von Louard, welche die Mig lichkeit zeigen, die Kathodenstrahlen auch aus dem Vacuum in den lufterfüllte Raum heraustreten zu lassen. Auch hier erzeugen sie Phosphorescenz, die de Hauptmittel ergiebt, ihre Ausbreitung zu untersuchen.

459. Eine besondere Art der Erregung wenden Ebert und Wiede mann⁸) an: sie erzeugen electrische Schwingungen zwischen Condensator platten mit Hülfe eines Lecher'schen Drahtsystems, bringen zwischen di Condensatorplatten, oder auch in Berührung mit ihnen, electrodenken Röhre in welche phosphorescenzfähige Substanzen eingeschlossen sind. Es zeigt sich dass man bei dieser Anordnung schon bei relativ hohen Drucken, 0.2 bis 2 mu Kathodenstrahlen und Phosphorescenz erhält. Die Autoren untersuchen folgende Substanzen und sehen die in Klammer beigefügte Furbe: Hahminisch Leuchtfarbe (intensiv blau); gebrannte Magnesia (helbroth): Chininsulfint (blee blau); Uranglas (grün); Didymglas (bläulich); Magnesium-Platineyanter (intensiv blau); Heptadecyltolylketon (bläulich); Rubin (feuerroth); Harmalin (schwich

Lecoq de Boisbandran, Nouvelles finomecances à raies spectrales iden définées.
 R. 105. p. 258—261, 301—304, 348—846, 784—788 (1887).

5) Lecoq de Bolsbaudran, Fluorescence de la chaux enprifere. C. R. 106, p. 1881—1887 (1888); Fluorescence de la chaux ferrifère. C. R. 106, p. 1708—1710 (1888).

¹⁾ Lecoq de Boisbaudran, Fluorescence du spinelle. (). Il. 105. p. 251...-252 (1857).
2) Lecoq de Boisbaudran, Sur les matières fluorescentes. Bull. sec. chim. de l'arb 47. p. 55 (1887).

⁴⁾ Lecoq de Boisbandran, A quels degrés d'oxydation se trouvont le chronic et le manganèse dans leurs composés fluorescents? C. R. 105; p. 1228—1203 (1887); C. R. 106. p. 452—455, 1781—1784 (1888); C. B. 107. p. 811—314, 408—171, 400—414 (1888).

⁶⁾ E. E. Brooks, On the phosphorescence of lithium compounds in vanue, said the spectra of coated terminals. Ohem, News 62, p. 280 (1800).

⁷⁾ E. E. Brooks, On terminal spectra in vacuo, Chom. Nows 64, p. 80—31 (1501).
8) H. Ebert und E. Wiedemann, Leuchterscheinungen in electrodenlessen gasserdünnten Räumen unter dem Einflusse rauch wechselnder electrischer Felder. Wiedem. Ass.
50. p. 221—254 (1893); siebe p. 252—254.

erdigroth); Aesculin (intensiv blau); Weisse Kreide (dunkelroth); Reten (blau); Anthracen (grün); Leuchtfurbe "Grünblau" (grünlichweiss).

An diese Arbeit schliessen sich einige Untersuchungen von Wiede mann und Schmidt. In der ersten!) werden "feste Lösungen" hergestellt, indem als Lisungsmittel die Sulfate von Ca, Sr, Bu, Mg, Zn, K, Na, die Carbonate von Ca und Sr. das Fluorid von Ca usw. benutzt werden, als active Körper die von Lecoq untersuchten: Cd, Mn, Cu usw. Im Allgemeinen behandeln die Autoren hier mehr die Thermophosphorescenz, die nach Behandlung der Sabstanzen mit Kathodenstrahlen auftritt. In der zweiten Abhandlung?) wird die Kathodoluminiscenz organischer Flüssigkeiten und fester Körper untersucht, and eine lange Liste solcher gegeben. Wie weit es sich hier um wirkliche Phosphorescenz handelt, ist freilich nicht immer sicher, doch geben Wiedemann und Schmidt wenigstens bei einer grossen Anzahl der festen Körper an, dass sie nachleuchten. Als leuchtend werden genannt: fittesig: Reten, Phenanthren, Anilin, Diphenylamin; feat; Salicylature, Benzocature, Tolnidin, Diphenylamin, Benzophenon, Hydrochinon, Phenol, Naphtalin, 8-Naphtol, Anthracen, Phenanthren, Reten, Chrysen, Paraffin, Aesculin, Hippursaure, Pyrogallussaure, Pentadecylphenylketon, Pentadecyltolylketon, Heptatolylketon, Anthrachinon, Chininsalze.

Sehr umfangreiches Material giebt eine dritte Abhandlung³), in der Luminescenz unter Kathodenstrahlen und Nachleuchten, also Phosphorescenz, besprochen wird. Ob in den Füllen, wo die Autoren kein Nachleuchten gesehen haben, dasselbe nur zu kurze Zeit andanort, oder ob es sich um Fluorescenz handelt, ist leider nicht festzustellen. Ebenso scheint es mir nicht ganz sicher, ob die untersuchten Substanzon alle ganz rein gewesen sind, da die Angaben manchmal von anderweitigen differiren. Von den Resultaten führe ich Folgendes an: Die Haloidsalze der Alcalien leuchten sämmtlich, Nachleuchten ist nur bei den Verbindungen von Na mit Cl, Br, J und bei K Cl gesehen. Es leuchten:

von Li: das Sulfat,

von K: das Sulfat,

von Cu: das Jodtu,

von Mg: das Fluorid,

von Ca: das Fluorid, Sulfat,

von Sr: das Sulfat,

von Ba: das Superoxyd, Sulfat,

von Cd: das Jodid, Sulfat, Bromid, Oxyd, Nitrat, Carbonat,

von Zn: das Sulfid, Oxyd, Sulfat,

E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Uober Luminescenz. Wiedem. Ann. 54.
 p. 664—625 (1895).

²⁾ E. Wiedemann und G. O. Schmidt, Unber Lichtemission organischer Substanzen im graffernigen, flüssigen und festen Zustand. Wiedem. Ann. 56. p. 18—28 (1895).

⁸⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminesconz von festen Körpern und festen Lösungen, Wiedem. Ann. 56. p. 201—254 (1806).

von Ph: des Chlorid, Sulfat, Oxyd, von Hg: des Bromid, Jodur, Chlorid, Bromitr, Sulfat, ferner die Oxyde von Bi, Zn, Sn; einige Uransalze.

Die Abhandlung bespricht dann feste Lösungen; es wird dabei der Einfluss der Lösungenittels auf die Farbe, der Einfluss der Calciuntion, der Einfluss der Menge der activen Substanz untersucht. Ueber ersteren Einfluss sind allgemeine Angaben nicht zu machen; als Beispiel sei angeführt: Masulfat in Ca-Sulfat leuchtet grün, in Sr-Sulfat röthlich, in Ba-Sulfat dunkelblan, in Mg-Sulfat dunkelroth, in Cd-Sulfat gelb, usw. (Nähere spectrake Angaben sollen in einem anderen Abschnitt folgen.) Je höher die Calciuntionstemperatur war, desto länger dauert die Phosphorescenz. Uebrigens hängt nuch die Farbe in vielen Fällen von dieser Temperatur ab. Was den Gehalt an activer Substanz betrifft, so genüge ein Belspiel: 2 Theile Mn-Sulfat auf 100 000 Theile Ca-Sulfat geben schwache Phosphorescenz; 20 Theile Mn geben schon gutes, 50 Theile intensives Licht, das nun unverändert bleibt bis zu 4000 Theilen Mn. Mit noch mehr Mn-Sulfat erhält man keine homogenen Lösungen. Die Phosphorescenzheiligkeit fester Lösungen soll daher in sehr geringem Grade von der Concentration abhängen (was sich später als unrichtig herausgestellt latt).

Nachdem dann die Autoren den Einfluss der Temperatur wührend der Erregung und Ausstrahlung untersucht haben, wobei sich findet, dass mit steigender Temperatur die Phosphorescenz verschwindet, werden Gemische mehrerer Körper untersucht. Endlich werden einige Angaben über das Spectrum, namentlich der Phosphore mit Mn gemacht; es erweist sich immercontinuirlich, wobei je nach der Farbe des Lichtes verschiedene Rogionen maximale Helligkeit haben.

Die Abhandlung enthält noch zahllese andere Angaben, welche nicht in diesen Abschnitt gehören.

460. Im Zusammenhang mit den eben besprochenen Untersuchungen steht eine Dissertation von Arnold'), von welcher mir nur der Auszug in den Annalen der Physik zugänglich ist. Der Verf. untersucht zuerst Sulfide: nur bei denen der alcalischen Erden und des Mg konnte Phosphorescenz nachgewiesen werden, die bei manchen, z. B. dem Zn-Sulfid, von langer Danseist. Bei Seleniden und Telluriden, ebenso bei Cyaniden ist Kathodophosphorescenz nicht nachweisbar. — Die Wolframate der Alcalien und Erdalenion zeigen Luminescenz, aber nur letztere Phosphorescenz. Ca-Wolframat mit Cu-Wolframat leuchtet prachtvoll blau; mit zunehmendem Cu-Gehalt nimmt aber die Phosphorescenz ab. Daher ist diese natürlich vorkommende feste Lösung, der Scheelit, je nach dem Kupfergehalt verschieden gut phosphorescenz dirend. — Dann werden die Sulfate von Ca, Sr, Ba, Mg, Li, Cd, rein und mit Zusätzen, besprochen; Silbersalze vernichten in allen Fällen die Phosphorescenz.

W. Arnold, Ueber Luminescens. Dissert. Erlangen 1896. Wiedem. Ann. 61.
 p. 815-829 (1897).

Thonerde rein phosphorescirt nicht, wohl nach Zusätzen von Or, Ou, Mn, Wo. Die anorganischen Uransalze leuchten sehr gut, am besten das Uranyl-fluorammonium. Die Phosphorescenz des Bi-Oxydes wird durch alle Zusätze yernichtet. Salze von Fc, Ni, Co vernichten als Zusätze meist die Phosphorescenz, aber nicht immer.

Arnold neunt dann noch einige organische Substanzen, welche lumineseiren, ohne anzugeben, ob es sich um Phosphorescenz handelt.

Auch Schuhknecht!) untersucht die Luminescenz vieler Körper durch Kathodenstrahlen, ohne indessen zu sagen, ob es sich um Fluorescenz oder Phosphorescenz handelt. Seine Arbeit giebt eine lange Tabelle über die Farbe und das Spectrum des Lichtes. Es handelt sich wohl zweifelles um Phosphorescenz.

Goldstein²) lässt Salze zahlreicher Metalle durch ein Bündel Kathodenstrahlen hindurchlaufen. Ist Phosphorescenz vorhanden, so sieht man Licht nicht nur im Strahlenbündel, sondern auch, wenn die Salze dies passirt haben; man erhält einen leuchtenden Schweif, oft von anderer Farbe, als im Kathodenstrahlenbündel selbst, wo das Licht immer blau oder violett sein soll. Die Salze gehören zu: Li, Na, K, Bb, Cs, Ca, Sr, Ba, Al, Zr, Mg, Be, Zn, Cl, sind Sulfate, Phosphate, Carbonate, Borate, Silicate, Chloride, Bromide, Fluoride, Oxyde, Hydroxyde. — Alle diese Körper sollen nur in Folge von Verunreinigungen phosphoresciren, als feste Lösungen; die Verunreinigungen sind: Cu, Cr, Mn, Ur, Ni, Co, Pb, Co, La, Y, Pr, Nd.

Spitter untersucht Goldstein) die Kathodophosphorescenz einer grossen Anzahl organischer Substanzen. Sie werden dabei in füssiger Luft gekühlt, da sonst die Dampfspannung zu hoch ist, um ein genügendes Vacuum erreichen zu lassen. Es zeigt sich, dass sehr viele Körper intensiv leuchten, namentlich solche, die Ringstructur besitzen, noch besser die, welche zwei oder mehr Ringe enthalten. Die Spectra sind zum Theil continuirlich, zum Theil ausgezeichnet discontinuirlich, aus ziemlich regelmüssig gelagurten Banden bestehend. Isomere Körper zeigen Ahnliche Spectru.

461. Schlieselich sei noch eine wenig untersuchte Erscheinung erwähnt, welche man als Ermüdung bezeichnet hat. Schon Crookes bemerkte, dass, wenn man einen Thell der Glaswand, auf welche Kathodenstrahlen fallen, durch eine Metallplatte vor den Strahlen schützt, dann die Platte beseitigt, nun die geschützte Stelle heller phosphoreseirt, als die andern Glastheile; diese and ermüdet. Schmanss⁴) meint, es könne sich dabei entweder um eine

P. Schuhknocht, Untersuchungen über nitraviolette Fluorescenz durch Böntgenund Kathodenstrahlen. Dissort, Leipzig 1905. Leipzig bei E. Porzig. 38 pp.

E. Goldstein, Ucber die Phosphorescenz anorganischer chamischer Präparate. Berl. Ber. 1900. p. 818—828.

a) E. Goldstein, Ueber discontinuiriiche Leuchtspectra fester organischer K\u00fcrper. Ber. physik. Ges. 6. p. 158—170 (1904). — Ueber die Emissionsspectra aromatischer Verbindungen. Ber. physik. Ges. 6. p. 185—190 (1904).

⁴⁾ A. Schmanss, Ueber die Phosphoroscens unter dem Einflusse von Kathodenstrahlen und von ultraviolettem Lichte. Physik. Zs. 8, p. 85-87 (1901).

Erwärnung des phosphorescirenden Körpers durch die Kathodenstruhlen handeln, womit eine Abnahme der Phosphorescenz verbunden ist, oder um chemische Aenderungen. Ersteres sei wahrscheinlich bei Balmain'scher Lauchtfarbe, Kreide, u. s. w. der Fall, Letzteres bei Glas, da bei ersteren Körpern die Ermüdung von selbst verschwindet, bei Glas aber durch Erhitzung der ursprüngliche Zustand wieder hergestellt werden kann. Da bei Glas auch eine Färbung auftritt, ist hier sicher chemische Wirkung vorhanden. Vergleiche Abschnitt VII.

462. Die Kathodenstrahlen, bewegte Electronen, wirken durch ihre Energie beim Aufstessen auf die phosphorescenzfähigen Körper. Es ist daher verständlich, dass die Intensität des Lenchtens von der Geschwindigkeit der Electronen, d. h. dem Potentialgefälle, welches sie in Bewegung setzt, und von der Zahl der Electronen, welche die Einheit des Querschnitts in der Zeiteinheit treffen, abhängen wird. Man sollte also erwarten, dass die Helligkeit proportional $\frac{1}{2}$ Q v^2 sei, wenn unter Q die Strahlendichte, unter v die Geschwindigkeit der Electronen verstanden wird. Bei Untersuchungen über Kathodenstrahlen kommt aber Lenard v zum Schluss, die Helligkeit des Phosphorescenzlichtes lasse sich durch die Gleichung darstellen:

$$H = \frac{1}{C} Q (v - v_o),$$

wo C eine Constante, Q die Strahlendichte, v die Potentialdissernz, oder wie man zu sagen pflegt, die Geschwindigkeit der Strahlen darstellt. v, ist eine zweite Constante, welche Lenard die Schwellengeschwindigkeit neunt. Man sieht, dass für $v-v_o$ die Intensität H-O wird, für jede beliebige Dichte; v_o würde also die kleinste Geschwindigkeit darstellen, bei der Phosphorescenz auftritt.

In der folgenden Tabelle sind einige von Lenard gefundene Zahlen angegeben; die erste Columne giebt die Zusammensetzung des Phosphors an:

Phosphor		O	υ _ρ
Ca 8, Bi, Na, 8, 0,		500	800 Vol
Ca S, Ms, Na S, O		572	1000 ,
Ca S, On, Na, 804		888	1170
Ca 8, Cu]	1002	1900 ,
Sr S, Bt, No., 804	1	1100	2500 7
Zn 8	[860	1700
Urangles		8200	5800
Thuringer Glas	. <i>.</i> 1	_	on 0000 H
Pentadecylparatolylketon	1	_	ca. 4000 "

¹⁾ Ph. Lenard, Ueber die Beobachtung langsamer Kathodenstrahlen mit Halfe der Phospherescenz und über Beeundsrentstehung von Kathodenstrahlen. Drude's Ann. 22. p. 449—490 (1908). Siehe p. 462 ff.

Die Resultate scheinen wenig wahrscheinlich. Lenard selbst findet schon, dass auch bei viel niedrigeren Potentialdisserenzen Phosphorescenz auftrit; aber sie erscheint nicht momentan, wie über der Schwellen-Geschwindigkeit, sondern wächst ganz langsam bis zu einem Maximum, welches weit unterdem sonst erreichten Werthe bleibt.

Wehnelt!) findet denn auch das Lenard'sche Resultat unrichtig. Nachdem er gezeigt hatte, dass von glühenden Kathoden Strahlen ausgehen, die sehen bei sehr niedrigen Potentialen die Phosphorescenz des Glases erregen, stellt er einige Messungen an. Dabei findet er den Beginn der Phosphorescenz für:

Dabei ist keine Verzögerung für das Auftreten der Phosphorescenz zu bemerken.

Wehnelt sieht wohl mit Recht den Grund für das Resultat Lenard's darin, dass dieser mit ausserordentlich geringer Strahldichte gearbeitet habe, etwa das 10⁻⁷-fache der seinigen. — Eine genauere Untersuchung dieser Verhältnisse wäre eine dankbare Aufgabe.

Uebrigens findet Lenard, dass die electrische Energie zum Theil sehr vollständig in Lichtenergie umgewandelt wird.

Eine interessante Beobachtung macht Matout'): er schliesst in ein Rohr Willemit und das Doppelsulfat von K und Ur ein; bei missiger Erwärmung leuchtet das Uransalz sehr hell, der Willemit schwach. Je höher das Vacuum steigt, desto schwächer erregt wird das Uransalz, während der Willemit schliesslich so hell leuchtet, dass man in zwei Meter Abstand lesen kann. Worauf diese Erscheinung beruht, ist unbekannt. Unter den β -Strahlen des Radiums, die mindestens ebenso schnelle Kathodenstrahlen sind, wie die im höchsten Vacuum auftretenden, leuchtet das Uransalz sehr stark. Man kann vielleicht an eine andere Wirkung des Vacuums denken, etwa dass das Salz hier entwässert wird, und so eine Constitutionsunderung eintritt, welche durch die Kathodenstrahlen allein nicht bewirkt wird.

6. Erregung der Phospherescenz durch Röntgenstrahlen.

468. Die Röntgenstrahlen sind durch ihre Fähigkeit, Fluorescenz und Phosphorescenz zu erregen, entdeckt worden. Mit dieser Wirkung haben sich zuerst Winkelmann und Straubel^a) eingehender beschüftigt; sie

¹⁾ A. Wehnelt, Ueber Kathodomtrahlen an glühenden Kathodon. Ber. physik. Gas. 5. p. 255—258 (1998).

²⁾ L. Matout, La phosphorescence entholique. Le Radium 4, p. 20—27 (1907).

A. Winkelmann und R. Straubel, Ueber einige Eigenschaften der Röntgen'schen K-Strahlen. Wiedem. Ann. 59. p. 824—845 (1896).

finden, dass Flussspath sehr stark erregt werde, ebenso einzelne Zirkone, während Colestin, Schwerspath, Baryt, Strontlanit viel schlechter sind. Die Stärke des Lichtes hängt auch von der Art der Röntzenstrahlen ab.

Dann zieht auch Arnold!) diese Strahlen in den Kreis seiner Boobschtung; er giebt an, dass sehr viele Körper, die unter dem Einfluss von Kathodenstrahlen luminesciren, — es handelt sich sowohl um Fluorescenz als Plasphorescenz — dies unter Röntgenstrahlen nicht than. Karegbar erwies sich neben Scheelit (Calciumwolframat) auch das entsprechende künstliche Product nach Calcination, und Wolframate von Cu und Mn, ferner Ba-, K-, My-Phutingyanur. Uranylfluorammonium. Dagegen sind viele Leuchtpulver unwirksen.

Precht³) nennt als wirksam noch das Ca-Platincyanür, Urannitrat, Schwefelstrontium mit Cu, Schwefelschium mit Bi. Pentadecylparatolylkoton, welches unter Kathodenstrahlen hervorragend leuchtet, ist für Röntgenstrahlen unbrauchbar. Precht bemerkt bei Flussspathen, dass die Intensität des Lichtes mit andauernder Bestrahlung wächst, aber sehr verschieden schmell je nach dem benutzten Krystall; die, welche am langsamsten das Maximum erreichen, klingen auch am langsamsten ab.

Burbank*) untersucht Mineralien, und findet über 30, die unter dem Einfluss der Röntgenstrahlen leuchten. Dazu gehören namentlich solche, welche Ca enthalten; hervorragend ist Calcit. Flussspath leuchtet weiseblau und zeigt starkes Nachleuchten. Werden die Körper heiss den Strahlen ausgesetzt, so ist das Leuchten meist viel schwächer oder gar nicht vorhauden; bei Calcit aber ist die Phosphoresoenz dann stärker, die Farbe ist mehr weise, während sie sonst rothgelb ist,

Trowbridge und Burbank) beobachten, dass ausgeglühte und damit der Thermophosphorescenzfähigkeit beraubte Flussspathe auch durch Röntgenstrahlen diese Fähigkeit wieder erhalten. — Becquerel) erwähnt, dass Diamanten durch Röntgenstrahlen nicht leuchtend werden. — Strutt) neunt noch als luminescirend: Apophyllit, Calcit, Feldspath. Calciumwolfranmt leuchte krystallisirt, nicht amorph; durch langes Kochen werde aber auch letzteres luminescirend.

Nichols und Merritt') untersuchen Zinkblende; das Spectrum thres

¹⁾ W. Arnold, Uebar Luminescans. Wiedem. Ann. 61. p. 818-829 (1897).

J. Precht, Untersuchungen über Kathoden- und Röntgenstrahlen. Wiedem. Am. 61. p. 330—362 (1897).

⁸⁾ J. E. Burbank, X-rays and mineral phosphorescence. Amer. J. (4) 5. p. 55 -- 54 (1985).

⁴⁾ J. Trowbridge and J. E. Burbank, Phosphoresomoe produced by electrification. Amer. J. (4) 5, p. 55-56 (1698); Phil. Mag. (5) 45, p. 100-102 (1898).

H. Becquerol, Recherches sur les phénomènes de phospherescence produits par le rayonnement du radium. C. R. 129, p. 912—917 (1809).

R. J. Strutt, Fluorescence of crystals under the Röntgen rays, Phil. Mag. (8) 6.
 p. 250—251 (1908).

⁷⁾ E. L. Nichols and E. Merritt, The luminescence of Sidot Blands. Phys. Rev. 20. p. 120—123 (1905); 21. p. 247—259 (1905).

Phosphorescenzlichtes ist etwas verschieden, je nachdem es durch Licht, Funken, Röntgenstrahlen erregt worden ist

Kunz und Baskerville!) untersuchen zahlreiche Mineralien; als besonders kräftig phosphorescirend werden Willemit und Kunzit genannt. Endlich ist eine Arbeit von Schuhknecht?) zu nennen; er giebt indessen nirgends an, ob es sich um Fluorescenz oder Phosphorescenz handelt; als besonders stark luminescirend nennt er: Flussspath, Cadmiumjodid, Kaliumoxyd, die bekannten Platindoppelsalze, Urankaliumnitrat, Uranammoniumoxyd.

7. Erregung der Phosphorescenz durch Kanalstrahlen.

464. Ueber die Wirkung der Kunsistrahlen sind nur wenige Beobachtungen vorhanden. Wien b sieht Phosphorescenz an einigen Metalloxyden, wenn dieselben durch Giühen erhalten sind, nicht auf nassem Wege. Gleichzeitig wird Sauerstoff frei. Wien meint, dass nicht die gewöhnlichen Metalloxyde phosphoreschen, sondern vielleicht höhere Oxyde, die sich bei der Verbrennung bilden, und unter den Kanalstrahlen in gewöhnliche Oxyde ungewandelt werden.

Dann beschäftigt sich Schmidt⁴) mit diesen Strahlen. Er findet, dass Natrium- und Kaliumsalze phosphoresciren, ebenso eine Anzahl von festen Lösungen, Mg-, Zn-, Na-, Ca-Sulfat mit Mn, Ca-Carbonat mit Mn, Cd-Sulfat. Alle Körper werden schuell zersetzt, die Phosphorescenzfarbe ändert sich dabei. Es scheint, als ob Anfangs das Spectrum des Phosphorescenzlichtes identisch sei mit dem durch Kathodenstrahlen erzeugten, allmählich aber sich über immer größere Theile des Spectrums erstrecke, das Licht also weisslicher werde. Schmidt will die Körper als feste Lösungen betrachten, da er annimmt, dass im Wesentlichen überhaupt nur feste Lösungen phosphoreseiren.

Gegen diese Erklärung wendet sich Tafel.). Er untersucht genauer Zn-Oxyd; es phosphorescirt prachtvoll grün; allmählich verblasst das Licht, und das Pulver färbt sich braun. Eine chemische Aenderung lässt sich dabei nicht nachweisen. Durch Erhitzung kann man das Pulver wieder entfürben, dann phosphorescirt es von neuem, wenn auch schwächer. Durch starken Druck färbt sich Zinkoxyd ebenfalls braun und phosphorescirt dann nicht. Daher nimmt Tafel an, die Kanalstrahlen wirkten durch ihren Stoss oder

i) G. F. Kuns and Ch. Baskerville, The action of radium, Röntgen rays, and ultraviolet light on minerals. Chom. News 89. p. 1-6 (1904).

²⁾ P. Schuhknecht, Untersuchungen über ultraviolette Fluorescens durch Röntgonund Kathodenstrahlen. Dissert, Leipzig 1905, bei Porzig 88 pp.

B) W. Wien, Ueber Fluoresconserragung der Kanalstrahlen. Physik. Zs. S. p. 440—441 (1901).

⁴⁾ G. C. Schmidt, Ueber die chamischen Wirkungen der Kanalstrahlen. Drude's Ann. 9. p. 703—711 (1902).

J. Tafel, Ueber die Wirkung von Kanalstrahlen auf Zinkozyd. Drude's Ann. 11 p. 618—618 (1908).

Druck, es würde somit eine Art Tribophosphorescenz vorliegen. Mit den Versuchen sei Schmidt's Hypothese unvereinbar.

Darauf nimmt Schmidt') neue Versuche auf, und zeigt für die Oxyde von Al und Zn; dass sie absolut rein gar nicht phosphoreseiren; er vermuthet bei Wien's Thonerde Verunreinigung durch Cu, beim Zn durch Cil. Darauf antwortet wieder Tafel'), ohne Neues zu bringen. Mir scheint, dass Schmidt sachlich vollkommen Recht hat; allein eine Aufklärung über die Phosphorescenz und die Farbung ist durch den Namen "feste Lösung" natürlich ebensowenig gegeben, wie durch Tafel's Annahme einer Stosswirkung.

Trenkle") erwähnt, dass Sphalerit, eine Modification der Zinkblende, unter Kanalstrahlen schönes gelbes Licht aussende mit sehr schnellem Abklingen.

8. Erregung durch radioactive Substanzen.

405. Da die radioactiven Substanzen dieselben Strahlen aussenden, die schon unter 5., 6. und 7. besprochen sind, nämlich Strahlen vom Charactur der Kathodenstrahlen, Röntgenstrahlen und Kanalstrahlen, so hätte ich die Erregung durch radioactive Substanzen in den vorigen Abschnitten mit arbriera können, wenn nicht einige besondere Erscheinungen, namentlich dus Selbstleuchten, aufträte.

Nachdem zuerst das Ehepaar Curie beobachtet hatte, dass Schirme von Baryumplatincyanür durch Annäherung von Ra leuchtend werden, untersichte Becquerel die Phosphorescenzerregung nüher. Diejenigen Körper, welche unter sichtbaren Strahlen luminesciren, wie Rubin und Kalkspath, werden durch Ra nicht erregt, dagegen im Allgemeinen die, welche durch ultrovioleites Licht oder Röntgenstrahlen erregt werden. Aber es sind doch wesentliche Unterschiede vorhanden; Diamant wird z. B. durch Radium erregt, nicht durch Röntgenstrahlen. Flussspath durch Ra erregt leuchtet 24 Stunden, während Sonnenlicht nur sehr kurze Phosphorescenz erzengt, Bogen und Funken solche von einigen Stunden. Wenn Flussspath zu hoch erhitzt worden ist, so dass er seine Thermophosphorescenzfähigkeit verloren hat, kann man sie ihm nuch durch Ra-Strahlen wieder geben. Dieselbe Angabe macht Trenkle dir Marmor und Apatit.

Giesel') giebt an, dass von den Salzen des radioactiven Baryts (unreines

¹⁾ G. O. Schmidt, Drude's Ann. 18. p. 022-635 (1904).

²⁾ J. Tafel, Drude's Ann. 14, p. 208-207 (1904),

W. Trenkle, Ucber Luminescenserscheinungen. Ber. Naturw. Ver. Regensisig 1903—1904.

H. Beequerel, Recherches aur les phénomènes de phosphorescence produits par le rayonnement du radium. O. R. 129, p. 912—917 (1890).

W. Trenkle, Ueber Luminescenserscheinungen. Ber. naturw. Vor. Regesch. 1903—1904.

⁶⁾ F. Giesel, Einiges über das Verhalten des radioactiven Baryts und über Polonius. Wiedem. Ann. 69. p. 91—94 (1890).

Ra) das Chlorid und namentlich das Bromid im Dunkeln stark phosphoreseire in blänlich-grünem Licht. Bei Wasseranziehung wird das Licht schwächer, nach Erhitzen (Trocknen) wieder stärker. Stellt man aus solchem radiumhaltigen Baryum Platinbaryumcyunür her, so leuchtet auch dies eine Zeit lang, färbt sich dann von Grün in Gelb, schliesslich braun, und leuchtet dann nur wenig. Mark wald 1) hatte bemerkt, dass Polonium die Phosphorescenz von Diamanten arragt. Rosenheim 2) bestätigt das für alle Diamanten. Die so erregten Strahlen schwärzen die photographische Platte, gehen durch Papier u. s. w., während das Phosphorescenzlicht der bradilanischen Diamanten nach Erregung durch Sonne oder Magnesiumlicht nicht auf die photographische Platte wirke.

Die ausschrlichste Besprechung der Radiumwirkung liefert Curie³). Sohr viele Körper werden angeregt, so die alcalischen und erdalcalischen Erden, Uran- und Kalium-Sulfat; viele organische Körper, wie Baumwolle, Papier, Chinin-Sulfat, menschliche Haut; Glas, Quarz, Diamant u. s. w. Am empfindlichsten sind für die β -Strahlen: Baryumplatincyanür und Willemit (Zinkailicat), für die α -Strahlen: Sidot'sche Blende. Die phosphorescirenden Substanzen werden vielfach gefärbt oder verfärbt. Die Radiumsalze sind selbstlenchtend, am besten die Anhydride des Chlorid und Bromid. Die Salze werden also wohl durch ihre eigenen Strahlen angeregt.

466. Dass diese letztere Annahme nicht richtig ist, dass nicht das Salz phosphoreseirt, sondern das umgebende Gas, haben zuerst Sir William und Lady Huggins 1) gezeigt; die Versuche sind später von Himstedt und Meyer, Walter und Anderen wiederholt, von Walter 1) auch auf Radiotellur ausgedehnt worden. Das Lenchten der Gase unterscheidet sich wohl principiell nicht von dem in Geissler'schen Röhren, ich gehe daher auf diese Erscheinungen nicht näher ein.

Becquerel $\mathfrak I$ theilt mit, dass auch U-Salze selbstleuchtand sind, am besten das Doppelsulfat von Uranyl und Kalium. Nach der Annahme, dass Ra sich aus Ur bildet, erklärt sich das Lenchten als Anregung durch Ra-

45

¹⁾ W. Marchwald, Chem. Ztg. 26. p 805 (1002).*

²⁾ O. Rosenheim, Some observations on the fluorescence and phosphorescence of dismorals, and their influence on the photographic plate. Chem. News 88. p. 247 (1902).

P. Curie, Ann. chim. ct phys. (7) 1. p. 400-440 (1903); Physik. Za. 5. p. 281-288, 810-318, 845-848 (1004).

⁴⁾ Sir William Huggins, On the spectrum of the spontaneous luminous radiation of Radium at ordinary temperatures. Proc. Roy. Soc. 72. p. 190—190 (1903); Astrophys. J. 18. p. 151—155 (1903); Sir W. and Lady Huggins, Further observations on the spectrum of the spontaneous luminous radiation of Radium at ordinary temperatures. Proc. Roy. Soc. 72. p. 409—418 (1903); Astrophys. J. 18. p. 800—805 (1903).

b) B. Walter, Das Spectrum des von den Strahlen des Radiotellum erzougten Stickstoffichtes. Drude's Ann. 20. p. 827—832 (1996); vergl. ibid. 19. p. 1080—1081 (1996).

⁶⁾ H. Becquerel, Sur la lumière émise spontanément par certains sels d'araulum. C. R. 188. p. 184—187 (1904).

Strahlen. Allein in diesem Fall erhält man nicht ein Gasspectrum, sondern die üblichen Bänder, die im Phosphorescenzlicht dieses Salzes auftreten.

Dass auch das eine Zerfallsproduct des Radiums, die gasförmige Emanation, selbstleuchtend ist, erwähne ich nur nebenbei. Die Phosphorescenzerregung durch Emanation untersuchen Basker ville und Lockhart!); am günstigsten finden sie: Wollastonit, doch nicht alle Exemplare; der Diamant, den sie Tiffanvite nennen: Spodumen aus Pola, Greenockit.

Greinacher³) findet, dass Radiotellur Glas, Glimmer und Quarz zur Phosphorescenz auregt. Interessante Versuche macht auch Beilby³); sie sollen an anderer Stelle ausführlicher besprochen werden⁴).

Es seien hier noch zwei mir sehr zweifelhafte Angaben erwähnt: Griffiths') stellt Farbstoffe aus den Blüthen von Geranium, Verbena und Helianthus her, und glaubt zu finden, dass, wenn man eine Selenzelle in die Nähe dieser Farbstoffe bringe, der Widerstand abnehme. Er schliesst daraus, dass sie besondere Strahlen aussenden, radioactiv seien. Er erwähnt dabei, T. A. Edison habe gezeigt, dass die Farbstoffe Chlorophyll, Curcumin und Daturin Phosphorescenz erregen. Mir ist nichts Näheres über diese Versuche Edison's bekannt. Es ist bei diesen Angaben zu bedenken, dass sie in die Zeit der N-Strahlen fallen.

DRITTER ABSCHNITT.

Apparate.

467. Die älteren Forscher haben sich damit begnügt, die Körper, welche auf ihr Phosphorescenzvermögen untersucht werden sollten, dem Lichte auszuseizen und dann so schnell wie möglich vor die Augen des im Dunkeln sitzenden Beobachters zu bringen. Dabei geht natürlich die erste Zeit mit dem stärksten Leuchten verloren. Sie haben sich ferner, wenn sie überhaupt quantitative Angaben machen, darauf beschränkt, zu sagen, wie viele Secunden oder Minuten der Körper sichtbar blieb. Aenderungen in der Farbe des Phosphorescenzlichtes, seiner spectralen Zusammensetzung konnte man bei den meist sehr schnell verlaufenden Phänomenen auf diese Weise natürlich nicht genauer beobachten.

Allen diesen Uebelständen half das ebenso einfache, wie geistreiche Instrument ab, welches E. Becquerel einfahrte, das Phosphoroscop, welches

2) H. Greinscher, Ueber die durch Radiotellur hervorgerufane Fluorescenz von Glau. Glimmer und Quara. Physik. Zz. 7. p. 225—228 (1996).

¹⁾ Ch. Baskerville and L. B. Lockhart, The action of radium emanations on minerals and gens, Americ, J. (4) 20. p. 95—96 (1906). Siehe and itid. (4) 20. p. 20—24.

G. F. Beilby, Phosphorescance caused by the beta- and gamma-rays of radioa.
 Proc. Roy. Soc. 74. p. 506-518 (1905).

⁴⁾ Siehe Abschnitt 7 dieses Kapitels.

⁵⁾ A. B. Griffiths, Chem. News 88. p. 249-250 (1908).

denn auch zum ersten Male erlaubte, eigentlich quantitative Versuche auszuffihren.

Das erste Instrument derart, welches Becquerel!) beschreibt, ist noch recht primitly und auch spitter kaum angewandt worden: man denke sich eine flache runde Metallschachtel, in deren Deckel sich nahe dem Rande zwei um 1800 getrennte Oeffnungen befluden. Dicht unter dem Deckel ist an einer Achse eine kreisrunde Scheibe angebracht, welche ein Loch besitzt, und von aussen in schnelle Rotation versetzt werden kann. Auf den Boden der Schachtel wird der Körper gelegt, dessen Phosphorescenz autorsacht werden soll; durch das erste Loch des Deckels kann ein Lichtstrahl schräg auf die Substanz fallen, wenn das Loch der Scheibe grade unter diesem Loch steht. Nach einer halben Umdrehung der Scheibe aber ist das zweite Loch des Deckels offen, durch welches der Beobachter auf den Körper sieht. Macht etwa die Scheibe 100 Umdrehungen in der Secunde, so wird der Körper 100 Mal in der Secunde belichtet werden, und jedesmal $\frac{1}{200}$ Secunde später dem Beobachter sichtbar sein. Diese getrennten Lichteindrücke setzen sich zu einem continuirlichen zusammen, so dass der Beobachter den Körper dauernd in dem Phosphorescenzlicht sieht, welches der Körper 0.005 Secunden nach der Insolation ausstrahlt. Man erkennt leicht, dass bei 200 Umdrehungen in der Secunde das Licht der Zeit 0.0025 Secunden nach der Insolation entspricht, u. s. w.

Dieser Apparat war für undurchsichtige Körper bestimmt, während für durchsichtige ein anderer construirt wird; eine runde flache Schachtel besitzt als Boden und Deckel je zwei Platten in kleinem Abstande; alle vier Platten hesitzen eine sectorformige Oeffnung an entenrechender Stelle, so dass man durch die Schachtel hindurchsehen könnte, wenn sich nicht zwischen den beiden Platten des Bodens und denen des Deckels je eine Metallscheibe befande, die an einer gemeinsamen drehbaren Achse befestigt eind. Auch diese Scheiben besitzen outsprechende Ausschnitte, welche aber gegen einander versetzt sind. Während der Rotation der Scheiben wird daher das Innere des Kastens abwechselnd durch den Boden und durch den Deckel nach dem ausseren Ramn frei gelegt. Stellt man die Schachtel mit der Achse horizontal, leitet auf die Oeffnung im Boden einen Sonnenstrahl, stellt hinter die Oeffnung, in die Schachtel, etwa einen Flussspathkrystall, und beobachtet durch die Oeffnung im Deckel, so wird bei Rotation der Scheiben abwechselnd der Krystall von hinten belichtet und dann vorn sichtbar werden. Die Zeit, welche dazwischen liegt, hangt von der Zahl und Grösse der Ausschnitte in den Scheiben, sowie von ihrer Umlaufsgeschwindigkeit ab; man kann es leicht erreichen, dass diese Zeit nur nach Milliontel Secunden zählt.

¹⁾ E. Becquerel, Recherches sur divers effets luminoux qui résultent de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. et phys. (3) 55. p. 5—119 (1859).

Der gleiche Apparat ist auch für undurchsichtige Körper brauchlar, wenn man diese in Form sehr dünner Plättehem anwendet, oder beser ab Pulver, welches man an oder zwischen Glimmer- oder Quarzplättehen befestigt. — In einer weiteren Abhandlung beschroibt Besquerel²) vier solche Apparate, die er nach dem gleichen Princip hat bauen lassen, daniehen noch einen fünften etwas abweichenden: ein Cylinder droht sich auf verticuler Achs im Innern eines cylindrischen Mantels, der vorn und hinten je ein Loch lat. Der Cylinder wird mit der zu untersuchenden Substanz in Pulverform überzogen: rotirt er, und wird durch die eine Oeffnung die Substanz bestraht, so sieht man durch die andere Oeffnung das Phosphoresconzlicht nuch einer Zeit, welche einer halben Umdrehung des Cylinders entspricht.

Alle diese Apparate geben somit die Möglichkeit, das Licht, welches der phosphorescirende Körper zu einer messbaren Zeit nuch miner Belichtag aussendet, aus der Gesammtemission heranszuschneiden und zu untersuchen in Bezug auf Intensität, spectrale Zusammensetzung u. s. w. Man brancht dan nur die vordere Oeffnung, statt mit dem unbewaffneten Auge durch en Photometer oder ein Spectroscop zu beobachten. Ebonso kann man mutiriet die Belichtung statt mit weissem Licht auch mit furbigem stattfinden lasen, indem man entweder absorbirende Schirme vor die erste Oeffnung stellt, etc das auffallende Licht spectral zerlegt.

468. Die phosphoreseirenden Substanzen verhalten sieh in Hazug uf Erregung und Lichtausgabe verschieden. Es gieht solche, die in nusserorieglich kurzer Zeit erregt werden, ihre Leuchtfähigtkeit sohr schnell vorliere, andere die langsamer erregt werden, länger leuchten. Diese Körner werden sich im Phosphoroscop auch verschieden verhalten. Bei sehr schnoll errebaren Körpern wird schon eine Belichtung ausreichen, maximales Louchte hervorzubringen, bei den langsam erregbaren aber nicht. Dreitt man bei letzteren den Apparat mit gleicher Geschwindigkenit, so wird also die Holligkeit wachsen und ein Maximum erreichen, wonn die Aufnahme des Lichte und die Abgabe bis zur Beobachtung sich das Gleichgewicht hulten. In diesem Falle wird die Helligkeit nur noch von der Intensität des orregende Lichtes abhängen. Die Schnelligkeit der Rotation Inst einen geringen Einfles. - Bei den schnell angeregten und abklingendem Körpern dagegen hat die Schnelligkeit der Rotation einen sehr grossen Efficat: bei langsamer Rotates ist gar kein Licht sichtbar, da dasselbe jedesmal sohon abgeklungen ist, wen der Beobachter die Substanz zu sehen bekommt. Bei wachsender Unidrehusp zahl beginnt der Körper sichtbar zu werden und die Helligkeit wächst.

Da viele Körper gleichzeitig beide Arten von Phosphorecenzlicht zeige, so können die im Phosphoroscop andere Farbe zeigen, als bei gewöhnliche

¹⁾ E. Beequerel, Recherches sur divers offets imminuoux qui résultant de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. et phys. (3) 57. p. 40—124 (1859).

2) E. Beequerel, Idem, Ann. chim. et phys. (8) 693. p. 5—100 (1891).

Insolation, oder auch im Phosphoroscop verschiedene Farbe bei verschiedener Rotationsgeschwindigkeit. Der Kalkspath z. B. giebt relativ lange anhaltendes schwaches grünliches Licht aus, und erscheint in dieser Farbe, wenn man ihn nach Insolation im Dunkeln betrachtet. Im Phosphoroscop aber scheint er viel heller orangefarbig; dies hellere orange Licht klingt in höchstens 1/2 Secunde ab, wird also nur im Phosphoroscop sichtbar.

469. Der Apparat von Becquerel ist durch E. Wiedemann!) etwas modificirt worden. Zunächst wird ein starkes Räderwerk beschrieben, welches einer Achse bis zu 800 Umdrehungen in der Secunde geben kann. Auf diese Achse lassen sich die Scheiben außetzen, welche in der Schachtel rotiren. Die Veränderung, welche Wiedemann anbringt, hat den Zweck, phosphoreschende Körper auch in der Außicht im Phosphorescop beobachten zu können. Dazu wird in den Rand der Schachtel ein Loch gemacht; die Scheibe hat in diesem Falle auch einen Rand, bildet also eine Schachtel ohne Deckel; sie besitzt erstlich im Boden Löcher, durch welche das Licht eintreten kann, zweitens auch Löcher im Rande, die das Phosphorescenzlicht zum Beobachter gelangen lassen, sobald sie unter das Loch im Rande der Schachtel treten. Die Löcher sind so angeordnet, dass nur abwechselnd die im Boden und im Rande das Licht ein- und austreten lassen.

470. Wenn man die Erregung nicht durch Licht, sondern durch Funken oder Kathodenstrahlen vornehmen will, lässt sich der Apparat viel einfacher gestalten. Solche Vorrichtung ist zuerst durch Crookes?) getroffen worden, um die Kathodeluminescenz der seltenen Erden zu studiren: eine Scheibe von 50 cm Durchmesser trägt am Raude 12 Löcher mit Zwischenräumen von der Grösse der Löcher. Dahinter wird das etwa eiformige Vacuumgefass mit den Substanzen gestellt. Auf der Achse der Scheibe ist ein Commutator angebracht, der bei jeder Umdrehung der Scheibe 12 mal den Strom eines Inductoriums öffnet und schließt, welches die Kathodenstrahlen des Vacuumgefasses liefert. Man kann das Gefass leicht so stellen, dass es sich hinter einem Zwischenraum der Scheibe befindet, wenn der Strom geschlossen ist, gleich darauf hinter einer Oeffnung, wenn der Strom unterbrochen ist; dann sieht man von vorn die Phosphorescenz. Je schneller das Rad gedreht wird, desto kürzer ist der Zeitraum zwischen der Erregung und der Beobachtung.

Eine andere noch einfachere Einrichtung für Funkenbelichtung beschreibt Lenard*): er benutzt mit dem Inductorium einen Foucaultschen Queckeilberunterbrecher. An dessen schwingendem horizontalem Arme ist

B. Wiedomann, Unber Fluorescens und Phosphoroscens. Wiedom. Ann. 84. p. 446-455 (1886).

W. Crookes, On radiant matter spectroscopy: Examination of the residual glow. Proc. Roy. Soc. 49. p. 111—181 (1887).

Ph. Lenard, Notis über ein Phosphoroscop mit Funkenlicht. Wiedem. Ann. 48.
 087-041 (1802).

ein leichtes etwa 50 cm langes Holzstäbchen befestigt, welches an seinem freien Ende ein Blättchen steifen schwarzen Papiers trägt, das nun mit dem Unterbrecher auf- und abschwingt. Hinter dem Papierblatt wird die Funkenstrecke — z. B. zwischen Zn-Electroden, — so aufgestellt, dass der Funke gerade übergeht, wenn die Mitte des Blättchens sich in seiner Höhe befindet. Für ein Auge, das von der Blattseite nach dem Funken hinsieht, ist dieser also stets verdeckt. Bringt man aber eine phosphorescenzfähige Substanz zwischen Funke und Blatt, z. B. eine Glasröhre, so sieht man dieselbe heil leuchtend, weil jedesmal nach ihrer Erregung das Blättchen sieh zur Seite bewegt und die Röhre dem Auge frei macht. Im Vergleich zu den Instrumenten von Becquerel und Crookes hat das besprochene den Nachthell, dass man nur in geringem Grade die Dauer zwischen Erregung und Beobachtung variiren kann.

Das erste Phosphoroscop für Funken hat übrigens Laborde!) construirt; die Beschreibung ist zu kurz, als dass man Näheres erkennen könnte; os ist ein rotirendes Brett vorhanden, welches den Körper während des Funkous verdeckt, ihn sonst frei lässt. — Dann hat Levison!) eine Vorrichtung augegeben, welche identisch mit dem rotirenden Cylinder von Becquerel ist. Später!) construirt derselbe ein Tribophosphoroscop, welches einfach eine rotirende Scheibe ist, die mit der phosphorescirenden Substanz überzogen ist; eine Spitze oder Bürste reibt die Fläche, und man sieht einen leuchtunden Strich. Auch Kester!) benutzt den rotirenden Cylinder.

Endlich beschreibt de Watteville') eine Vorrichtung, welche mit der von Laborde Achnlichkeit haben mag: eine um eine horizontale Achse rotirende Scheibe trigt zwei Vorsprünge, die sich diametral gegenüber stehen. Stehen beide Vorsprünge in einer verticalen Linie, so stellt der untere einen Contact für den Funkenstrom her, der vom Condensator über diesen Contact durch die Scheibe und ihre Achse zur Funkenstrecke, von da zum Condensator zurückgeht. Die Funkenstrecke ist hinter dem oberen Vorsprung aufgestellt, unmittelbar dahinter die zu untersuchende Substanz. Diese und die Funkenstrecke sind also immer gerade durch den oberen Vorsprung verleckt, wenn der untere den Strom schliesst, gleich darauf, — bei Watteville nach 18000 Secunde — wird die Substanz sichtbar.

¹⁾ Laborde, Phosphoroscope électrique. O. R. 68. p. 1576 (1800).

W. G. Levison, A simple and convenient phosphoroscope. Ann. New York Acad.
 II. p. 401—408 (1898)*; Fortsch. 55, 2. p. 108 (1899).

⁸⁾ W. G. Levison, Note on a tribophosphoroscope and the duration and spectrum of tribophosphoroscent light. Science (2) 19. p. 820—827 (1904)*; Fortschr. 60, 2. p. 569 (1984).

F. E. Kester, A method for the study of phosphorescent sulphides. Physic. Rev. 9. p. 164—175 (1899).

⁵⁾ C. de Watteville, Sur un nouveau dispositif pour la spectroscopie des corps phosphoresesuts. C. R. 142, p. 1078—1080 (1006).

- 471. Für die Untersuchung von Phosphoren ist es oft wünschenswerth, z. B. wenn man ein Spectrum darauf entwerfen will, eine grössere ebene Fläche derselben zu haben. Dazu muss der Phosphor fein gepulvert werden. was freilich nach mehrfachen Angaben manche Phosphore sehr schädigt. Dann kann man entweder eine Schicht dieses Pulvers unter einer Glas- oder Quaraplatte herstellen; man kann zwischen zwei solchen Platten so dinne Schichten erzeugen, dass sie in Durchsicht zu gebrauchen sind, wie das E. Becquerel vielfach gethan hat. Man kann auch das Pulver in eine flache Schachtel einpressen, so fest, dass es eine einigermaassen zusammenhaftende Schicht bildet. Sehr häufig wird auch das Pulver durch Klebemittel an einer Unterlage befestigt; man bestreicht z. B. ein Stück Pappe mit Lösung von Gummi arabicum und streut das Pulver auf. Lenard und Klatt nehmen statt dessen eine dünne Fettschicht. Le Bon 1) empfiehlt, das Pulyer mit dem gleichen Gewicht weissen Firniss zu mischen, und damit die Pappe zu überziehen. Es sind auch audere Bindemittel, z. B. Collodium oder Eiweiss, benutzt worden. Dieselben ditrfen natürlich weder selbst stark phosphoreseiren, noch dürfen sie die erregenden Strahlen absorbiren, falls die Pulver in ihnen eingebettet werden.
- 472. Endlich seien noch ein paar Worte über die Erregungsmittel hinzugeftigt. Da das Sonnenlicht keine kürzeren Wellenlängen, als etwa 3000 A enthalt, ist es nicht für alle Phosphore genügend. Wesentlich besser ist in solchen Fällen brennendes Magnesium, welches denn auch sehr oft empfohlen ist; es wirkt wohl hemptsächlich durch die ansserst starke Linie 2852. Der Kohlebogen enthält auch keine sehr kurzen Wellen, er wirkt vornehmlich durch die beiden Cyanbanden bei 3883 und 3500. Erheblich besser wird jedenfalls die Queckeilberbogenlampe sein, oder auch Bogen zwischen Metallstäben, Fe, Zn, Al. Endlich ist der condensirte Funke ein vortreffliches Mittel, da er bei den meisten Metallen sohr reich an kurzweiligen Strahlen ist. Auch hier wurden namentlich Electroden aus Zn. Al, Ci gewählt; das Funkenspectrum dieser Metalle giebt ja leicht Auskunft, welches von ihnen zu wählen ist, um einen gewünschten Theil des Spectrums möglichst intensiv zu erhalten. Man übersehe aber dabei nicht, dass man hier nicht Erregung durch ein continuirliches Spectrum hat, welches alle möglichen Wellenlängen enthalt. Da sich zeigt, dass jede Bande oder Linie des Phosphorescenzlichtes nur durch einen bestimmt begrenzten Theil des Spectrums erregt wird, so braucht ein bestimmtes Funkenlicht nicht alle Banden, die möglich sind, hervorzurufen, das Spectrum desselben Phosphors könnte verschieden ausfallen, je nachdem man es z. B. mit Zn-Funken oder mit Al-Funken hervorruft.

¹⁾ G. Le Bon, Revue scientif. (4) 14. p. 280-305 (1900).

VIERTER ABSCHNITT.

Intensitätemessungen.

478. Wenn man an eine quantitative Untersuchung des von phosphoreschenden Körpern ausgesandten Lichtes geht, so drüngt sich zuerst die Frage auf: wie verhält sich die Intensität des erregten Lichtes zu der des erregenden. Dass ein solcher Zusammenhang vorhanden ist, hatten die ersten Versuche gelehrt, die zeigten, dass Belichtung mit Sonnenlicht viel kräftiger wirkt, uls die mit einer Kerze. Die ersten Veranche auf diesem Gebiet hat wohl Beccari') gemacht, der fand, dass 4 Kerzen in doppelter Eutfernung eleuso stark erregen, wie eine Kerze in einfacher Entfernung. Das daraus zu folgerade Gesetz, dass die Erregung proportional der erregenden intensitat sai, beruhte indes nur auf roher Schatzung, und erst Becquerel') hat genauere Messungen gemacht. Er bringt die Körper in sein Phosphoroscop, beobachtet das erregte Licht durch ein Polarisationsphotometer einfachster Art. Als Vergleichslichtquelle nimmt er eine Carcel-Lampe, eventuell mit farbigen Schirmen. Die Erregung findet durch Sonnenstrahlen statt, welche durch eine Linse auf dem phosphoreschrenden Körper concentrirt werden. Vor der Linse wird eine Bleude aufgestellt, deren messhare Oeffnung verändert wordet kann. Dann erweist sich der Quotient aus der Intensität des Phosphorescouxlichtes durch die Oeffnung als constant, soweit die Genauickeit der Versuche reight. Die Versuche werden an Ca-Carbonat, Rubin und Uranglas angestellt.

Eine gleichzeitig angestellte Messung der Helligkeit des Sonnenlichtes führt zu dem interessanten Resultat, dass die Intensität des Phosphoresconzlichtes von U-Phosphat etwa 1.5 Milliontel von der Intensität des Gregonden Sonnenlichtes ist.

Damit ist das Gesetz bewiesen, dass die erregte Intensität proportional der erregenden ist, wobei letztere zwischen den Grenzen 1 und 100 variirt wurde. Das gleiche Gesetz ist auch von anderen gefunden worden, z. B. von Kester.). Er erregt auch durch Sonnenlicht, dessen Energie durch ein Nichole'sches Radiometer gleichzeitig gemessen wird, während das l'hosphorescenzlicht von Ca-Sulfid mit einem Spectralphotometer beobachtet wird. Das Gesetz bewährt sich für alle Wellenlängen und für alle Rotationsgeschwindigkeiten des Phosphoroscops.

Auch Nichols und Merritt⁴) behandeln diese Frage; sie finden das Gesetz bestätigt, sofern die Helligkeit des erregenden Lichtes nicht zu gross

J. B. Beccari, Do admente altique rebus in phosphororum numerum referentis.
 Comment. Bonon, II, 1, p. 274—503 (1745).

²⁾ E. Booquorel, Ann. chim. et phys. (8) 62, p. 5-100 (1801).

F. E. Kester, A method for the study of phosphorescent sulphides. Physic Rev. 9.
 p. 164-175 (1899).

⁴⁾ E. L. Nichols and E. Merritt, Studies in luminessence. VII. Physic. Rev. 20. p. 87-54 (1906).

wird: dann aber wächst die Intensität des Phosphorescenzlichtes langsamer als die des erregenden. Ferner finden sie, dass bei schwacher Belichtung die erregte Intensität ebenso gross ist (für Sidotblende) bei 20 Secunden Belichtung, wie bei 5 Minuten; die Art des Abklingens aber ist in beiden Fällen verschieden.

Becquerel vergleicht in derselben Abhandlung die maximale Intensität für eine Reihe von Körpern; es ist, soviel ich weiss, die einzige derartige Tabelle, die auf Grund wirklicher Messungen aufgestellt worden ist, während die vielen Angaben älterer Beobachter sich nur auf Schätzungen von 1 bis 4 oder von 1 bis 6 beschränken. Die Tabelle lautet:

Doppelphosphat von Uran und	K	lk				188.750
Urannitrat						100,000
Sr-Salfil (gran leachtand)						0.000
Ca-Sulfid (blau louchtend)						4.201
Ba-Sulfid (gran lenghtund) .						2.817
Crownglas				•	•	0.184
Ca-Bullid (griin louchtend) .						0.180
Diamant (blan lenchtond)						0,128
Chlorophan						0.079
Mellit (grin lenchtond)						0.088
Wollastonit (Silicat von Kalk)						0.020

474. Eine weitere wichtige Frage ist ebenfalls von Becquerel in derselben Abhandlung zuerst in Angrif genommen worden: nach welchem Gesetz ündert sich die Intensität des einmal erregten Lichtes mit der Zeit, nach welcher Gleichung findet das Abklingen der Lichtemission statt?

Man muss hier unterscheiden zwischen den Körpern, welche sehr lange, viele Minuten oder Stunden, nachleuchten, und denen, bei welchen die Emission nach einigen Secunden aufhört, die Intensität sich also susserst schnell ändert. Während bei ersteren jede photometrische Methode anwendbar ist, da man volle Zeit zur Einstellung hat, ist bei den anderen die Messung erst durch die Einführung des Phosphoroscops möglich geworden. Wie besprochen, kann man bei demselben durch Aenderung der Rotationsgeschwindigkeit oder des Abstandes zwischen den Oeffnungen zum Einlassen und Austreten des Lichtes die Zeit zwischen der Erregung und Beobachtung beliebig varliren, aber für jede beliebige Zeitdifferenz die Helligkeit für lange Zeit constant halten.

Becquerel untersucht nur das Abklingen des Gesanntlichtes eines phosphoreseirenden Kürpers. Dabei tritt aber eine Schwierigkeit auf. Sehr viele Körper senden verschiedenfarbiges Licht aus, verschiedene Bänder im Spectrum, und diese Bänder klingen verschieden sehnell ab; es soll sogar der Fall vorkommen, — Becquerel nennt Sr-Sulfid, — dass der Körper Lichtbundel derselben Farbe aussendat, von denen das eine langsam, das andere schneil abklingt. In allen solchen Fällen kann man nicht erwarten, ein ein-

faches Gesetz zu finden. Es werden also zunfichst nur solche Körper nuntersuchen sein, deren Spectrum ein Band zeigt, oder bei demen sin Band die Hauptmenge des Lichtes liefert. Als solche Phosphore nimmt Hooquere) verschiedene Ur-Verbindungen, Rubin und Korund.

Becquerel geht von folgenden Annahmen aus: der bestruhlte Körge besitzt eine gewisse Capacität O für Aufnahme von Energie aus den auf fallenden Strahlen, und ein gewisses Emissionsvermögen E für soin Eigenicht

Die Abgabe des Lichtes wird dann proportional R sein. Perner nime er an, die Lichtabgabe folge demselben Gesetze, welches Nowton für de Warmeabgabe aufgestellt habe, d. h. sie sei proportional der augemblickliche Intensität. Bezeichnen wir diese mit i, so orgiebt sich

$$\frac{dl}{dt} = -\frac{E}{C} = -ai$$
, wenn $\frac{E}{C} = a$ gesetzt.

Darans folgt

$$i_t - i_0 e^{-at}$$

wenn man für t = 0

 $i - i_0$

setzt.

Will man statt o der Einfachheit der Rechnung halber 10 einfähren, webleibt die Gleichung gültig, wenn man a durch den Modul der natürlichen Logarithmen dividirt. Diese Constants kann man wieder a nennen.

Beobachtet man dann zwei Intensitäten i_i und i_i zu den Zeiten i_i as muss sein:

$$\frac{\lg i_1 - \lg i_2}{t_1 - t_2} = a.$$

In dieser Form wird das Gesetz geprüft, wobei die Zeiten zwischen etwa 1 und 6 Tausendstel Secunden, die Intensität des errogenden Lichte zwischen 1 und 110 variirt wird. Das Gesetz bestätigt sich. Die a det constant, soweit die geringe Genauigkeit der Messungen reicht, z. H. finden sich, wenn als Zeiteinheit 0,001 sec. genommen wird:

für Uranglas a = 0.5878, 0.5750, 0.5750, 0.4024, 0.5400,

für Doppelphosphat von U und Ca: 0.8030, 0.8015, 0.8182, 0.8500.

fur Urannitrat: 0.9530, 0.4180, 0.4304, 0.4455, 0.4212, 0.4515.

Nimmt man das Gesetz als richtig an, so kann man die gesammte emittirte Lichtmenge berechnen:

$$Q - \int_{a}^{\infty} e^{-at} dt - \frac{i_0}{a}.$$

Die folgende Tabelle enthält einige der Beobachtungen:

					a	in	Q
Kohlonwasserstoff von Farbe der	Ur	2111	ıılı	9	1.4808	. 0,002	0.048
Doppelsulfat von U and K						84.240	40,811
Doppelsulat von U und Ca					0.8200	189.760	100.088
Perchlorar von U and K					0.7082	18,050	12.004
Uranglas					0.5546	18,587	24,400
Urannitrat						100.000	237.700
Doppelfluorar von Ur and K .				٠	0.8256	68,104	209,166
Orownglas					0.0480	0.184	4.220
Kalkphosphat (violett lenchtond)				•	0 0268	0.902	87.728

Die Zahlen zeigen, dass keinerlei einfache Beziehung zwischen der Grösse a und den maximalen Intensitäten oder der gesammten emittirten Lichtmenge besteht.

475. Während so das Gesetz einigermaassen für Körper mit kurz danemder Phosphorescenz zu passen scheint, gilt es gar nicht für Körper mit langem Leuchten, auch nicht für die erste Zeit. So wächst z. B. beim blan leuchtenden Diamant innerhalb der ersten 34 Tausendstel Secunden der Werth von a von 0.081 auf 0.400, und ebenso zeigen die anderen Substanzen ein rapides Wachsen von a mit der Zeit. Becquerel meint, das könne darauf beruhen, dass mehrere Strahlencomplexe ausgesandt werden, für deren jeden einzeln das Gesetz gilt; sind z. B. zwei solche vorhanden, so müsse man schreiben: $i = i_1 e^{-at} + i_2 e^{-bt}$. In der That kann man mit einer solchen Formel die Emission des Diamants ganz gut darstallen. Wenn aber noch mehr Gruppen vorhanden sind, so wird die Berechnung zu complicirt und willkürlich.

Bei einzelnen Körpern zeigt sich, dass das Product it annähernd constant bleibt; aber Becquerel meint, dass er noch Constanten einführen müsse, und wendet die empirische Formel

$$i^{-}(c+t)-c^{-1}$$

an, welche zwar für das anfängliche Abklingen schlecht passt, wohl aber für den weiteren Verlauf, z. B. für das grün leuchtende Ca-Sulfit von der füuften bis zur dreissigsten Minute.

Die Messung lässt sich für so lange Zeiten natürlich nicht mit dem Phosphoroscop ausführen. Becquerel überzieht ein undurchsichtiges Papier mit dem Phosphor und befestigt daneben ein durchsichtiges Papierblatt. Letzteres wird von hinten durch eine Lampe, eventuell mit farbigen Schirmen versehen, belichtet, und in jedem Fall die Lampe so weit abgerückt, dass das

¹⁾ Spater ist die Formal immer $i^m(a+t) = a i_0^m$ geschrieben worden; Boequerel setat $i_0 = 1$ vorans.

Papierblatt ebenso hell erscheint, wie die phosphorescirende Flüche. Der Abstand der Lampe wird gemessen.

Die Versuche an vielen Substanzen zeigen, dass m immer zwischen $\frac{1}{2}$ und 1 liegt. Die Formel ergiebt für die Abklingungsgeschwindigkeit $\frac{dl}{dl} = -\frac{i^{m+1}}{mc}$, wo also m+1 zwischen $\frac{8}{2}$ und 2 liegt. Es ist auffalkend, dass die lange leuchtenden Körper eine Abklingungsgeschwindigkeit haben, die nahe proportional dem Quadrat der Intensität ist, während bei den schneil abklingenden Körpern die Geschwindigkeit proportional der ersten l'menz war. Es folgt daraus, dass erstere Körper sehr viel mehr Energie bei der Belichtung aufnehmen müssen.

Becquerel knüpft hier eine interessante Bemerkung an, die ich erwähnen will. Bei dem grün leuchtenden & Salfid konnte er die Intersitätsabnahme bis zu 1 Stunde 20 Minuten messend verfolgen und die Formel berechnen. Sichtbar war aber die Phosphorescenz noch nach 30 Stunden, wahrscheinlich noch länger. Nimmt man an, dass die Gleichung noch bis zu 30 Stunden gilt, so kann man die Intensität am Schlusse berechnen. Eine Vergleichung mit dem Sonnenlicht zeigt, dass sich die Intensitäten der Sonne und des schwächsten Phosphorescenzlichtes wie 1:10¹⁰ verhalten; in diesem Umfang veränderte Intensitäten kann also das Auge wahrnehmen.

476. Erst nach 20 Jahren ist die Frage von neuem aufgenommen worden. Darwin i) mass das Abklingen von Balmain'scher Leuchtfarbe, die auf 0° gehalten wurde. Die Beobachtung erstreckt sich über 80 Minuten. Zur Darstellung benutzt er die letzte Formel von Beognerel

$$i^{*} - \frac{A}{i+B}$$
,

die aber, namentlich für die ersten Minuten sehr schlecht stimmt, trotz der drei vorhandenen Constanten; für die späteren Zeiton aber kann man malezu m-1 setzen, d. h. die Abklingungsgeschwindigkeit ist proportional dam Quadrat der Intensität.

E. Wiedemann beschreibt in einer ersten Abhandlung 1) sein Phosphoroscop und bespricht die Theorie desselben. Auch er geht wie Becquerel von der Annahme aus, das ausgesandte Licht sei proportional zur augenblicklichen Intensität. Bei der Berechnung der im rotirenden Phosphoroscop zu beobachtenden Intensität berücksichtigt er aber, im Gegensatz zu Becquerel, auch die Daner der Belichtung, und die Lichtausgabe während der Belichtung und kommt so zu com-

¹⁾ L. Darwin, On the rate of decrease of the light given off by a phosphorescent surface. Phil. Mag. (5) 11. p. 209—212 (1881).

²⁾ E. Wiedemann, Ueber Fluorescens und Phosphorescens. Wiedem, Ams. 84. p. 446-463 (1888).

pliciten Formeln und Correcturen für Becquerel's Resultate. — In einer zweiten Abhandlung!) werden Messungen an Balmain'scher Leuchtfarbe mit dem Zöllner'schen Astrophotometer gemacht. Es zeigt sich, dass das Abklingen sehr viel schneller erfolgt, wenn die Substanz kurze Zeit dem Sonnenlicht ausgesetzt war, als wenn lange Zeit; aber der Quotient aus zwei gleich lange Zeit nach der Belichtung gemessenen Intensitäten ist constant für alle Zeiten; das entspricht der Gleichung von Becquerel $i=i_0\sigma^{-at}$. Wiedemann entwickelt hier eine Theorie der Phosphorescenz, auf welche ich an dieser Stelle nicht eingehe. — Wiedemann versucht ferner das Verhältniss der erregenden Energie zu der des Phosphorescenzlichtes zu bestimmen, findet, dass etwa $\frac{1}{22}$ der erregenden Energie wieder erhalten werde. Endlich misst er die Abklingungsconstante für Urannitrat und erhält nahezu den Werth von Beoquerel.

477. H. Becquerel?) sagt, man könne von der Annahme ausgehen, das Licht zerlege die phosphorescirenden Substanzen, bei Aufhören finde eine Wiedervereinigung der Theile statt, wodurch Schwingungen und Licht entstehen. Finden die Schwingungen unter Reibung statt, die die Amplitüden allmählich schwächt, und ist die Reibung proportional der ersten Potenz der Geschwindigkeit, so erhält man für das Abklingen eine Exponentialformel $i = i \cdot e^{-\alpha t}$. Aber eine Prüfung an Thonerde zeigt, dass das nicht passt. Daher nimmt er nun an, die Reibung sel proportional dem Quadrat der Geschwindigkeit; er setzt also

$$\frac{d^2u}{dt^2} + ku \mp \gamma \left(\frac{du}{dt}\right)^2 - 0,$$

wo u die Grösse der Verschiebung bedeutet. Daraus folgt:

$$u_n = \frac{u_n}{1 + n \cdot \frac{4}{n} \gamma u_n},$$

wo u_n die Amplitude der n^{\log} , u_n die der ersten Schwingung bedeutet. — Da n proportional der Zeit ist, die Amplitude proportional der Wurzel aus der Intensität, kann man schreiben:

$$u = \frac{8a}{1 + u_a bt} = \sqrt{t} = \frac{1}{a + bt}$$
 oder $t = (a + bt) = 1$.

Dieser Ausdruck ist aber identisch mit dem von E. Becquerel empirisch eingeführten: i^{n} $(c+f) - c i^{n}$, wenn man in letzterem $m - \frac{1}{2}$ setzt,

M. Wiedemann, Zur Mochanik des Leuchtens. Wiedem. Ann. 87. p. 177—248 (1880).
 H. Becquerel, Sur les lois de l'intensité de la lumière émise par les corps phos-

phorescents. C. R. 118. p. 618—628, 672 (1801); J. do phys. (3) L. p. 187—144 (1802).

was E. Becquerel in der That in manchen Fällen fand. Da aber auch diese Formel sich als nicht durchweg gültig erwies, so will Becquerel sie nur auf jedes einzelne Band anwenden, für des Gesammtlicht also setzen:

$$i = \frac{1}{(a+bt)^2} + \frac{1}{(a_1+b_1)^2} + \cdots$$

Er berechnet mit zwei Gliedern die alten Beobachtungen seines Valers für blanes Ca-Sulfid, findet bis zu ½ Stunde sehr gute Uebereinstimmung, wenn man setzt:

$$i = \frac{1}{(57 + 0.09 t)^2} + \frac{1}{(7.07 + 0.06 t)^2}$$

Rechnet man nach dieser Formel das gesammte emittirte Licht aus, so folgt

$$Q - \int_a^a idt - \int_a^a \frac{dt}{(a+bt)^a} - \frac{1}{ab}.$$

Für obiges Ca-Praparat geben beide Glieder die gleiche Gesammtemission, da 57 X 0.09 - 7.97 X 0.05 ist.

Becquerel aucht die Berechtigung der beiden Glieder der Formel noch welter durch folgende Angaben zu begründen: Lässt man das Sonnenspectrum auf eine Schicht der Substanz fallen, so sieht man das Stück α , von 465 kis 400, dunkelblau lenchten, das β von 865 bis 340 gründlan. Dies solen die vom Phosphor absorbirten Wellenlängen. Lässt man die Ehregung längere Zeit wirken, so leuchtet 405 bis 400 mit hellerer Farbe; es sind also in Wahrheit 3 Bänder da, man müsste 3 Glieder in der Formel nehmen; abor dies Band klingt sehr schnell ab. Erwärmt man die leuchtende Schicht, so werden beide Streifen heller; aber β verschwindet dann sehr schnell, α bleibt. Wenn man daher das Spectrum auf eine erwärmte Schicht fallen lässt, britt nur der Streif α auf. Alles zeigt, dass man es mit zwei sich verschieden verhaltenden Bändern zu thun hat.

Für ein Sr-Snifid genügte die Formol mit einem Glied.

Uebrigens führt Becquerel dieselbe genauere Rechnung für die Intensität durch, wie Wiedemann, kommt aber zu einem abweichenden Resultat.

478. Henry') prift des Abklingen an der Sidot-Blende; für Körner derselben findet er für 14 Secunden die Formel i — i.e — at sehr gut stimmend; für Pulver, des auf Papier aufgetragen ist, passt aber die andere Formel von Becquerel besser; es findet sich

$$i^{0.5986}(t+27.18)-1647.5.$$

¹⁾ Oh. Henry, Préparation nouvelle et photométrie du sulfure du sinc phospherescent. C. R. 115, p. 505-507 (1892).

In weiteren Arbeiten 1) werden die Zahlen etwas geändert.

Interessant ist noch die Angabe, dass die Helligkeit bei 30 °C. nach Erregung mit Magnesiumlicht gleich 0.000215 Kerzen sei.

Versuche von Kester³) scheitern. Er trägt Ca-Sulfid auf einem Cylinder auf, der rotirt, auf der Hinterseite bestrahlt wird, auf der Vorderseite beobachtet wird. Es sollte bei verschiedener Rotationsgeschwindigkeit die Intensität gemessen und dadurch das Abklingen gefunden werden; allein es stellt sich herans, dass die Helligkeit nicht nur von der letzten Erregung abhängt, sondern die Vorgeschichte der Substanz mitspricht.

470. Recht interessante Resultate erhält Micheli³) an künstlichen Phosphoren, Ca-Sulfiden. Sie werden bei verschiedenen Temperaturen eine gemessene Zeit dem Licht der Bogenlampe ausgesetzt, welches durch eine ammoniakalische Kupfersulfatlösung in Glastrog gegangen ist; die Intensität wird mit einem Martens'schen Photometer gemessen. Ich will von den vielen Tabellen nur eine Probe geben, die sich auf Balmain'sche Leuchtfarbe bezieht. Die Zeiten sind in Minuten nach Aufhören der Belichtung gemessen.

Zeit :	n : Erregungedauer		Tom;		Temp. Erre	Temp.1000		
Min. :	5 Min.	1 Min.	5 Sec.	6 Min.	5 800.	5 Min.	5 Soc.	5 Min.
1	2.100	2.050	1.800	1,680	1,000	0.780	0.580	3,40
2	1.250	1.800	0.750	0.780	0.580	0.410	0.840	1.40
3	0.500	0.810	0.520	0.580	0.870	0.200	0.270	0.72
4	0,680	0.080	0.410	0,448	0.200	0.245	0.280	0.51
ō	0.520	0.810	0.825	0.302	0.288	0.210	0.180	0.87
- 0	0.425	0.420	0,275	0.500	0.210	0.100	0.150	0.27
7	0.845	0.300	0.240	0.250	0.180	0.100	0.140	0.20
8	0.820	0 820	0.210	0,221	0.100	0.140	0.120	0.15
0	0.278	0.278	0,100	0,200	0 140	0.182		0.18
10	0.245	0.245	0.170	0.150	0.125	0.110		
11	0.225	0.220	0.150	0.172	0.122			
12	0.210	0.205	0.140	0.102				
18	0.200	0.100	0.185	0.100			ļ	1
14	0.175	0.170	0.120	0.140		ļ	1	
15	0.100	0.155		0,182				1
10	0.145	0.145		0.120				1
17	0.140	0.140				l .	1	
18	0,130	0,180						
10	0.120							

¹⁾ Ch. Henry, Sur le sulfure de sine phosphorescent, considéré commo étalon photométrique. O. R. 116. p. 08-00 (1808); vargl. auch C. R. 115. p. 811-814 (1802).

²⁾ F. E. Kester, A mothod for the study of phosphorescent sulphides. Physic. Rev. 9. p. 164-175 (1899).

³⁾ F. J. Michell, Influence de la température sur la lumière émise par les corps phosphoreacents. Arch. se. phys. et nat. (4) 18. p. 5-84 (1901).

Man sieht aus diesen und ühnlichen Zahlenreihen, dass die Erregt dauer die Anfangsintensität nur relativ wenig beeinflusst, dass das Abklir aber deste schneller erfolgt, je kürzer die Belichtung war. Dasselbe Reg werden wir gleich auch bei Nichols und Merritt finden.

Micheli findet, dass diese und andere Beobachtungen, die bis zu 00; gehen, sich nicht durch eine Exponentialformel darstellen, dass dagegen zweite Annahme von E. Becquerel, $\frac{dt}{dt} = -\frac{i\pi}{c}$ oder it = Const. sie recht wieder giebt, aber uur für niederige Temperatur bis zu Zimmertempera Dagegen ist der Abfall bei 100 Grad ausserordentlich viel schneller. In richtige Formel muss also noch die Temperatur eingeführt werden.

Micheli berechnet auch die Gesammtemission für verschiedene Tompturen; er construirt die Curven aus seinen Beobachtungen, indem er die and die Intensität als Ordinaten benutzt; dann glebt die eingeschlossene Füdie Gesammtemission. So findet sich:

Er macht indessen darauf aufmerksum, dass man damit nicht die sammte Lichtmenge hat, welche der Körper abgeben kann. Donn ist z der bei 0 Grad belichtete Körper dankel geworden, so wird er wieder loucht und giebt neues Licht aus, wenn man ihn auf 100 Grad er würmt, und ebs wenn man ihn noch höher erwärmt. Die Versuche über die wirkliche (sammtemission sollen aber an underer Stelle besprochen werden.

480. Zu einem wesentlich anderen Resultat kommt Buchner) grun phosphorescirendem, sehr schnell abklingendem Ca-Sulfid, welches i enthalt, unter Erregung durch Kathodenstrahlen. Die Messmethode ist eb falls ganz anders, nämlich photographisch. Das Pulver befindet sich in ein evacuirten Rohr mit Electroden, so dass man Kathodonstruhlen auffallen las kann. Vor dem Rohr dreht sich ein Cylinder, der mit einem photographisch Film überzogen ist; durch einen möglichet dicht am I'ilm befindlichen Sp fallt das Phosphorescenzlicht auf. Es ist die Einrichtung getroffen, de während jeder Umdrehung des Cylinders, wenn er eine bestimmte Stelle hat, der Inductionsstrom einmal geschlossen, das Pulver erregt wird. Be Abklingen treten dann andere und andere Stellen des l'ilnis vor den Spe aber bei jeder Umdrehung dieselben Stellen zu gleichen Zeiten nuch der K regung. Nach einer genügenden Anzahl von Umdrehungen erhalt man t dem Film nach der Entwicklung ein abschattirtes Band, dessen Dunkelk an verschiedenen Stellen photometrisch gemessen wird. Unter Berücksichtigu des Umstandes, dass die Belichtung intermittirend war, und der für sold

¹⁾ Fr. Buchner, Neue Methode sur quantitativen Bestimmung der Abklingungshit sitätan phosphoresedrender Körper. Diesert. Kriangen 1902. Erlangen bei Junge & Solu, 41.

Fälle von Schwarzschild gefundenen Gesetze, lässt sich die Intensität berechnen.

Buchner findet Curven, von der in Fig. 85 gegebenen Form. Dansch würde die Intensität Anfangs sehr rapide abfallen, dann plötzlich ganz langsam, und für das letzte Stückchen soll eine Exponentialformel gut passen.

481. Die umfangreichsten Versuche haben in letzter Zeit Nichols und Merritt angestellt. Sie untersuchen zunächst!) Sidotblende, die sowohl durch Licht als durch Radiumstrahlen, Röntgenstrahlen, Kathodenstrahlen, Funken, Wärme erregt werden kann. Es scheint, dass drei Bänder im Phosphorescenzlicht eines mit der Blende überzogenen Schirmes vorhanden sind,

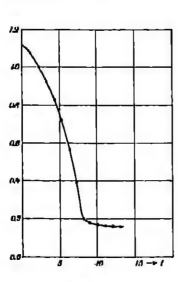


Fig. 85.

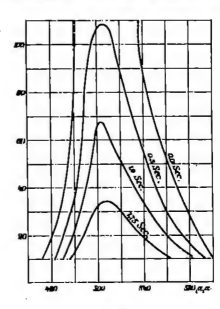


Fig. 80.

deren Maxima etwa bei 0.42 μ , 0.48 und 0.51 liegen. Bei Erregung mit Röntgenstrahlen ist das Band 0.51 stärker, als bei Erregung mit ultraviolettem Licht, das Band bei 0.48 fehlt; bei Erregung mit My-Funke ist 0.51 schwach, 0.48 deutlich, bei Erregung mit Fo-Funke ist 0.51 kann sichtbar, 0.42 und 0.48 deutlich.

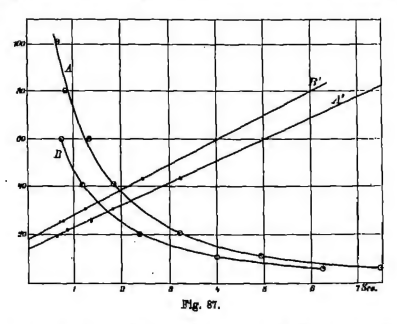
Nach der Erregung ist der Leuchtschirm mehrere Stunden sichtbar, aber die Intensität nur wenige Secunden messbar. Bei Anregung durch Bogenlicht zeigt sich kein Unterschied, ob sie 3 oder 80 Secunden danert; die Autoren nehmen daher immer 5 Secunden. Es erscheint hier im Wesentlichen nur das grüne Band, etwa 556—454, Maximum bei 506; dasu kommt noch kurzwelliges Licht, etwa 432, welches aber in 0.1 Sec. abklingt, so dass es bei photometrischen Messungen nicht in Betracht kommt.

¹⁾ E. L. Nichols and E. Herritt, Studies in luminescence. V. The luminescence of Sidet Blande. Physic. Rev. 20. p. 120—122; 21. p. 247—250 (1905).

Kayser, Spectroscopie, IV.

Die Autoren messen mit dem Lummer-Brodhun'schen Spectralphotemeter; als Vergleichslichtquelle dient eine Acetylenlampe, deren Abstand geändert wird. Die Resultate sind in der Fig. 80 niedergelegt, welche die
Intensität in der Bande für verschiedene Zeiten nach der Erregung darstollt;
die Zeiten sind an die Curven angeschrieben. Es scheint danach, dass die
Intensitätsänderung für alle Wellenlängen nach demselben Gesetz stattfindet;
jedenfalls verschiebt sich die Lage des Maximums während des Abklingens nicht.

In einer zweiten Abhandlung 1) wird das Abklingen der Sidotblende meh Erregung durch Bogenlicht genauer untersucht für drei Wellenlängen des



grünen Bandes: 483, 512, 547 $\mu\mu$, aber nur für die ersten 10 Secunden. Exzeigt sich, dass die Formel von E. und H. Beoguerel

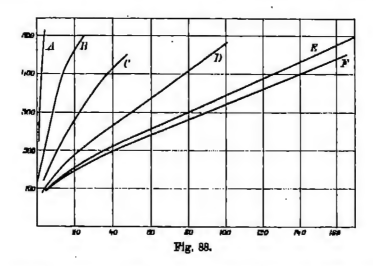
$$i^{i}(a+bt) - 1$$
 oder $\frac{1}{i^{i}} - a + bt$

die Beobachtungen sehr gut darstellen. Die zweite Gestalt der Gleichung zeigt, dass man zweckmässig $\frac{1}{V_1}$ und t als Ordinaten für die graphische Darstellung benutzt, da man dann eine gerade Linie erhält, die in einfachster Weise a, d. h. $\frac{1}{V_{10}}$, also i, selbst, und b ablesen lässt. Die Fig. 87 zeigt in den Ourven A und B das Abklingen der Weilenlänge 512 $\mu\mu$ bei 2 verschiedenen

¹⁾ E. L. Nichols and H. Herritt, Studies in luminescence. VI. The decay of phosphorescence in Sidot Blands. Physic. Rev. 21. p. 411—418; 22. p. 279—298 (1905).

Anfangsintensitäten, wobei i und t als Ordinaten genommen sind. Die geraden Linien A' und B' geben dieselben Beobachtungen, wenn $\frac{1}{\sqrt{i}}$ und t als Ordinaten benutzt werden; sie zeigen, dass die Formel sehr genau passt.

482. Aber das gilt nur für die ersten Secunden, nicht für das ganze Abklingen, wie in der nächsten Abhandlung!) gezeigt wird. Für das längere Abklingen ist nicht mehr die Beobachtung in homogenem Licht möglich, sondern man muss das ganze Licht der Bande benutzen; das scheint für Sidotblende jedenfalls unbedenklich, da die erste Arbeit zeigte, dass alle Wellenlängen nach demselben Gesetz abfallen. Die photometrische Messung wird mit dem Lummer-Brodhun'schen Würfel ausgeführt; als Vergleichslichtquelle dient wieder eine Acetylenlampe mit farbigen Schirmen, welche einen Papier-



schirm belichtet. Diese Lampe wird in immer wachsende Entfernungen gerückt, und die Zeit nach der Erregung gemessen, die nöthig ist, damit der Phosphorescenzschirm dieselbe Helligkeit hat, wie der Papierschirm.

Die ersten Versuche zeigen, dass man bei gleicher Erregungszeit nicht die gleichen Resultate erhält, edass die Vorgeschichte des Leuchtschirmes in Betracht kommt. Daher muss man dafür sorgen, dass diese Vorgeschichte, d. h. Reste der Emissionsfähigkeit beseitigt werden. Das geschieht leicht durch Belichtung des Schirmes mit rothem Licht; die Autoren belichten daher vor jeder neuen Versuchsreihe eine Minute durch ein Rubinglas.

Sie untersuchen zunächst den Einfluss der Erregungsdauer. Fig. 88 giebt solche Resultate, wobei wieder $\frac{1}{1/4}$ und t in Secunden als Ordinaten benutzt sind.

40*

E. L. Nichols and E. Merritt, Studies in luminoscence. VII. Further experiments on the decay of phosphorescence in Sidot Blende and certain other substances. Physic Rev. 28. p. 87—54 (1906).

Bei Curve A war 1.2 Sec. erregt, bei B 5.4, bei C 12.0, bei D 37, bei E 60 Secnete bei E 15 Min. Hier zeigt sich also, dass die Formel $\frac{1}{\sqrt{i}} = a + b t$ nicht gi Die Curven sind Anfangs gerade Linien, dann nuclien sie ohne Bleggag ur werden wieder geradlinig.

Verlängert man die Curven bis t=0, so erhält man $\frac{1}{V_{to}}$ und somt selbst; man kann also die Anfangsintensität als Function der Euregungshad darstellen. Das ist in Fig. 80 geschehen in der Curve A; diese zeigt, de die Anfangsintensität etwa nach einer hyperbolischem Curve mit der Belieftungsdauer wächst, dass nach 3—4 Minuten die Maximalintensität nuhem ereicht ist. In derselben Figur sind noch durch die Curven a, b, c das Alklingen nach Eurregung von 15 Min., 5 Min. und 1 Min. dargestellt, mit und t als Ordinaten.

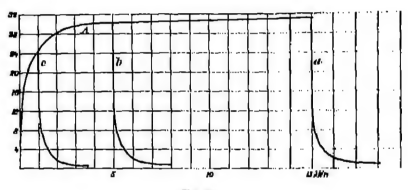


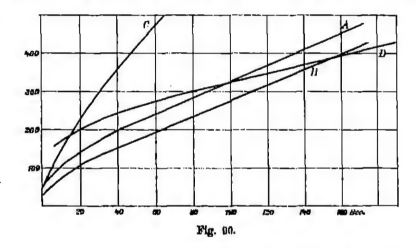
Fig. 80.

Ferner wird der Einfluss der Intensität des erregenden Lichtes unter sucht, indem dasselbe durch Blenden geschwächt wird. Hier zeigt sich, des die Helligkeit des Phosphorescenzlichtes proportional der des erregenden wicht wenn letzteres nicht sehr stark ist; oberhalb einer Grenze aber witchst de Phosphorescenzlicht langsamer. Bei schwachen Belichtung ist is gleich gus für 20 Sec und 2 Min. Belichtung; das Abklingen über ist in beiden Füller verschieden; bei längerer Belichtung ist nach gleichen Intervallen das Phophorescenzlicht immer heller, als nach kurzer Belichtung.

Daher belichten nun die Autoren momentan durch einen Muschenfinken zwischen Cd-Electroden, verändern den Abstand d des Munkens vom Leedtschirm. Es zeigt sich, dass die Phosphorescenz proportional der erregenden Intensität nicht nur für die Anfangsintensität i_0 , sondern während des ganza Abklingens ist, d. h. die Abklingungschree i_0 für den Abstand des Munken d_0 verwandelt sich in die i_0 , für den Abstand d_1 , indem man die Ordinaten von i_0 mit $\frac{d_0}{d_1}$ multiplicitt.

Nun werden die Abklingungscurven für verschiedene phosphoreschrende Substanzen nach Momentanerregung durch Cd-Funken untersucht. Fig. 90 giebt solche Ourven bei Benutzung von $\frac{1}{\sqrt{t}}$ und t als Ordinaten wieder; A bezieht sich auf Sidotblende, B auf "Emanationspulver"), C auf Willemit, D auf Balmain'sche Leuchtfarbe. Bei allen Curven ist der Character der gleiche, wie er für Sidotblende gefunden war: auf ein kurzes, geradliniges Stück folgt eine Biegung, etwa 20—30 Sec. nach der Ehregung, dann wieder eine gerade Linie. Die Verfasser sagen, dass auch die alten Beobachtungen von E. Becquerel, Darwin und E. Wiedemann derartige Curven ergeben.

Auch Lenard und Klatt²) Russern sich zur Frage des Abklingens, ohne aber eigentliche Messungen zu machen. Sie sagen, sie hätten beim Abklingen



aller Banden keine anderen Unterschiede als die Verschiedenheit der Dauer beobachtet; alle Banden schienen nach denselben Gesetze, wahrscheinlich einer
Exponentialfunction der Zeit, abzuklingen. Kein einziger Phosphor zeigte anfänglich langsames, nachher schnelles Abfallen. Ganz allgemein gilt die Regel,
dass diejenigen Banden, welche schnell abklingen, auch schnell anklingen,
langsam abklingende aber auch lange Erregung brauchen, ehe sie das Maximum der Intensität erreichen, was übrigens schon E. Becquerel constatirt
hatte. Das Anklingen kann viele Minuten dauern, wenn das erregende Licht
schwach ist; es erfolgt desto schneller, je heller dasselbe ist.

. 483. Damit sind alle Beobachtungen quantitativer Art besprochen, welche ich in der Litteratur gefunden habe. Man sieht, dass die Vorgünge sowohl der Lichtaufnahme wie der Lichtabgabe ausserst complicirt sind. Die Anfangsintensität wächst nur bis zu einer Grenze proportional der erregenden Inten-

¹⁾ Bezogen von Leppin u. Mesche, Berlin S.O. Engelufer 17.

²⁾ Ph. Lonard and V. Klatt. Drude's Ann. 15. p. 270 fl. (1904).

sitat, dann langsamer, und erreicht ein Maximum; es tritt eine Süttigung ein, bei der die Veränderung im phosphorescirenden Körper, welcher Art sie auch sein mag, so gross geworden ist, dass die gleichzeitig stattfindende Rückwundlung der Erregung das Gleichgewicht hält. Aber auch bei gleicher Anfangsintensität verhält sich der Körper noch nicht immer gleich; offenbar kommt es nicht nur auf die Intensität, sondern auch auf die Dauer der Erregung an. Man könnte sich etwa denken, dass bei schwacher Erregung zuerst nur die Oberfläche modificirt wird, bei längerer Erregung aber die Wirkung mehr in die Tiefe dringt, so dass eine grössere Energiemenge aufgespeichert wird. Dann würde von der Intensität der Erregung namentlich die Amplitude der emittirenden Theilchen, von der Dauer der Erregung ihre Anzahl abhängen. Man kann dann ferner annehmen, um die Resultate von Micheli und von Nichels und Merritt zu erklären, dass die Energie der inneren Theilchen allmählich an die Oberfläche gelangt, so dass diese deste länger strahlt, je tiefer die Wirkung eingedrungen ist.

Ein einigermaassen passendes Bild kann etwa ein Körper geben, der erhitzt wird und dann strahlt; wir können ihn oberflächlich auf die Temperatur von etwa 100° bringen, oder ihn länger erhitzen, so dass die Würme tiefer und tiefer eindringt. Dann wird im ersten Moment die Strahlung die gleiche sein, das Abklingen aber ganz verschieden verlaufen.

Anch das Gesetz des Abklingens ist noch nicht gefunden. Die drei aufgestellten und mehr oder weniger durch theoretische Anschauungen begründeten Gesetze: $i=i_{c}e^{-at}$, $it=\operatorname{Const}$, \sqrt{i} (a+bt)=1, erweisen sich in einzelnen Fällen angenithert richtig, oder für gewisse Zeiten des Abklingens. Aber eine allgemein gültige Formel ist auch nicht gefunden, und wie gening die Kenntnisse bisher sind, wird klar, wenn man bedenkt, dass für eine Untersuchung des sehr starken Einflusses der Temperatur auf das Abklingen noch nicht einmal die ersten Anfänge gemacht sind. Es ist klar, dass eine wirkliche Einsicht in die Intensitätsverhältnisse nur gewonnen werden kunn, wenn man dazu übergeht, das Verhalten einzelner Banden zu studieren; das Verhalten des Gesammtlichtes ist viel zu complicirt, da es sich aus mehreren Bändern zusammensetzt, von denen jedes sich anders verhält. Bei jedem in auch noch An- und Abklingen, sowie Intensität eine Funktion der Temperatur, der Dauer und Stärke der Erregung.

FUENFTER ABSCHNITT.

Einfluse der Temperatur auf die Phoephorescenz.

484. Die Phosphorescenzerscheinungen werden nach verschiedenen Richtungen hin von der Temperatur stark beeinflusst. Ich will hier nicht von den verschiedenen Eigenschaften sprechen, welche die Phosphore durch

die Temperatur bei ihrer Herstellung erhalten. Es ist schon an vielen Stellen erwähnt, dass je nach der Dauer und Höhe der Calcinationstemperatur die Phosphore gut oder schlecht werden, in verschiedenen Farben leuchten u. s. w. Wir haben es dabei wahrscheinlich wesentlich mit chemischen Processen zu thun; z. B. hangt davon mit die Menge des Sulfides ab, welche aus dem Sulfat gebildet wird; ferner können einzelne Metalle verdampfen; wenn es sich, wie Lenard und Klatt meinen, auch um Lösung der Sulfide in dem schmelzbaren Zusatz handelt, wird dieser Process je nach der Temperatur verschieden ausfallen, n. s. w. So können wir kurz sagen, bei verschiedener Calcinationstemperatur erholten wir verschiedene Phosphore. — Aber im Allgemeinen wissen wir nichts Genaueres über die Vorgange, wir müssen rein empirisch ausprobiren, welche Temperaturverhaltnisse am günstigeten sind. So lasst sich über diesen Einfluss nichts Einheitliches aussagen. Dass man früher, und auch noch bis jetzt') angenommen hat, es handle sich um physikalische Aenderungen, anderen Molecularban oder andere moleculare Complexe, ist auch schon vielfach erwähnt.

Wenn wir diesen Einfluss auf die Phosphore bei Seite lassen, und uns zu den Einflüssen auf die Phosphorescenz wenden, so finden wir deren eine ganze Anzahl. Das Richtigste wäre wohl, die Phosphore bei verschiedenen Temperaturen derart zu untersuchen, dass man jede Temperatur bei Erregung und Emission constant hält; allein nur sehr wenige Versuche sind so angestallt; die meisten bestrahlen bei einer Temperatur, lassen die Emission bei anderer oder anderen vor sich gehen. In diesem Sinne kann man alle Versuche über Thermophosphorescenz hierher rechnen.

Bei derartigen Versuchen findet man, dass sowohl die Quantität des emittirten Lichtes, also Intensität und Daner des Nachleuchtens, von der Temperatur abhängt, als auch die Qualität, die Farbe des Lichtes. Diese beiden Wirkungen will ich getrennt besprechen.

1. Rinfluss der Temperatur auf die Quantität des Lichtes.

485. Schon in den ültesten Arbeiten über künstliche Phosphore findet man die Angabe, dass man nach Calcination die Leuchtsteine sich abkühlen lassen müsse, ehe man sie erregt; ebenso hatten die vielfachen Versuche über Thermophosphorescenz gezeigt, dass Erwürmen leuchtender oder wenigstens belichteter Steine schnell das aufgespeicherte Licht austreibt. Aber es scheint erst Osann²) deutlich ausgesprochen zu haben, dass bei hoher Temperatur die Phosphore kein Licht aufnehmen.

¹⁾ Siehe z. B. F. L. O. Wadsworth, Note on the preparation of phosphorescent barium sulphide. Astrophys. J. 4. p. 808—800 (1896).

²⁾ H. Osann, Ueber cinige neus Lichtsanger von verzüglicher Stärke. Kastnar Arch. f. d. ges. Naturiehre 5. p. 88—107 (1825).

Die ersten Versuche mit niedrigeren Temperaturen hat wohl Grotthuss') gemacht. Er fludet, dass, wenn man von zwei Chlorophanen den einen bei - 25°, den andern bei + 25° in gleicher Weise errege, dann beide bei derselben höheren Temperatur ausstrahlen lasse, der erstere viol stilrker lenchte. Daher sagt er, Kälte beginstigt das Lichteinsangen, Wärme das Ausströmen. - E. Becquerel's beliehtet zwei Proben Canton'schen Phosphore gleichzeitig bei - 200 und bei Zimmertemperatur, und halt eie auf diesen Temperaturen. Sie leuchten gleich stark und gleich lange; haben sie aber aufgehört zu leuchten, so kann man von der kalt belichteten Probe neues Licht erhalten, wenn man sie auf Zimmertemperatur erwürmt. So gelangt Beognorel zum Ausspruch, ein Phosphor sei desto erregbarer, je niedriger seine Temperatur sei. Auch in seinen späteren ausführlichen Arbeiten macht E. Becquerel einige Bemerkungen; so findet er 3), dass ein roth lenchtendes Ca-Sulfid bei -200 um hellsten leuchtet, ein grun phosphorescirendes dagegen bei +100° holler sei als bei + 20°. Jeder Körper zeige seine besonderen Eigenschaften. "En général, à basse température, les substances receivent presque toutes une somme d'action plus grande de la part de la lumière, et ensuite elles luisent pendant plus longtemps; la durée de l'émission est donc moindre à mesure que la tenporature est plus élevée."

Becquerel') gelangt durch seine Untersuchungen zu der Annahme, "que les corps soumis à l'action de la lumière reçoivent une certaine somme d'action qui est toujours la même pour le même corps et pour une température determinée, et qu'une fois placés dans l'obscurité la quantité de lumière correspondante à cette somme d'action est émise, soit lentement dans les conditions ordinaires soit rapidement par une élévation de température ou par l'action des rayons les moins réfrangibles."

486. Es folgt nun eine lange Pause in der Untersuchung des Einflusses der Temperatur. Erst Bardetscher⁵) nimmt sie in einer mir nicht zugänglichen Publication wieder auf. Er findet, dass verschiedene künstliche Plosphore, die nach der Belichtung 1—2½ Monate im Dunkeln gelegen hatton, durch Erwärmung zur Emission gebracht werden können, die desto holler ist, je höher die Temperatur ist, aber auch desto kürzere Zeit andauert. So leuchtete ein Phosphor bei 97° 34 Stunden lang, bei 150° 26 Stunden, bei 245° 3 Stunden; ein anderer bei denselben Temperaturen: 5 Stunden, 10 Mi-

nat, L p. 215-241 (1880).

Th. v. Grotthuse, Ueber einen nenen Lichtsauger nebst einigen allgemeisen Betrachtungen über die Phosphorescens und die Farben. Schweigger J. 14. p. 183—192 (1815).
 E. Besquezel, C. R. S. p. 493—497 (1850); sinhe auch Arch. du Muséum d'hist.

^{3) 10.} Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 5-119 (1859), siehe p. 107.

⁴⁾ E Bacquerel, ibid p. 17.

b) G. A. Bardetscher, Ueber den Rinfinss der Temperatur auf Phosphorouserscheinungen. Diesert. Bern 1886*; Mitth. d. naturf. Ges. Bern 1888, p. 75—108*; Beiblitter 16 p. 742—744 (1892).

nuten, 5 Minuten. Aber schliesslich erfolgt ein desinitives Erlöschen bei Temperaturen, die zwischen 300 und 400° liegen.

Pictet) kühlt leuchtende Phosphore plötzlich auf — 100° ab; dann verschwindet das Licht augenblicklich; bei nachträglichem langsamem Erwärmen erscheint es aber wieder. Genauere Beobachtungen durch Eintenchen in gekühlten Alcohol zeigen, dass die Temperatur des Auslöschens zwischen — 80° und 70° liegt.*)

Dewar') giebt für das Verlöschen der Ca-Sulfide die Temperatur von - 80 an, aber er fludet die interessante Thatsache, dass sie bei noch tieferen Temperaturen zwar nicht emittiren, wohl aber Licht aufnehmen können. Belichtet man eine nichtleuchtende Schicht, die durch flüssige Luft abgekühlt ist, und erwärmt sie dann, so phosphorescirt sie. Während so die Ca-Sulfide bei - 180° nicht emittiren können, giebt es zahllose andere Substanzen, die erst dabei zu Phosphoren werden, oder viel stärker phosphoresciren, als bei gowöhnlicher Temperatur. Letzteres zeigen z. B. Gelatine, Colluloid, Paraffin, Elfenbein, Horn, Kantschuk. Die Alkaloide, welche bei gewöhnlicher Tamperatur finoresciren, werden hier zu Phosphoren, ebenso die Kohlenwasserstoffe, Alcohole, Sauren, die meisten farblosen Salze u. s. w. Die meisten Kürper, welche eine Ketogruppe enthalten, phosphoresciren gut; unter den Platindoppelsalzen zeichnet sich das Anmoniumplatincyanur aus, namentlich wenn man es nach der Bestrahlung bei niedriger Temperatur erwarnt. Unter den organischen Kürpern seien als besonders gute Phosphore noch genannt: Acetophenon, Benzophenon, Asparagin, Hippursture, Phtalstureanhydrid, Harnstoff, Kreatin, Urethan, Succinimid, Triphenylmethan, Diphenyl, Salicylsture, Glycogen, Elerschalen, Federn u. s. w.

487. Wiedemann und Schmidt 1 untersuchen zunächst den Einfluss hoher Temperaturen: Eosin in fester Gelatine phosphoreseirt bei gewöhnlicher Temperatur; bei höherer wird das Nachleuchten (es wird mit Kathodenstrahlen erregt) immer kürzer, bei 140° verschwindet es, der Körper hat sich in einen fluoreseirenden umgewandelt. — Glas phosphoreseirt grün bis zu 180°, die grüne Fluorescenz verschwindet bei 200°, um einer blauen Platz zu machen. Auch verschiedene Sulfidphosphore zeigen dieselbe Erscheinung, dass bei Temperatur zwischen 180° und 250° die Phosphorescenz verschwindet, nicht aber

¹⁾ R. Pictet, Recherches expérimentales sur l'influence des bases températures sur les phénomènes de phosphorescence. O. R. 119. p. 527—529 (1894); R. Pictet u. M. Altschul, Ueber das Verhalten der Phosphorescenscracheinungen bei sohr tiefen Temperaturen. Zs. f. physik. Chem. 15. p. 366—388 (1894).

Lenard und Klatt bestreiten die Richtigkeit dieser Angebo. Drude's Ann. 15. p. 453 (1994).

J. D'owar, Phosphorescence and photographic action at the temperature of beiling liquid air. Chem. News 70. p. 252—253 (1894).

⁴⁾ E. Wiedemann u. G. C. Schmidt, Unber Luminescens von fosten Kürpern und festen Lösungen. Wiedem, Ann. 56. p. 201—254 (1895).

die Fluorescenz, die theils dieselbe Farbe hat, wie das Phosphorescenzlicht, thrils andere. — Dem entspricht das Resultat, dass bei Abkühlung auf — 80 fast immer die Dauer des Nachleuchtens zunimmt.

Die maximale Intensität des Phosphorescenzlichtes bei verschiedenen Temperaturen miest Cusack 1); für ein Sr-Sulfid findet sich das Maximum bei + 30 °, für ein Ca-Sulfid bei + 130 °.

Die Gebrüder Lumidre?) kühlen die Körper in flüssiger Luft auf — 100° ab. Leuchteten die Körper beim Eintauchen, so verschwindet das Licht bei Temperaturen, die desto tiefer liegen, je heller das Leuchten, d. h. je stärker die Erregung war. Wenn man dagegen die Sulfide bei der niedrigen Temperatur belichtet, z. B. durch Magnesiumlicht, so phosphoresciren sie bei jeder Temperaturerhöhung, z. B. schon bei Erwitrmen auf — 180°, wenn sie bei — 190° belichtet waren. Die stärksten Phosphorescenzen erhält man, wenn man die Körper bei tiefer Temperatur bestrahlt und dann rasch erwitrmt. Man kann so Substanzen phosphoresciren sehen, deren Nachleuchten unter gewöhnlichen Verhältnissen so kurz ist, dass man nur mit Hülfe des Phosphorescenz erkennt, z. B. Uransalze, Platindoppelcyanüre, Glas Papier. — Im Uebrigen wirken alle Strahlen bei — 100° in derselben Woise, wie bei + 150°, z. B. löschen die langen Wellen auch hier die Phosphoroscenz mis

Auch Trowbridge) macht Versuche mit flüssiger Luft, die nach Downrund Lumière nichts Neues geben.

488. Recht interessante Versuche macht Micheli⁴). Er misst das Abklingen von Phosphoren, die bei verschiedenen Temperaturen beliehtet und constant auf derselben Temperatur erhalten werden. So findet sich z. It. für Belmain'sche Farbe:

Beobachtungstumpuratur	- 21 °	0.	+ 19°	1000
Anfangshelligkait	0.78	1.00	2.10	9.40
Dauer der messberen Phosphorescens in Minuten	10	18	10	0

Ebenso findet sich für zwei andere Calciumsulfide:

Temperatur	-21 *	00	+100°	- 210	0.	1000
Halligkeit	1.10	2.50	0,22	2.55	4.40	5,20
Dauer	7	15	1	20	24	11

B. Cusack, Effect of change in temperature on phosphorescent substances. Nat. 56. p. 102 (1897).

²⁾ A, et L, Lumière, Influence des tampératures très basses sur la phosphorescence. C. R. 128, p. 840-852 (1899).

O. O. Trowbridgo, Phosphoreseant substances at liquid-air temperatures. Subsection 10. p. 245—249 (1809).

⁴⁾ F. J. Michell, Influence de la température sur la lumière émise par les corps phosphoroscents. Arch. so. phys. et nat. (4) 18, p. 5—84 (1901).

Construirt man die Abklingungscurven, so lässt sich daraus das gesammte, bei der constant gehaltenen Temperatur ausgestrahlte Licht $Q = \int_{0}^{t} i \, dt$ berechnen. So ergiebt sich für das erste Sulfid:

t	— 21 °	Ua	18*	100*
Q	2.05	0.20	9.02	0,51

Man sieht, dass die Zahlen erst wachsen, dann abnehmen; in der That muss bei noch höherer Temperatur (2 gleich 0 werden, da die Phosphorescenz dami aufhört.

Aber Q stellt nicht die ganze Lichtmenge dar, welche der Phosphor bei der betreffenden Temperatur aufgespeichert hat; denn wenn wir ihn, nachdem das Licht verschwunden ist, erwärmen, giebt er neues Licht aus. Um die gesammte aufgespeicherte Lichtmenge Q1 zu erhalten, verfährt Micheli so, dass er den Körper belichtet bei irgend einer Temperatur, dann das Abklingen photometrisch verfolgt, während der Körper langsam erwärmt wird bis zu einer Temperatur, bei welcher alle Phosphorescenz aufhört. Dabei ergiebt sich folgende Tabelle, in welcher fiber den Columnen die Temperatur angegeben ist, bei welcher die Belichtung stattfand:

Zeit in Min.	1000	820	180	0.	21°	— 79°	188°
1 2 5 4 5 6 10 12 14 16 18 20 22 24 26 28 80 84 80 84 42	4.20 2.40 1.50 1.50 0.70 0.48 0.20 0.18 0.10 —	5.50 2.20 1.48 1.18 0.08 1.02 1.18 1.28 1.29 0.07 0.85 0.76 0.08 0.85 0.87 0.80 0.24 0.21 0.15	2.00 1.40 1.40 1.00 1.07 1.34 1.52 1.70 1.55 1.75 0.78 0.78 0.57 0.40 0.31 0.28 0.10	2.00 2.10 1.35 1.05 1.01 1.11 1.15 1.48 1.70 1.38 0.00 0.48 0.48 0.48 0.16 0.16	2.45 1.77 1.48 1.84 1.84 1.84 1.52 1.78 1.70 1.40 1.22 0.08 0.77 0.72 0.08 0.41 0.25 0.21	0.48 0.00 0.70 0.72 0.75 0.88 1.22 1.23 1.23 1.28 1.08 0.95 0.95 0.26 0.26 0.28 0.20 0.10	0.24 0.20 0.28 0.80 0.88 0.42 0.40 0.50 0.70 0.70 0.70 0.46 0.40 0.84 0.84 0.81
Q_1	19.48	81.78	82.22	88.50	30.08	22.02	17.61

Unter den Spalten steht die daraus berechnete Lichtmenge Q_1 ; man sicht, dass sie ein Maximum bei — 21° erreicht, während das Maximum von Q zwischen + 18° und + 100° lag.

Zu diesen Beobuchtungen möchte ich bemerken, dass mir ihre Bedeutung nicht sicher zu sein scheint. Es müsste erst bewiesen werden, dass die ausgesandte Lichtmenge unabhängig von der Art des Erwärmens ist. Diese Rechanne satzt vorans, dass ein Phosphor bei bestimmter Temperatur ein bestimmtes Quantum Energie aufnimmt, welches er unter allen Umstünden mu als Licht wieder abgiebt. Es ware sehr interessant, wenn das bewiesen werden könnte; es ist auch nicht unmöglich, dass es richtig ist, aber sehr wahrscheinlich ist es nicht. Man welss, dass ein belichteter Phosphor noch sehr hugu die Fähigkeit behält, zu thermophosphoreseiren, einige Monate, vielleicht Juhru; aber je langer man nach der Belichtung wartet, desto schwächer wird die Thermophosphorescenz und verschwindet schliesslich ganz. Man kann freilich annehmen, dass in der langen Zwischenzeit die aufgenommene Emergie doch als Licht fortgeht, nur mit unwahrnehmbarer Intensität; aber ebensognt ist es möglich, dass die Aenderungen, welche in dem Körper durch Belichtung eingetreten sind, bei ausserordentlich langsamer Rückwendlung die aufgenommene Energie in einer anderen Form abgeben. Diese Frage müsste entschieden werden, bevor man den Zahlen die Bedeutung geben kann, die Michell ihnen beilegt.

Noch aus einem anderen Grunde sind die Beobachtungen nicht ganz einwandsfrei: das Licht ist nicht homogen, sondern besteht aus verschiedenen Banden, welche bei verschiedenen Temperaturen stark oder schwach werden, in verschiedener Weise abklingen. Dadurch werden die Verhältnisse offenbausehr viel compliciter, man müsste eigentlich jede Bande einzeln untersuchen.

Trotz dieser Einwendungen gehört die Arbeit von Micheli zu den interessantesten, welche über den Einfluss der Temperatur gemacht worden sind.

480. Einige Bemerkungen findet man in einer langen Abhandlung von Lie Bon). Neben einer Anzahl hübscher Versuche enthält aber die Arbeit so viele irrthümliche Auffassungen, dass ich nicht näher darauf eingehe. So behauptet er, da die Ausstrahlung von der Temperatur abhänge, habe es keinen Sinn, die Form von Abklingungschrven zu untersuchen. Er spricht ferner viel von unsichtbarer Phosphorescenz, die vor und nach der eigentlichen Phosphorescenz vorhanden sei, und durch ultrarothe Strahlen in sichtbare Phosphorescenz verwandelt werde. Das sei keine Wärmewirkung; denn wenn man die Strahlen einer Petroleumlampe durch einen Ebonitschirm auf Zinkblende fallen lasse, werde der leuchtende Schirm ausgelöscht, wenn man aber die Blende einem 100° heissen Metallblech nähern, werde sie heller. Hier, wie in anderen

G. Le Bon, Les formes divarses de phosphorosomos. Rev. scientif. (4) 14 p. 288--805, 827-941 (1900); siehe auch C. R. 190. p. 891-894 (1900).

Fallen, hält Le Bon offenbar Warmestrahlung und Warmeleitung nicht auseinander.

Schmanss 1) erwähnt, dass Balmain'sche Leuchtfarbe bei + 70° am hellsten leuchte; bei einem andern Sulfid war bei 80° das Roth in maximaler Stärke, bei 120° das Blau, bei 180° das Grün. Eierschalen phosphoresciren nur bei sehr tiefer Temperatur.

490. Dewar hatte beobachtet, dass Urannitrat lenchtet, wenn man es lu flüssige Luft taucht. Becquerel) fügt hinzu, dass die Platincyanüre das Gleiche zeigen. Das Licht verschwindet, sobald die Temperatur constant geworden, tritt wieder auf, wenn man die Krystalle erwarmt. Das Licht ist intermittirend, funkenartig. Auch in kaltem Zustand gerieben, leuchten die Krystalle stark. Dowar und Beognerel meinen, es handle sich um electrische Phanomene. — Auch Precht) beschäftigt sich mit dieser Erscheinung; er bemerkt, dass das Salz gleichzeitig springt und knistert, dass es sich also um Triboluminescenz handle. Neben dem dabei auftretenden funkelnden Lichte sel aber auch gewöhnliche Phosphorescenz vorhanden, die man sichtbar machen könne, wenn man die Krystalle fein pulvert. Dann tritt kurz vor Erreichen der Temperatur der flüssigen Luft maximale Helligkeit ein, das Licht verschwindet aber bei - 193 . - Ebenso verhalten sich Uransulfat, Uranylfluorid, Boryum- und Calcium-Platincyantir, Pentadecylparatolylketon. Auch Els zeigt in flüssige Luft getaucht Springen und Licht, bei - 20° zerbrochen, giebt es noch keine Tribophosphorescenz.

Leuchten beim Abkühlen und Erwärmen hat Le Bon auch für Chininsulfat bemerkt; Gates!) bestätigt das!).

491. Nichols und Merritt³) untersuchen sehr zahlreiche Substanzen auf den Einfluss der Temperatur flüssiger Luft. Die Substanzen werden mit flüssiger Luft übergessen, durch Magnesiumfunken bestrahlt, dann bei steigender Temperatur die Phosphorescenz beobachtet. Sie finden, dass bei vielen Körpern, namentlich organischen, die Phosphorescenz mit alnkender Temperatur wächst oder überhaupt erst auftritt. Bei den Sulfiden nimmt die Phosphorescenzfühigkeit mit sinkender Temperatur ab, bei einigen Körpern ist die Temperatur ohne Einfluss. Manchmal zeigen die Körper fest und in gefrorener Lösung verschiedenes Verhalten, auch das Lösungsmittel ist von Einfluss. So leuchtet

¹⁾ A. Schmauss, Ueber die Phospherescens unter dem Einstusse von Kathodenstrahlen und von ultraviolettem Lichte. Physik. Zs. 8, p. 85—87 (1901).

¹⁾ J. Dewar, Bakerian lecture. Proc. Roy. Soc. 68, p. 300-300 (1001).

H. Bocquerel, Sur quelques observations faites avec l'uranium à de très basses températures. C. R. 198. p. 190—202 (1991).

⁴⁾ J. Precht, Luminescons bei tlefen Tomperatured. Physik, Zs. 8. p. 457-450 (1902).

⁵⁾ F. Cook Gates, On the nature of certain radiations from the sulphate of quinine. Physic. Rev. 18, p. 185-145 (1904).

⁶⁾ Nach Kalahne (Drudo's Ann. 18. p. 450—472, 1905) ist die Lichtemission verbunden mit Aufunhme und Abgabe von Wasser.

⁷⁾ D. I. Nichols and E. Morritt, Studies in luminescence. Physic, Rev. 18. p. 655—865 (1994); siahe anch ibid. p. 120—122.

festes Fluorescin nicht bei tiefer Temperatur; eine alcalisch-wasserige Lisung leuchtet, solange sie flüssig ist, eine alcalisch-alcoholische dagegen auch in gefrorenem Zustand. In sehr vielen Fällen sieht man, wie bei steigender Temperatur die Farbe des Phosphorescenzlichtes sich ändert.

Auch in der grossen Arbeit von Lenard und Klatt!) sind natürlich die Temperatureinflüsse untersucht. Allein, da hier spectrale Zerlegung des Phosphorescenzlichtes angewandt wird, beziehen sich die Angaben im Wesontlichen auf die einzelnen Banden und deren Aenderung; sie sollen daher an anderer Stelle besprochen werden. Sie beobachten auch die allgemeine Erscheinung, dass ein leuchtender Phosphor beim Abkühlen dunkler, beim Erwärmen heller wird. "Das Aufleuchten beim Erhitzen ist nicht als eine besondere Art der Erregung des Phosphors durch Wärmezufuhr aufzufassen, sondern als eine durch Herbeiführung geeigneter Temperatur ausgelöste Verausgabung aufgespeichert gewesener Erregung."

Dass die höhere Temperatur schnellere Ausgube bedingt, zeigt auch Dufour 1): er überzieht zwei Thermometerkugeln mit Calciumsulfid, belichtet sie zusämmen bei 12°, erwärmt dann die eine durch Annäherung an einen heissen Körper auf 28°. Sie leuchtet jetzt viel heller. Kühlt man sie dann ab, so ist sie bei 20° so hell, wie die andere, bei 16° schon dunkler. Das zur Verfügung stehende Licht ist also bei der höheren Temperatur viel schneller ausgegeben worden. Den umgekehrten Versuch macht Le Roux 3): er belichtet zwei Röhrchen mit Calciumsulfid gleichzeitig, taucht dann das erste in illusige Luft, wodurch das Leuchten verschwindet. Zieht er es nach einiger Zeit heraus und bringt es auf die Temperatur des zweiten, so leuchtet es nun heller als dieses, da es in der Zwischenzeit kein Licht ausgegeben hat. Wird aber das erste Röhrchen bei niedriger Temperatur belichtet, dann erwärmt, so leuchtet es ganz ebenso hell, wie das zweite. Le Roux schliesst daraus, die Temperatur beeinflusse nur die Lichtausgabe, nicht die Lichtaufnahme, was offenbar unrichtig ist, wie namentlich die Versuche von Micheli zeigen.

492. Fassen wir alle in diesem Abschnitt besprochenen Erscheinungen zusammen, so kann man sich folgendes, freilich nur sehr rohe Bild der Erscheinungen machen: Belichten wir oder erregen anderweitig einen Phosphor, so entnimmt er dem Lichte ein gewisses Quantum von Energie. Wie gross dieses Quantum ist, das hängt von der Temperatur ab; es scheint, dass für alle Körper mit sinkender Temperatur das Quantum bis zu einem Maximum wächst, dann wieder abnimmt, aber die günstigste Temperatur kann für verschiedene Körper sehr verschieden tief sein. Mit der Aufnahme von Energie geht eine Ausgabe solcher in Gestalt von Licht Hand in Hand. Die Stürke

Ph. Lenard u. V. Klatt, Ueber die Erdelcaliphosphore. Drude's Ann. 15. p. 225—282, 425—484, 685—672 (1904).

²⁾ H. Dufour, Arch. so. phys. et nat. (4) 18. p. 201-205 (1904).

⁸⁾ F. P. Le Roux, De l'action des très basses températures sur la phosphorescence de certains sulfures. C. R. 140. p. 84—85, 289—241 (1905).

dieser Ausgabe ist ebenfalls Function der Temperatur, sie nimmt mit sinkender Temperatur ab. Wenn wir nun einen Körper belichten, so stellt sich bald ein Gleichgewichtszustand zwischen Einnahme und Ausgabe her, der Phosphor erreicht maximale Phosphorescenz; lässt man die Einnahme aufhören, so tritt das Abklingen ein, welches schliesslich unendlich langsam wird, so dass der Phosphor noch ein Quantum Energie lange Zeit behält. Erhöhen wir jetzt seine Temperatur, so wächst die Stärke der Ausgabe, und wir erhalten sichtbares Licht, verringern wir die Temperatur, so nimmt die Ausgabe ab, der Phosphor wird dunkler.

Es giebt Körper, für welche bei gewöhnlicher Temperatur die Ausgabe von Energie erheblich schneller vor sich geht, als die Einnahme; dann kann der Körper nichts aufspeichern, wir nennen ihn fluorescirend. Wenn wir die Temperatur verringern, wird die Aufnahme zunehmen, die Abgabe verzögert werden, der Körper verwandelt sich in einen phosphorescirenden. Umgekehrt wird es durch Steigerung der Temperatur möglich sein, die Aufnahme zu schwächen, die Ausgabe zu vermehren, — der phosphorescirende Körper verwandelt sich in einen fluorescirenden.

Alle diese Anschauungen werden durch Beobachtungen bestätigt; wie welt sie indess allgemein gültig sind, ist unbekannt.

2. Rinfluss der Temperatur auf die Qualität des Lichtes.

498. Die Farbe des Phosphorescenzlichtes Andert sich häufig mit der Temperatur; das heisst nichts anderes, als das Spectrum des Lichtes Andert sich. Ein wirklicher Einblick ist daher nur möglich, wenn man das Verhalten der einzelnen Bänder untersucht, aus welchen sich das Spectrum zusammensetzt. Das ist indessen bei den Alteren Angaben nie, bei den neueren nur sehr selten geschehen.

In seinen umfassenden Untersuchungen ist E Becquerel') wiederholt auf solche Falle gestossen. Als auffallendstes Beispiel führt er ein Strontiumsulfid an, welches bei —20° dunkelviolett leuchtet, bei +20° blauviolett, bei 40° hellblau, bei 70° grün, bei 90° gelbgrün, bei 100° gelb, bei 200° orangefarbig; daneben führt er noch andere Beispiele mit geringer Veränderung an. Auch Bardetscher') giebt eine solche Liste, ebenso Wiedemann und Schmidt'). Diese glauben zu finden, "dass die Farbe sich meist so ändert, dass zu den bei den niederen Temperaturen vorhandenen Strahlen bei höheren Temperaturen brechbarere hinzutreten", doch sind viele Ausnahmen vorhanden. Nichols und Merritt') nennen auch zahlreiche organische Körper, deren Farbe mit der Temperatur variabel ist.

¹⁾ R. Bocquerel, Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 5-119 (1859). Sicho p. 103.

²⁾ G. A. Bradetscher, Balbl. 16. p. 742-744 (1802).

⁸⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Wiedem. Ann. 56. p. 201-254 (1895).

⁴⁾ E. L. Nichols and E. Merritt, Phys. Rev. 16. p. 355-305 (1004).

404. Alle diese Angaben haben indessen wenig Interesse, seit wir durch die Abhandlung von Lenard und Klatt!) Genaneres über das Verlatten der einzelnen Banden wissen. In ihrer Abhandlung untersuchen sie die Farbe der Sulfide von Ca mit Cu, Pb, Mn, Ni, Bi, Sb, von Sr mit Cu, Ib, Ag, Zn, Mn, Bi, von Ba mit Cu, Pb, Bi; sie geben die Farben und Intensitäten des Phosphorescenzlichtes bei —180°, —45°, 17°, 200°, 300°, 400° in zuhlrehren Tabellen an. Das Licht setzt sich in jedem Fall aus mehreren Banden zusammen, deren Intensität von der Temperatur abhängt. Dabei zeigt sich, dass einzelne Banden nur bei tiefer Temperatur stark werden ("Kältebandon"), audere nur bei hoher Temperatur ("Hitzebanden"); wieder andere sind bei mittleren Temperaturen am stärksten, oder sie werden von der Temporatur wenig beeinflusst. Endlich giebt es Banden, die sowohl bei tiefer als bei hoher Temperatur stark sind, bei mittlerer Temperatur schwach.

Prüft man das Phosphorescenzlicht nicht nur während der Restrublung, sondern auch nach deren Aufhören, beim Abklingen, so findet mun auch bler einen starken Einfluss der Temperatur. Es scheint, dass jede einzelne Bande bei sehr tiefer Temperatur ausserordentlich schnell abklingt ("Momentanbunde"), baf einer für jede Bande bestimmten höheren Temperatur langssun ("Panerbande"), um endlich bei hüherer Temperatur wieder Momentanbunde zu werden. Len ard und Klatt unterscheiden danach drei Zustände jeder Bande: Kältezustand oder unteren Momentanzustand, Dauerzustand, Hitzerustund oder oberen Momentanzustand. Nimmt man noch hinzu, dass das Auftreten der möglichen Banden auch von der Wellenlänge des erregenden Lichtes abhäugig ist, so erkennt man, wie ausserordentlich complicit die Verhältnissen liegen, und wie verschiedenartig je nach den Bedingungen das Spectrum derselben Phosphors ausfallen kann. Auf die spectralen Verhältnisse will ich hier nicht näher eingehen.

494 A. Aeusserst interessante Thatsachen hat in allernemeter Zeit H. Becquerel gefunden, welche ich noch während des Druckes dieses Bandes nachtragen kann. Bekanntlich hat er früher gefunden, dass die Alsouptionsbanden der Uranylsalze eine Fortsetzung der Phosphorescenzbanden bilden. Nachdem nun J. Becquerel beobachtet, dass bei manchen Krystallen die breiten Absorptionsbänder bei tiefer Temperatur in viele scharfo Linien zerfallen, vernuthet H. Becquerel D Aehnliches bei den Phosphorescenzbanden zu finden; das bestätigt sich in der That, wie Tabellen für Urunylnitud, das Doppelsulfat von U und K, das Doppelchlorür von U und K beweisen. Für den ersten dieser Körper lautet die Tabelle nach angemüberten Messungen:

Ph. Lenard und V. Klatt, Drude's Ann. 15. p. 225—282, 425—484, 423...
 672 (1904).

²⁾ H. Becquerel, Phosphorescence des sels d'uranyle dans l'air liquide. C. II. 144. p. 459-462 (1907).

Gowdanl, Temp.	Tomp. d. fins. Luft	Gewöhnl. Tomp.	Tomp. d. fites. Luft
621—615	080 Spur	530-528	5827—5820 sohr stark
	0175-0105 stark		5303-0202 sehr stark
	6145-6127		5272
	0104		524
	0055-0045		510
594-584	5860-5855 sebr stark		5187
	5887—588 sehr stark	512-h00	5115
	5792		5007-509 sohr stark
	5707		· 5074-507 pohr stark
	หกอ		5019
	560	Α	4975
568555	5585-5575 sehr stark		4926
	5558-5548 sehr stark	480#4955	4903-4800 stark
	849		
	5495		
	5875		

Ich verdanke Herrn H. Becquerel Photographien der Spectra, nach welchen die Fig. 91 möglichst genau gezeichnet ist. Oben sieht man, —

zwischen zwei Streifen mit dem Eisenspectrum, — das besonders intensive Spectrum des Doppelsulfats von Uran und Ammoniak bei der Temperatur der flüssigen Luft. Die Ehregung fand im Phosphoroscop durch das Licht einer Bogenlampe statt, welches durch eine Kupfersulfatiösung geht. Das zweite Spectrum rührt vom Doppelsulfat von Und K her, bei der Temperatur der flüssigen Luft, das dritte von demselben



Fig. 91.

Kürper bei gewöhnlicher Temperatur. Die beiden letzten Spectra zeigen die Auflüsung in schärfere Banden; ferner ergiebt sich, dass bei tiefer Temperatur die Banden nach kurzen Wellenlängen verschoben sind.

Becquerel hebt hervor, dass alle Bänder eines Stoffes sich in der gleichen Weise ändern, ein Beweis, dass die Emission und Absorption aller Banden den gleichen Ursprung hat. Anders ist es bei festen Lösungen, z.B. Chlorophan und Leucophan, deren Bänder verschiedenen Zusätzen angehören und durch die tiefe Tomperatur verschieden beeinflusst werden.

In einer zweiten Abhandlung theilt Becquerel') mit, dass das Licht der Uranbanden polarisirt sei, verschieden für verschiedene Banden. Dann

¹⁾ H. Becquerel, Contribution à l'étude de la phosphorescence. O. H. 144. p. 671 bis 677 (1907).

Kayser, Spectroscopie IV.

untersucht er den Einfluss tiefer Temperatur auf andere Kürper; meist wid das im Allgemeinen continuirliche Spectrum erheblich geschwächt, Banden werden schmäler, oder es treten andere Veränderungen auf. Rubin zeigt bei gewöhnlicher Temperatur: α 705, β 697 und Gruppe 070—657; in flüssiger Luft verschwindet letztere, β wird schmaler, α heller und breiter. Bei Mahaltigem Isländer Spath sieht man gewöhnlich ein Band 008—552, welche sieh in flüssiger Luft auf 656—590, Max. 030—015, zusammenzieht.

Es sei hier noch eine Notiz von Geiger i erwithet, der die Phosphorescenz (der Autor segt Fluorescenz) von Uranglas, Fluoresche und Eosle is Gelatine bei höheren Temperaturen spectralphotometrisch misst. Er findet, dass mit steigender Temperatur die Intensität jeder Wellenlänge abnimat Das Phosphorescenzmaximum verschiebt sich nicht, aber die Intensität der Theile mit schwacher Phosphorescenz nimmt stärker ab, als die der helleren Theile. Daraus wäre zu schließen, dass für diese Körper die Banden mit steigender Temperatur schärfer werden.

SECHSTER ABSCHNITT.

Chemische Zusammensetzung der Phosphore.

495. Seit wir wissen, dass der Bologneser Stein Schwerspath ist, d. h. schwefelsaurer Baryt, und dass das Calciniren nur den Zwock hat, das Sulat in Sulfid überzuführen, muss es merkwürdig erscheinen, dass gerade der Bologneser Schwerspath eine hervorragende Bolle spielen soll. In der That ist ei ja später gelungen, (namentlich Marggraf²), der zuerst den chemischen Process der Calcination klar legte), auch aus anderen Schwerspathen, sogar aus künstlichem Baryumsulfat Leuchtsteine zu machen; aber en gelang nicht mit allen Schwerspathen. Ueberhaupt geht durch alle Untersuchungen über die Herstellung von Leuchtsteinen wie ein rother Faden die Klage über die Unzuverlässigkeit der Resultate; mit scheinbar denselben Materialien erhielt man anders gefärbtes, wohl auch gar kein Phosphorescenzlicht.

Es lag in der älteren Zeit nahe, de man die Untersuchung chemischer Reinheit weit überschätzte, die Unterschiede auf physikalischem Gebiet zu suchen, von Verschiedenheiten des Molecularbanes zu fabeln, der durch verschiedene Calcinationstemperatur hervorgerufen sei; je weniger man über die Temperatur und ihren Einfluss wusste, je weniger man die Höhe der Tempe-

M. Geiger, Ueber die Fluorescenz bei verschiedenen Tomperaturen. Abl. d. natuf. Ges. zu Nürnberg 16 (1906).

A. S. Harggraf, Hist. de l'acad. roy. d. sc. et balles lettres de Herlin, Année 1749.
 T. 5. p. 56-70.

in der Hand hatte, desto bequemer war dieser Erklärungsversuch. Aber unter, als man mit Gasöfen genau reproducirbare Temperaturverhältherstellen konnte, blieben die unbegreiflichen Unterschiede in den ResulSo klagt wech 1873 Seelhorst!) darüber, dass zwei Strontiumphosderen Sulfate mit verschiedener Schwefelsaure hergestellt waren, sich verschieden verhielten; die Untersuchung zeigte dann in der einen Saure Bleisulfat.

Its ist eigentlich erstaunlich, dass man nicht schon viel früher entdeckt dass Spuren von Veranreinigungen das Phosphorescenzlicht verändern überhaupt horvorbringen können, dass also die Unsicherheit der Resultate die besondere Eignung z. B. des Bologueser Schwerspathes in chemischen then begrundet ist. Schon sehr früh nümlich finden sich Bemerkungen den Kinfluss geringer Zusätze, die freilich meist weder vom Antor gend hervorgehoben, noch von seinen Nachfolgern beschtet werden. Der der sich ziemlich deutlich ausspricht, ist L'Emery). Seine Vorschrift, tost des Ofens, in welchem die Steine gebrannt werden, müsse aus Messing icht sein, nicht aus Eisen, und der Mörser müsse aus Bronze bestehen, : nus Eisen, bat schon den Sinn, die Aufnahme von Eisen durch die phore zu verhindern. Er findet in der That, dass absichtlicher Zusatz löben zu den Leuchtsteinen ihre Phosphorescenz vernichten könne (führt aber nicht als Grund für den vorgeschriebenen Bau des Ofens an). Anderersagt L'Idmery, dass Zusatz von Cu das Licht grünlich oder bläulichilleh muche, gegenüber dem röthlichen Licht des reinen Bologneser Phoss, duss Zusatz von Chlorummonium das Licht weisslich mache.

Marggraf³) will die Vorschrift für den Rost streichen, die für den zer beibehalten; es ist klar, dass letzterer viel wichtiger ist. Aber rygraf hat keine Ahnung von dem Grunde. So polemisirt er gegen lierius, der behauptet hatte, alle Kalke liessen sich durch Calcination Phosphore verwandeln, indem er Steine von bestimmten Fundorten anführt, lenchten oder nicht lenchten. Wenn Spuren von Verunreinigungen die sephorescenz bedingen, wird es eben ganz vom Fundort, oder gar von dem ciellen Stück abhüngen, ob sich — ohne Zusätze — ein Phosphor daraus machen it oder nicht, die Angaben der Beobachter sind also nicht allgemein gültig. Aus diesem Grund haben alle Alteren Angaben für die Darstellung der

Aus diesem Grund huben alle Alteren Angaben für die Darstellung der osphore gar kein Interesse; den Autoren selbst ist die Hanptsache in ihrer rschrift unbekannt. Es gentige hier die Angabe, dass die künstlichen Phosore aus Ca, Ba, Sr hergestellt wurden. Aus den verschiedensten Salzen

6. p. 56-70; Année 1750, T. e. p. 144-162

i) G. Scelherst, Ueber Phosphore. Abh. der naturhist. Ges. Nürnberg 5. p. 119; gler's Polytechu. J. 207. p. 220—224 (1873).

²⁾ Nic. L'Emery, Cours de Ohymie. Ste Aufl., Paris bei E. Michallet (1897.)

8) A. S. Marggraf, Hist. de l'acad. roy. d. sc. et belles lettres de Berlin, Année 1740,

dieser Erden werden schliesslich Sulfide erzeugt; dass dabei manchmal für dieselbe Erde ziemlich konstant besondere Farben an ein bestimmtes Salz geknüpft sind 1), liegt zweifelles daran, dass verschiedene Sauren je nach ihrer Darstellung leicht immer dieselbe Vernureinigung besitzen.

496. Einen bedentanden Fortschritt machte Canton, als er das CuSulfid aus Austerschalen zu gewinnen lehrte. Man bekam so ziemlich sieher
einen Phosphor, wenn auch noch die Farbe unbestimmt war. Wahrscheinlich
wirkt das in den Schalen steckende Chlornatrium so günstig, wie wir spätur
sehen werden. Canton glüht erst die Schalen allein, stampft sie dann in
einen Tiegel und glüht sie zum zweiten Mal. Durch Higgins) und Andere
ist die Methode verbessert, indem sie frische Austerschalen und Schwefel abwechselnd in den Tiegel schichten und glühen. Die Austerschalen liefern
ganz verschiedenfarbiges Phosphorescenzlicht; Wach versucht durch Zusätze
von Metallsalzen bestimmte Farben zu erzielen, aber ohne Erfolg; als zweckmissige Zusätze nennt er Mg, Zn, Sn, Cd, Sb.

Saussure") ist vielleicht der erste, der direct die Vermuthung auxspricht, für gute Phosphorescenz seien Verunreinigungen nöthig, z. B. bei den Kalkerden Eisen. Auch der Flussspath phosphoresche desto besser, je mehr er gefarbt sei, obgleich die Ferbe mit dem Mineral als solchem nichts zu thun habe. Allein über die Bedeutung dieser Bemerkung war er sich nicht klar and sie ist nicht weiter beachtet worden. Auch in den vortrefflichen Arbeiten von E. Becquerel findet man zwar Angaben, dass z. B. Mn und SU. die Phosphorescenz der Lenchtsteine in bestimmter Weise besinflusse; andererseits hebt Becquerel wiederholt hervor, dass physikalische Umstände bedingend sein müsstan. Er 7 stellt seine Calciumsulfide aus allen möglichen kalkhaitigen Körpern her, aus Marmor, Kalkatein, Doppelspath, Kreide, Arragonit, behundelt den Kalk mit den verschiedensten Säuren, offenbar, weil die Idee ihn nicht verlässt, dass doch auch chemische Unterschiede wirken müssten. Allein er erhält ganz regellose Resultate für die Farbe und Intensität des Lichton, und so kehrt sein Schluss immer wieder, es müssten physikalische Unterschiede des verschiedene Verhalten hervorrufen.

Diese Unklarheit hat bis zum Jahre 1886 angehalten; zwar sind schon für den Handel vielfach Leuchtpulver hergestellt worden, die sehr gut waren,

Vergl. z. B. A. Forstor, Under Darstellung künstlicher Leuchtsteine. Pogg. Aug. 138. p. 94—121, 226—258 (1868).

²⁾ J. Canton, Phil. Trans. 58. p. 337-344 (1768).

⁸⁾ Bryan Higgins, A philosophical essay concerning light. London 1776, 2 Bdc. Das Work ist mir nicht sugfänglich gewesen.

⁴⁾ G. F. Wach, Zur Lehre vom Lichte. Schweigger J. 7. p. 282-290 (1838).

de Saussure file, Analyse de la Dolomie. Rosier Observ. s. la phys. 40. p. 161-178 (1792).

⁶⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 40 (1860).

⁷⁾ B. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 1-110 (1859). Siehe p. 20 ff.

- z. B. Bahmain'sche Leuchtfarbe, allein das Gelingen der Darstellung muss rein zufällig gewesen sein. Ein Patent ') auf Leuchtfarben aus dem Jahre 1870 zeigt recht deutlich die Unkenntniss: da wird vorgeschrieben ein Gemisch von Muscheln mit gebranntem Kalk und Seesalz und Schwefel, zu welchem noch 0-7 $^{\circ}/_{0}$ "Farbstoff" gefügt werden sollen; als solche gelten Schwefelverbindungen von Ca, Sr, Ba, Mg, Al, U.
- 497. Erst nachdem Crookes 1 1870 die Phosphorescenz unter Kathodenstrahlen eingehender zu bearbeiten begonnen hatte, und sich dabei für seltene Erden Resultate ergaben, die Lecog nicht anerkennen wollte, begann letzterer 1886 sine lango Reihe von Arbeiten, die an anderer Stelle 3) besprochen werden. Sie führten sofort zum Resultat, dass z. B. Mn-Sulfat rein keine Phosphorescenz zeigt, Ca-Sulfat nur ein sehr schwaches continuirliches Spectrum gieht: mischt man aber zum Ca 5% Mn, so erhält man prachtvolle Phosphorescenz. So wird Lecoq ') immer mehr zu der Anzicht gedrängt, dass in der Regel aur Spuren von Verunreinigungen die discontinuirlichen Phosphorescenzspectra bedingen, dass die Sulfide von Ca, Sr., Ba nur als Lösungsmittel dienen, die sogenannten Verunreinigungen aber die activen Substanzen sind. Namentlich Mn. Bi, Cr. einige seltene Erden sind sehr günstige active Körper. Lecog 9 hat so schon sehr früh den Begriff der "festen Lösung" ausgesprochen, freilich ohne dass damit etwas gewonnen gewesen ware; denn die besonderen Charactere einer Lösung waren damals noch unbekannt. Erst Van't Hoff hat den Namen in seiner vollen Bedeutung gebraucht.
- 498. Gleichzeitig mit Lecoq beginnt Verneuil die Untersuchung der Phosphore, sicher wohl mit angeregt durch die Arbeiten von Crookes und Lecoq. Verneuil nandysirt zuulchst ein im Handel befindliches violett

¹⁾ Dingler Polytechn, J. 284, p. 308 (1879).

²⁾ Vergl. 412.

⁸⁾ Vergl 4 457.

⁴⁾ Die wichtigsten hierher gehörenden Arbeiten von Locoq sind: Fluorescence des composés du manganèse, soumis à l'affluve électrique dans le vide. C. R. 108. p. 408—471 (1886); Fluorescence des composés du bismuth soumis à l'affluve électrique dans le vide. C. R. 108. p. 020—631 (1880); Fluorescence du manganèse et du bismuth. C. R. 103. p. 1064—1068; 104. p. 1680—1085; 105. p. 45—48 (1887); Sur la fluorescence rouge de l'alumine. C. R. 103. p. 1107 (1886); 104. p. 830—884, 478—482, 554—550, 824—826 (1887). Fluorescence rouge de la galline chromifère. C. R. 104. p. 1584—1585 (1887), Fluorescences du manganèse et du bismuth. Remarques on conclusions. C. R. 105. p. 206—208 (1887); Fluorescence du spinalle. C. R. 105. p. 261—262 (1687), Nouvelle fluorescences à raise spectrales bien dé finies. C. R. 106. p. 261—262 (1687), 848—548, 764—788 (1887). Fluorescence de la chaux emprifère. C. R. 106. p. 1886—1887 (1886). Fluorescence de la chaux ferrifère, C. R. 108. 1708—1710 (1888).

Die Hauptarbeit von Orookes für diese Hercheinungen, abgesehen von den seltenen Erden, ist: Proc. Roy. Soc. 42. p. 111—121 (1987).

Lecoq de Boisbaudran, Sur l'origine de la notion des solutions solides. O. R. 142. p. 195-196 (1906).

 ⁶⁾ A. Verneuil, Sur la préparation du sulfure de calcium à phosphorosconce violette.
 C. R. 108. p. 000—508 (1886).

leuchtendes Ca-Sulfid. Er findet darin: Ca-Sulfid, -Oxyd, -Sulfat, -Carbonat, Spuren von Si, Mg, Phosphate der Alcalien, endlich Spuren von Bi-Sulfid, und es stellt sich heraus, dass letzteres die gute Phosphorescenz bedingt. Verneu il stellt dann selbst Phosphore aus Muschelschalen her; diese allein geben eine grünliche Phosphorescenz, die wenig geändert wird durch Zusatz von ein Tausendstel Sb, Cd, Hg, Sn, Cu, Pt, U, Zn, Mo; die Farbe wird zwar etwas verändert, aber die Helligkeit kaum erhöht. Mn giebt eine orangefarbige, Nuance, was schon Becquerel wusste, Ni, Fe, Ag schwächen das Licht. -- Wenn man auf 100 Theile Muscheln 0,035 Theile Bleiacetat setzt, erhält man schöne grüne Phosphorescenz, mit 0,4 Blei ist das Licht weisslich, viel schwächer, mit 1,6 Blei gelblich, mit 3,5 orange, mit wachsender Menge verschwindet die Phosphorescenz. — Andererseits phosphorescirt ganz reines Ca-Sulfid auch nicht. — Aehnliche Verhältnisse findet Verneuil bei Sr-Sulfid; bei ihm scheinen kleine Mengen von Alcalisalzen besonders wirksam.

In einer zweiten Arbeit theilt Verneuil!) mit, die Phosphorescenz des Ca-Sulfides beruhe nicht nur auf der Anwesenheit von Wismuth, sondern auch Na-Chlorid und Carbonat seien nothwendig. Diese Körper dienten allerdings nur als Schmelzmittel: "toute matière capable de vitrifier la surface du sulfure de calcium sans la colorer rend ce produit très phosphorescent". — In weiteren Arbeiten legt sich Verneuil?) die Frage vor, warum Wurtzit und verschiedene künstliche Zinkblenden so verschieden starke Phosphorescenz zeigen: er kann aber bei den phosphorescirenden Sorten keine Verunreinigung finden, meint schliesslich, vielleicht sei der Schwefelgehalt sehr verschieden. Auch E. Becquerel?) giebt an, alle phosphorescirende Doppelspathe cuthielten Mn, und bald darauf sagt er!), damit Kalk phosphorescire, nusse ein Alcali gegenwärtig sein, K, Na oder Li, und Spuren von Metallen, Mn, Bi, Sb, die die Farbe des Lichtes bedingen. Die Si-Sulfide verhielten sich ganz ähnlich.

499. Damit waren die Bedingungen der Phosphorescenz eigentlich aufgeklärt, wenn auch natürlich nicht für jeden einzelnen Fall. Klatt und Lenard bestätigen lediglich diese Resultate, finden als active Metalle für die Erdalcalien Cu, Bi, Mn, und als sehr zweckmässig, die Intensität steigernd, einen Zusatz eines Na-Salzes; Chlornatrium finden ale ungünstig, da sich da-

A. Verneuil, Sur les causes déterminantes de la phosphorescence du sulfure de calcium. C. R. 104. p. 501—504 (1887).

A. Vernoull, Recharches sur la blonde hexagonale phosphorescente. O. E. 108.
 p. 1104—1100; 107. p. 101—104 (1888).

⁶⁾ E. Becquerel, Action du manganèse sur le pouvoir de phosphorescence du carbonaie de chaux. O. B. 108, p. 1098—1101 (1886).

⁴⁾ E. Becquerel, Sur la préparation des sulfures de calcium et de strontium phosphorescents. O. R. 107, p. 692—895 (1888).

V. Klatt und Ph. Lenerd, Ueber die Phosphorescensen des Kupfers, Wiemuths und Hangens in den Erdalcellen. Wiedem, Ann. 88. p. 90—107 (1989).

durch die leicht flüchtigen Metallchloride bilden, und nun beim Calcinfren zu viel Metall verdampft; dem würde aber wohl leicht ein stärkerer Metallzusatz abgeholfen haben. Wenn sie weiter angeben, dass jedes Metall seine besondere Phosphorescenzbande giebt, bei Anwesenheit mehrerer Metalle mehrere Banden auftreten, so war das auch durch Lecoq's ausführliche Untersuchungen bekannt. Für die Wirksamkeit der Na-Salze geben sie dieselbe Erklärung wie Verneuil.

Im Gegensatz zu diesen Angaben behauptet Henry!), die künstliche hexagonale Blende leuchte gut, nur wenn sie ganz rein sei; das ist durch neuere Arbeiten indessen widerlegt. So findet Grüne?), dass besonders günstig Cu sei, aber auch Ay, Th, Bi, Sn, U, Cd, während Fe, Ni, Co, Or schädlich wirken. Hofmann und Duca?) geben Sn, Se, Mn, Cd als günstig, Fe, Ni, Co, Bi, Or, Cu als schüdlich an; ausserdem müsse noch ein Alcalichlorid gegenwärtig sein. Auch Jorissen und Ringer!) Aussern sich in diesem Sinne?).

Unrichtig ist anch die Angabe von Jackson^a), auch möglichst reine Substanzen phosphorescirten, z.B. Ca-Carbonat und Oxyd, Ba-Sulfat und Carbonat, Sr-Carbonat usw. Das widerspricht zahlreichen exacten Angaben. Unter Kathodenstrahlen, die viel energischer wirken, können freilich auch nominell "chemisch reine" Substanzen noch schwache Phosphorescenz zeigen.

500. Eine grosse Reihe von Versuchen führen Wiedemann und Schmidt i durch; sie untersuchen theils reine Substanzen unter Kathodenstrahlen, wobei ein Theil derselben sichtbar chemisch verändert wird, — theils feste Lösungen. Zu deren Herstellung wird das Lösungsmittel und die active Substanz, wenn sie beide in Wasser löslich sind, gelöst und zusammen eingedampft; oder es wird der eine Körper gafüllt, wobei er Theile des andern mitreisst. In violen Tabellen werden die Resultate niedergelegt; als Lösungs-

Ch. Henry, Préparation nouvelle et photométrie du sulfure de sine phosphorescant.
 R. 115. p. 505—507 (1892).

²⁾ H. Grane, Ucber phosphoroscirendos Zinksulfid. Ber. chem. Ges. 87,8, p. 3070 bis 8077 (1904).

⁸⁾ W. A. Hofmann und W. Dues, Zur Kanntniss der phosphoreseirenden Stoffe. Ber. chem. Ges. 87,8, p. 8407—8411 (1904).

⁴⁾ W. P. Jorissen und W. E. Binger, Bemorkungen zu den Abhandlungen des Hrn. H. Grüne und der Herren K. A. Hofmann und W. Duce über phosphoroseirendes Zinkenlid, Ber. chem. Ges. 87, 4. p. 3085—5085 (1004).

Nach Lenard und Klatt dagogen soil reines Zinksulfid phosphoresciren. Drude's Ann. 15, p. 646 (1904).

⁶⁾ H. Jackson, Observations on the nature of phosphorescence. J. chem. soc. 65. p. 784—744 (1804). Vergl. anch die spätere Arbeit des Verf., On phosphorescence. Phil. Mag. (5) 46. p. 402—414 (1808).

⁷⁾ E. Wiedemann und G. O. Schmidt, Ueber Luminescens. Wiedem. Ann. 54. p. 094—625 (1895); Ueber Luminescens von festen Körpern und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 56. p. 201—254 (1895).

mittel findet man benutzt: die Sulfate von Ca, Ba, Sr., Zn, Mg, Cd, K, Ng, Al, die Carbonate von Ca, Sr, Ca, ferner Thonerde, Calciumilnorld, Calciumphosphat; die Zusätze bildeten: Mn, Cu, U, Cd, Fe u. s. w. Dagegen haben Wiedemann und Schmidt keine Zusätze von Alcalien verwandt, welche doch nach Verneuil, Becquerel, Klatt und Lenard die Intensität erheblich steigern. -- Von den Resultaten seien folgende angeführt: die Luminescenzfarbe ist bei festen Lösungen in ausnehmend hohem Grade von dem Lösungsmittel abhängig. Das Erhitzen der Lösungen kann dieselben dichter machen oder in andere Modificationen überführen, oder sie chemisch verändern: in belden Fällen wird die Farbe des Lichtes geändert. Je stärker ein Phosphor erhitzt worden ist, desto länger leuchtet er nach. Die Helligkeit der Luminescenz ist in geringem Grade von der Concentration abhitngig, - ein, wie wir sehen werden, unrichtiges Resultat. Zusätze können die Phosphorescenz steigern oder vernichten; z. B. wirkt Ni-Sulfat meist ungünstig. Das Spoctrum des Luminescenzlichtes ist stets ein continuirliches, es besteht aus Banden, die je nach der Substanz an verschiedenen Stellen liegen.

Zahlreiche Notizen von Mourelo') über Sr-Phosphore enthalten gar nichts Neues. Der Autor findet wieder, dass nur Zusätze von Mn oder Bi das Leuchten bedingen, dass Na-Salze die Intensität vermehren.

Auch de Visser 7) bestätigt von neuem, dass ganz reines Ca-Sulfid fast gar nicht, ganz reines Ba-Sulfid gar nicht phosphorescirt, aber schon der Zusatz von 2 Atomen Bi auf 1000000 Ca Licht hervorruft, dessen Intensität bis zu 2:100000 wächst. Seine theoretischen Erklärungsversuche sollen an auderer Stelle erwähnt werden. Später findet de Visser 3), dass in seinem Präparat auch Na vorhanden war, und dass dies nöthig ist. Fägt man 1 Na auf 25000 Ca, so ist noch keine Wirkung sichtbar; diese tritt auf und wächst bis 1 Na:883 Ca, bleibt constant bis 1:250; noch grüsserer Zusatz schadet. Der Autor meint, das Na könne nicht dadurch wirken, dass sich Doppelsatze bilden; sondern die Na-Salze seien leicht schmelzbar und vermittelten dadurch die innige Verbindung von Ca-Sulfid und Bi.

Es mögen nun einige kleinere Notizen folgen: Kunz 1) vermuthet, auch die Phosphorescenz der Diamanten beruhe auf einer Verunreinigung, einem

¹⁾ J. B. Mourolo, C. R. 194. p. 1287—1288, 1521—1528 (1897); C. R. 186. p. 420 bis 428, 904—906, 1508—1510 (1898); C. R. 187. p. 229—281, 372—374 (1898); C. R. 198. p. 427—429, 557—559, 1289—1241 (1899); C. R. 189. p. 1280—1288 (1899).

²⁾ L. E. O. de Visser, Essai d'une théorie sur la phosphorescence de longue durée, spécialement sur celle des sulfures alcaline-terroux. Bocenil des tray. chim. des Paya-Bas 20. p. 485—456 (1901).

⁵⁾ L. E. O. de Visser, Sur la phosphorosconce du sulfure de calcium bismuthifare préparé en présence de traces de sodium. Bocsuil des tray. chim. des Pays-Rus 22. p. 188 bis 188 (1905).

⁴⁾ G. F. Kuus, The phosphorescence of the diamond after exposure to sunlight, and also by friction. Trans. New-York Asad. 10, p. 50°. Fortschr. d. Phys. 47, 2. p. 100 (1901). On phosphorescent diamonds, ibid. 14. p. 260 (1804)*. Fortschr. d. Phys. 51, 2. p. 100 (1805).

Kohlenwasserstoff, den er Tiffunyit nennt. Schmidt") findet wieder, dass reine Thonerde nicht phosphorescire, nach Zusatz von Cr oder Cu dagegen roth oder blau leuchte; ebenso phosphorescirt reines Zinkoxyd nicht, mit Cd dagegen gelb oder gelbgrün. Andre ws? untersucht Zusätze von Mn, eventuell auch Na, zu Zn- und Cd-Sulfat und Chlorid. Vanino und Gans?) finden, dass Uran, Thor, Flussspath unter Umständen gute Zusätze bilden, und veröffentlichen Becepte.

501. Die Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung der künstlichen Phosphore finden gewissermaussen einen Abschluss durch die umfangreiche Abhandlung von Lenard und Klatt⁴), in welcher die Wirkung der verschiedenen Metalle auf die Phosphore aus Ca, Ba, Sr besprochen werden. Es wird hier von neuem hervorgehoben, dass jeder Phosphor enthalten muss 1. ein Erdalcalisulfid, 2. ein Metall, 3. einen schmelzbaren Zusatz.

Werden die Sulfide so rein wie möglich dargestellt, so erhält man keine Phosphorescenz) durch Sonnenlicht, ultraviolettes Licht oder Zinkfunkenlicht, durch Kathodenstrahlen erhält man schwaches Licht mit continuirlichem Spectrum, das von C bis H reicht. Fügt man aber einen Zusatz hinzu, z. B. Na, S, O_n so kommt schwaches Phosphorescenzlicht zum Vorschein, dessen Banden beweisen, dass etwas Cu im Sulfid vorhanden war, das sich chemisch nicht nachweisen und nicht entfernen liess.

Fügt man zu den Sulfiden nur Metalle, keine schmelzbaren Zusätze, so erhält man keine erhebliche Phosphorescenz 9, ausser durch Kathodenstrahlen.

Das Sulfid enthält in der Regel auch eine grössere Menge Sulfat; des scheint nicht zu etören 7; aber zu kräftiger Phosphorescenz muss unter allen Umständen ein Theil des Erdalcali als Sulfid vorhanden sein.

Als active Metalle erweisen sich branchbar): bei Ca: Cu, Pb, Mn, Ni, Bi, Sb; bei Sr: Cu, Pb, Ag, Zn, Bi; bei Sr: Pb, Bi. Erheblich schlechter aber wirksam waren Zn und Ag bei Ca, Sb bei Sr. — Als schmelzbare Zusätze werden verwandt): Die Salze des Na: Na, SO, Na, S, O, Na, HPO, Na, B, O, Na Cl, Na Fl; die Li-Salze: Li, SO, Li, PO, Li, B, O, die Kalisalze: K, SO, KH, PO, K, B, O, KNO, KCl, endlich Ca Fl, Rb, SO, Ca, SO, Mg HPO,

Die Verfasser führen zur kurzen Bezeichnung der Phosphore Symbole ein; z. B. Ca Cu N. 80, bedeutet, dass ein Ca-Sulfid mit Cu als activem Metall

¹⁾ G. C. Schmidt, Ueber die Wirkung von Kanalstrahlen auf Aluminiumexyd und Zinkoxyd. Drude's Anu. 18. p. 022—088 (1994).

²⁾ W. S. Andrews, Notes on fluorescence and phosphorescence, Science (2) 19. p. 485 lds 486 (1904)*, Fortschr. d. Phys. 60. 2. p. 507 (1904).

⁵⁾ L. Vanino und J. Gans, Ucber die Belogueser Louchtsteine. J. f. pract, Chem. 179. p. 196-200 (1905).

⁴⁾ Ph. Lenard und V. Klatt, Ueber die Erdalcaliphosphore. Drude's Ann. 15 p. 225 bis 282, 425-484, 688-672 (1904).

b) Biehe I. c. p. 040.

⁶⁾ Stohe I. c. p. 648.

⁷⁾ Slehe L. a. p. 654.

⁸⁾ Siehe L c. p. 068,

¹¹⁾ Siche L c. p. 280.

und Natriumsulfat als Zusatz vorliegt. - Die Untersuchung zeigt, dass für gleiches Sulfid und Metall je nach dem Zusatz die Farbe des Phosphorescenzlichtes ausserordentlich verschieden ausfallen kann. So giebt z. B. Ca-Sulfid + Ca mit verschiedenen Na-Salzen grune bis blangrune Furbe, mit Li-Salzen hellblan bis türkisblan, mit Kalisalzen blan bis blanviolett, mit Flusspath blan. grun. Ebenso variiren Sr-Phosphore mit Cu zwischen hellgelb und violett, -Es könnte danach scheinen, als ob das Licht nicht nur von Erdalcali und Metall, sondern auch vom Zusatz abhänge; allein das ist doch nur in begrenztem Sinne richtig. Die spectroscopische Betrachtung des Lichtes 1 zeigt namlich, dass es aus einer Reihe von Banden besteht, deren Zahl und Lage susschliesslich von Erdalcali und Metall bedingt ist. Aber es brauchen nicht immer alle Banden anfzutreten, das vollständige Spectrum ist gewissermassen ein virtuelles Spectrum. Es hängt vom Zusatz, aber auch von anderen Bedingungen, z. B. der Temperatur, ab, welche der möglichen Banden auftreten welches ihre Intensität ist, wie schnell sie an- und abklingen. So kann das Gesammtlicht durch verschiedene Zusätze alle möglichen Farben annehmen. während doch die Banden nur durch das betreffende Metall bedingt sind.

Ueber die Wirkung des Zusatzes sagen Lenard und Klatt²) Folgendes: Stellt man einen Phosphor ohne sie her, "so bekommt man eine pulverige lockere Masse; der Zusatz lässt sie zusammenhaften oder emnilleartig zusammensintern". "Das Wesentliche dieser Wirkung scheint Annüherung der Atone des wirksamen Metalls — bez. der Molecüle von dessen Sulfid — an die Molecüle des Erdalcalisulfids zu sein, durch welche Annäherung erst das Zusammenwirken beider möglich wird, welches in Gestalt der Emissionsbandes zu Tage tritt, deren Eigenschaften von beiden zusammenwirkenden Komponenten, dem Metall sowohl wie dem Erdalcalisulfid, abhängen." — Daneben soll in manchen Fällen eine Lösung des Sulfids im geschmolzenen Zusatz vorkommen.

Ueber die Mengenverhältnisse geben die Autoren) an, dass auf ein Gewichtstheil des Sulfids im Allgemeinen etwa 0.005 bis 0.015 Theile des Zusatzes kommen müssen, mehr, wenn viel Metall zugesetzt wird, aber seltes bis zu 0.1. Die Metallzusätze sind meist sehr gering; mit wachsender Metallmenge wächst die Helligkeit, um dann wieder abzunehmen; meist ist bei 0.0001 maximale Helligkeit erreicht, oft bei viel weniger. Die Geschwindigkeit der Zunahme und Abnahme der Helligkeit mit wachsender Metallmenge ist aber je nach dem Phosphor individuell verschieden, und auch die verschiedenen Banden desselben Metalls verhalten sich verschieden.

502. Durch die Versuche von Verneuil und Andern, namentlich zuletzt Lenard und Klatt, waren wohl die Bedingungen für die Herstellung eines Sulfidphosphors anfgeklärt, aber doch nur rein empirisch. Was die Zusätze bewirken, woher ihre Menge in Betracht kommt, welche Rolle die Erhitzungs-

¹⁾ Siehe L. c. p. 279.

²⁾ Siehe 1, a. p. 646,

³⁾ Siehe L c, p. 636fL

temperatur spielt, alles das war so unklar geblieben, wie es frither war. Eine Untersuchung von Waentig!) scheint auch für diese Fragen Licht zu bringen. Er steht durchaus auf dem Boden der Theorie fester Lösungen und überträgt auf die Phosphore alle Thatsachen, die für flüssige Lösungen bekannt sind: die Abhängigkeit der Löslichkeit von der Temperatur, das Vorkommen übersättigter Lösungen, das Auskrystallisiren des Gelösten beim Abkühlen einer heiss gesättigten Lösung u. s. w.

Nach Waentig sind bei der Darstellung die Bedingungen so zu wählen, dass das Endproduct bei Zimmertemperatur eine möglichst concentrirte homogene Läsung des Metalls darstellt. — Die Darstellung der Präparate geschieht in folgender Weise: Gereinigtes Erdalcalicarbonat wird mit überschüssigem aus Schwefelkohlenstoff umkrystallisirtem Schwefel möglichst fein verrieben, dazu das Schwermetall als sehr verdünnte wässrige oder alcoholische Lösung des Nitrats oder Sulfats gefügt. Der Brei wird in der Beibschale zur Trockene eingedampft, verrieben, in verschlossenem Porcellantiegel über der freien Fiamme eines Technbrenners 10 bis 20 Minuten erhitzt. Nach dem Abkühlen wird die Masse mit dem Schmelzmittel (bei Cu Natronsulfat, bei Sr und Bu Finssapath) verrieben, das feine Pulver mit einem Mantel des Erdalcalicarbonats umgeben im unglasirten verschlossenen Porcellantiegel im electrischen Ofen bestimmte Zeit auf bestimmte Temperatur erhitzt. Der Tiegel wird geschlossen auf einem Eisenblech abgekühlt, dann geöffnet. Der Leuchtkörper stellt dann einen harten Stein dar, der sich leicht vom Mantel trennen lüsst.

Des erste Erhitzen, "Abbrennen", hat den Zweck, die Körper in Sulfide amzuwandeln; man erhält ein inhomogenes Gemisch von Erdalcali und Metall-Das zweite Erhitzen hat den Zweck, eine homogene Lösung des Metallsulfides im Erdalcalisulfid zu erhalten. — Je höher die Temperatur bei der zweiten Calcination ist, desto mehr Metall wird gelöst, — falls genügend vorhanden ist, - desto stärker wird die Phosphorescenz. Ist aber im ursprünglichen Gemenge zu viel Metall vorhanden, so bleibt ungelöstes Metallsulfid zurück, welches die Masse grau färbt, das Licht absorbirt, damit die Durch höhere Calcinationstemperatur kann dieser Phosphorescenz schwächt. Ueberschuss entfernt werden, sei es, dass das Metallsulfid verdampft, sei es, dass es an der Oberfläche verdampft und oxydirt wird oder dass es in den Mantel hinein diffundirt. Durch zu langes Erhitzen aber kann auf diese Weise zu viel Metall entfernt werden, die Concentration abnehmen. War kein grosser Ueberschuss von Metall vorhanden, so muss also hohe Temperatur und lange Calcination ungünstig wirken. Andererseits darf die Erhitzung nicht zu kurz sein, da sonst keine homogene Losung entsteht.

Durch Zusatz des Schmelsmittels wird die Lösung erheblich beschleunigt, und dadurch werden die Schäden der langen Erhitzung gemindert. Zu viel Schmelsmittel kann schädlich wirken, indem es die Concentration verringert.

¹⁾ P. Waentig, Zum Chemismus phosphoreseirender Erdakalisulfide. Zs. f. physik. Chem. 51. p. 435-472 (1905).

Beim Abkühlen des fertigen Phosphors kann ein Theil des bei hober Temperatur gelösten Metallsulfides auskrystallisiren, was wieder eine graße Masse mit geringer Phosphorescenz liefert. Möglichet schnelles Abkühlen wirkt dem entgegen. Auch das Schmelzmittel soll die Ausscheidung verhinden.

So gelangt Waentig zur Aufstellung folgender Sütze für die Wirkung der einzelnen Umstände:

Das Schmelzmittel wirkt begünstigend, da es 1. den Lösungsvorgang im inhomogenen Gemenge beschleunigt, und 2. die Ausscheidung des Metalls beim Abkühlen verzögert.

Die Vergrösserung der Abkühlungsgeschwindigkeit wirkt begünstigend, da vollkommene Uebersättigung erzielt wird.

Die Steigerung der Temperatur wirkt: a) begünstigend, da sie 1. die Löslichkeit steigert und 2. das überschüssige Metall schneller verdampfen lässt. Sie wirkt b) ungfinstig, wenn 1. zu viel Metall verdampft oder 2. die Oxydation zu stark wird; durch beides wird die Concentration vermindert.

Die Verlängerung der Erhitzung wirkt a) günstig, da sie 1. die vollständige Lösung befördert, 2. das überschüssige Metall verdampfen läst; b) ungünstig aus den bei der hohen Temperatur besprochenen Gründen.

Diese Ueberlegungen geben nun in der That zum ersten Male einen Einblick in die Wirkungsweise der verschiedenen Umstünde; sie zeigen vor Allen die Bedeutung der Menge des Metallzusatzes, der Temperatur und der Dauer der Calcination, endlich des schmelzbaren Zusatzes. Durch eine grosse Zahl von Versuchen gelingt es Waentig, die Mehrzahl dieser Vorstellungen auch experimentell zu stützen. Zu vollkommen nicht phosphoreschrenden Präparaten kann er nicht gelangen; er macht es indessen wahrscheinlich, dass daran Spuren von Eisen oder von Platin (falls in einem solchen Tiegel geglüht wird) schuld sind.

Ueber die Vorgänge der Lichterregung und Lichtausstrahlung stellt Waentig keine Hypothesen auf; er sagt nur in der Einleitung, — wie Wiede mann — man könne entweder annehmen, der Stoff A werde durch Licht in B verwandelt, welches sich unter Lichtausgube in A zurückverwandels, oder B könne sich auch nur zum Theil in A, zum Theil in einen dritten Stoff O umwandeln. Aber Versuche, irgend ein Umwandlungsproduct zu finden, scheitern, obgleich die Belichtung über zwei ganze Sommer ausgedehnt wird.

503. Durch diese Arbeit wird jedenfalls die Theorie, dass es sich un feste Lösungen handelt, erheblich gestützt. Dasselbe gilt von einer neuesten Arbeit Urbain's, die im Abschnitt VIII ausführlicher besprochen wird: Zu den ältesten bekannten Phosphoren gehört der Flussspath; es ist vielleicht der älteste, wenn die Beobachtung von van Helmont sich auf ihn besieht Nun war oft bemerkt worden, dass im Allgemeinen die gefärbten Varietäten am besten phosphoresciren, aber auch ganz farblose nicht wirkungslos sind, und es schien schwierig, bei diesen Krystallen an feste Lösungen zu denkan

Wyrouboff!) hat zwar angegeben, sie enthielten Kohlenwasserstoffe und das Phosphorescenzvermögen stehe mit diesem Gehalt in Beziehung; allein Forster?) widerspricht ihm. Nun zeigt Urbain?), dass sie farbige seltene Krien enthalten, dass das ausgezeichnete discontinuirliche Phosphorescenzspectrum, welches zuerst H. Becquerel gemessen, dann Morse, von den seltenen Erden herrührt, dass der Flussspath als eine Lösung des Fluorids von Sa, Gd, Tb, Dp in Ca-Fluorid zu betrachten ist.

Es sei noch erwähnt, dass Berthelot⁴) im blauen Flussspath *Mn* findet, im grünen einen Kohlenwasserstoff, dass auch Morse⁵) unter dem Microscop Ffinssigkeitseinschlüsse sieht, die beim hohen Erhitzen des Flussspaths entwichen und ihn zertrümmern.

In einigen neuesten Abhandlungen, welche erst während des Druckes erschienen sind, untersucht Bruninghaus") Phosphore, die aus Mn-Oxyd und verschiedenen Ca-Verbindungen hergestellt sind, ohne schmelzbaren Zusatz. Er findet, dass das Maximum der Phosphorescenz bei allen Gemischen auftrete, wenn 1 Theil Mn auf 254 Theile Ca kommt, einerlei, mit welcher Säure das Ca verbunden ist. Stets soll das Spectrum ein Band zeigen, dessen Lage von der Säure abhängt.

504. Es mögen nun eine Reihe von Vorschriften zur Herstellung von Phosphoren nach Lenard und Klatt folgen. Zunüchst wird das Sulfid (von Ca, Sr oder Ba) möglichst rein dargestellt nach folgendem Verfahren:

Für Ca: Carraramarmor wird in verdünnter Salpetersture gelöst, zum Sieden erhitzt, mit Kalkmilch versetzt, filtrirt. In das fast zum Sieden erhitzte Filtrat wird Kohlensäure eingeleitet, gekocht, bis es neutral reagirt, filtrirt; endlich wird mit Ammoniumcarbonat, dem ein Drittel Ammoniakfüssigkeit zugesetzt ist, der Kalk in der Kälte gefällt. Darin sind dann chemisch nur noch Spuren von Mg nachweisbar, die hier unschädlich sind. Zu 2 g des so bereiteten Aetzkalks werden 1.35 g Schwefel gefügt, der aus Schwefelkohlenstoff krystallisirt ist, die Masse im verschlossenen Porcellantiegel über freier Brusenslamme zu schwacher Rothgluth erhitzt. Das so hergestellte Sulfid phosphoreseirt ausserst schwach, nach wiederholtem Glühen gar nicht.

Für Sr: Eine siedende fast gesättigte Lösung künflichen Strontiumnitrates wird mit Schwefelwasserstoff versetzt, filtrirt, dem noch heissen Filtrat etwas Strontiumhydroxyd zugefügt. Nach Absetzen und Filtriren wird in das auf 80° erwärmte Filtrat Kohlensäure eingeleitet, bis die Lösung neutral

¹⁾ G. Wyrouhoff, Die Farbstoffe der Fluzzepathe. J. f. pract. Cham. 100. p. 58 bb 82 (1887).

²⁾ A. Forster, Notis zur Kenntniss der Phosphorescens durch Tumperaturerhöhung. Pegg. Ann. 148. p. 858-660 (1871).

⁵⁾ G. Urbein, O. R. 143, p. 825-827 (1000).

⁴⁾ M. P. E. Bortholot, Synthése du quarts améthyste; recherches sur la teinture naturelle ou artificielle de quelques pierres préciouses sous les influences radioactives. C. R. 148. p. 477—488 (1906).

b) H. W. Morso, Astrophys, J. 21. p. 83—100, 410—417 (1905).

⁶⁾ L. Bruninghaus, C. B. 144. p. 859-841, 1040-1042 (1907).

reagirt. Dann siedet man, filtrirt, und fällt wie oben bei Calcium angegeben. 5 g Strontiumcarbonat werden mit 2 g Schwefel gemischt und mitssig erhitzt, bis aller überschüssiger Schwefel verdampft ist. — Das Präparat phosphorescht schwach, das Licht beweist die Anwesenheit von Cu.

Für Ba: Die Darstellung, aus känflichem Barynunitrat erfolgt auf gunz demselben Wege, wie beim Strontium. Auf 10 g Barynuncarbonat werden 2.25 g Schwefel genommen, etwas länger geglüht, wie beim Sr. Das Präparat leuchtet gar nicht, mit schmelzbaren Zusätzen sehr schwach, es ist aber durch das Licht die Anwesenheit von Cu erkennbar.

Das Sulfid wird dann zunächst mit dem Zusatz verrieben, auf dem Bolen der Reibschale ausgebreitet und in die Mitte mit dem Pistill eine kleine Grube gedrückt. Dieselbe wird mit 10 bis 15 Tropfen absolutem Alcohol gefüllt und die nöthige Anzahl Tropfen der Metalllösung zugefügt. Man verreibt, bringt die Masse in einen Berliner Porcellantiegel und glüht im Hempelofen etwa 10 bis 20 Minuten bei heller Rothglut.

1. Ca-Phosphore:

Ca Cu Na: 3 g Sulfid, 0.2 g Na, SO₄, 0.07 g Na Fl, 0.002 g Cu. Blaugriu. Ca Cu Li: 3 g Sulfid, 0.2 g Li, SO₄, 0.07 g Ca Fl, 0.002 g Cu. Türkisblau Ca Cu K: 2 g Sulfid, 0.15 g K₄ SO₄, 0.0013 g Cu. Blau.

Ca Pb Na: 8 g Sulfid, 0.15 g Na, SO₄, 0.08 g Na Fl, 0.00084 g Pb. Gelbgrün. Ca Pb K: 2 g Sulfid, 0.12 g K, SO₄, 0.1 g Ca Fl, 0.0017 Pb. Blan.

Ca Mn Na: 2 g Sulfid, 0.1 g Na, SO, 0.05 g Ca Fl, 0.00093 g Mn. Goldgell. Ca Ni Fl: 4 g Sulfid, 0.3 g Ca Fl, 0.00000 g Ni. Nach 10 Min. Gläben zerrelben, etwas S zusetzen, noch 30 Min. bei höchster Temperatur glüben. Roth.

Ca Bi Na: 2 g Sulfid, 0.1 g Na, SO, 0.05 g Na, B, O, 0.05 g Ca Fl, 0.00048 g Bi. Blau.

Ca Sb Na: 3 g Sulfid, 0.15 g Na, SO,, 0.00 g Na Fl, 0.0013 g Sb. Grfin.

2. Sr-Phosphore:

Sr Cu Na: 4 g Sulfid, 0.1 g Na SO, 0.1 g Na B, O, 0.00018 g Cu. Gelbgrün.

Sr Cu Li: 3 g Suifid, 0.03 g Li, PO₄, 0.03 g Ca Fl₆, 0.00012 g Cu. Blangrun. Sr Cu K: 3 g Suifid, 0.00 g KH₆ PO₄, 0.06 g K₆ B₆ O₁₀, 0.00018 g Cu. Blaugrun.

Sr Pb Na: 2 g Sulfid, 0.05 g Na, SO,, 0.02 g Na Fl, 0.00021 g Pb. Goldgelb. Sr Pb Li: 2 g Sulfid, 0.03 g Li, PO,, 0.02 g Ca Fl, 0.00014 g Pb. Violett.

Sr Pb K: 2 g Sulfid, 0.06 g K, SO, 0.00014 g Pb. Blau-Violett.

Sr Ag Na: 2 g Sulfid, 0.06 g Na, SO,, 0.00016 g Ag. Rosa-Violett.

Sr Ag Li: 5 g Sulfid, 0.05 g Li, SO,, 0.05 g Li, CO,, 0.00031 g Ag. Violett.

Sr Zn Fl: 3 g Sulfid, 0.1 g Ca Fl, 0.0005 g Zn. Gelbgrün.

Sr Mn Na: 3 g Sulfid, 0.1 g Na, SO4, 0.00005 g Mn. Gelbgrun.

Sr Bi Na: 3 g Sulfid, 0.1 g Na, SO4, 0.00024 g Bi. Blaugrun.

3. Ba-Phosphore:

Ba Cu Na Fl: 3 g Sulfid, 0.03 g Na Fl, 0.00024 g Cu. Gelbgrün.

Bu Cu Li: 3 g Sulfid, 0.05 g Li, PO,, 0.00024 g Cu. Orangeroth.

Bu Ib Nu: 3 g Sulfid, 0.1 g Nu, 80, 0.00028 g Pb. Orangegelb.

Ba Bi K: 3g Sulfid, 0.1 g K, B, O, 0.00024 g Bi. Grüngelb.

Unter diesen Phosphoron sind die hellsten und am längsten leuchtenden: Sr Bi Na und Ba Bi K, dann folgen Ca Bi Na und Ba Cu Li.

Weitere Recepte zur Herstellung von Phosphoren finden sich in einer eleinen Broschure von Vanino'), die auch eine recht unvollständige Geschichte ler Phosphorescenzforschung enthalt. Ich fahre dansch an:

- 1. Cu-Oxyd 20, S 0, Stirke 2, K-Sulfat 0.5, Na-Sulfat 0.5, Bi-Nitrat 1 com (von einer Lösung 0.5 in 100 Alcohol und möglichst wenig Salzsänre), Plussspath 3. Die Mischung wird im Rössler-Ofen 45 Min. gegliht. -Man kann auch noch 2 com Urannitrat (0.5 in 100 Alcohol) zufügen.
- 2. Sr-Carbonat 100, S 100, K-Chlorid 0.5, Na-Chlorid 0.5, Mn-Chlorid 0.4; 45 Min. im Rossler-Ofen glühen, Golbes Licht.
- 3. Sr-Curbonat 100, S 30, Soda 2, Na-Chlorid 0.5, Mn-Sulfat 0.2. Gelb.
- 4. St-Carbonat 100, S 100, K-Sulfat 0.5, Na-Sulfat 0.5, Mn-Sulfat 0.4, Flussspath 20. Gelbes Licht.
- 5. Sr-Thiosulfat 60, Bi-Nitrat 12 ccm (0.5 in 100 Alcohol), Urannitrat 6 ccm 0.5 in 100 Alcohol). Grines Licht.

505. Die segenannte Sidetblende oder hexagonale Blende, krystallisirtes Zinksulfid, ist zuerst von Deville und Troost') künstlich hergestallt, wahrend das natürliche Product den Namen Wurtzit führt. Sidot') lehrte eine bequemere Darstellungsweise, indem er Zinkoxyd in einer Atmosphäre von Schwefeldampf orhitzt. Er fund bald darauf), dass das Praparat phosphorescirt. Dann hat Henry') die Zinkblende hergestellt, indem er ans einer ammoniakalischen Lösung von Zinkehlorid Schwefelzink fallt und im Tiegel zur Welsaglut erhitzt. Wieder eine undere Bereitungsweise beschreiben Hofmann und Duca 9. Die Producte fallen in Bezug auf Farbe und Intensität des Phosphoresconzlichtes, namentlich auch in Bezug auf die Erscheinung des Auslöschens der Phosphorescenz durch lange Wellen, recht verschieden aus 7. Das spricht entschieden dafür, dass auch hier kleine Verunreinigungen die

6) W. A. Hofmann und W. Duen, Zur Kenntnis der phosphoreseirenden Stoffe. Bor.

¹⁾ L. Vanino, Die künstlichen Louchtsteine. Heldelberg bei Winter 1906, 80, 49 pp. 2) H. Sto-Claire Deville et Troost, De la reproduction des sulfures métalliques

de la maturo. C. B. 59, p. 920-928 (1861). 8) T. Sidot, Recherches sur la cristalisation de qualques sulfures métalliques. O. R. 62.

P. 990-1001 (1866).

⁴⁾ T. Sidet, Sur les propriétés de la blende hexagonale. C. B. 68. p. 168-189 (1860). b) Ch. Honry, Préparation nouvelle et photométrie du sulfure de sinc phosphorescent. С. В. 115. р. 505—507 (1802).

chem. Ges. 87, 8, p. 8407-8411 (1004). 7) Siehe z. B. G. le Bon, Les formes diverses de la phosphorescence. Revue scientif. (4) 14. p. 269-205, 827-841 (1000).

Wirkung bedingen. Es ist schon erwähnt, dass dies von Grüne¹), namentlich von Hofmann und Duca²) gefunden wird, wührend Henry³) grösste Beinheit vorschreibt, Verneuil⁴) keine Verunreinigungen finden kann, Lenard und Klatt⁵) sich ihm anschliessen.

506. Ueberblickt man die in diesem Abschnitt besprochenen Thatsachen, so kann man leicht zu der Ansicht gelangen, dass es sich bei jeder Phosphorescenz fester Körper um feste Lösungen handeln mitsse, was in der That mehrfach ausgesprochen worden ist, z. B. von Schmidt 9. Es ist zweifelles, dass diese Annahme richtig ist für die Erdelcelisulfide, sehr wahrscheinlich für Zinkblende und zahlreiche andere Körper. Wenn man sieht, wie mit wachsender Erkenntniss immer mehr phosphoreschrende Kürper sich als verunreinigt mit fremden Substanzen erweisen, z. B. zuletzt der Flussspath, so wird obige Annahme recht wahrscheinlich. Trotzdem ist es wohl richtiger, die Frage noch als offene zu behandeln, dann es giebt doch Körper, bei denen bisher ein entsprechender Nachweis noch nicht geführt ist. Denken wir z. B. an die farblosen Diamanten, so ist es schwer, sich bei ihnen eine Verumeinigung vorzustellen, welche die Phosphorescenz bedingte. Allerdings ist nicht zu leugnen, dass die gefärbten Diamanten im Allgemeinen stürker phosphoresciren, und dass in diesen zweifelles ein fremder Korper steckt, was auch durch die im folgenden Abschnitt zu besprechenden Farbenanderungen unter Radiumstrahlen bewiesen wird. Auch dass nur einige Diamanten photophosphoresciren, andere nicht, könnte auf Verunreinigung deuten 7.

Noch schwieriger scheint mir für die Theorie der festen Lösungen der Fall der Uransalze; bei ihnen wird die Phosphorescenz sieher durch die Uranverbindung hervorgebracht, da H. Becquerel® gezeigt hat, dass die Phosphorescenzbanden eine Fortsetzung der Absorptionsbanden des betreffenden Salzes bilden. Man müsste hier schon seine Zuflucht zu künstlichen Hypothesen nehmen, z. B. zur Annahme, im Urannitrat seien einzelne Moleceln dissoclirt, es sei als Lösung von Uranionen in Urannitrat zu betrachten. Mit einer solchen Hypothese würde man aber nicht einmal ausreichen, da verschiedene Salze, welche dieselben Uranionen enthalten müssen, veschiedene Absorptionsund Phosphorescenzbanden zeigen. Auch bei den Platindoppelcyanüren ist eine Erklärung durch feste Lösung bisher nicht zu geben, ebensowenig bei organischen Substanzen (vergl. Goldstein, § 527).

¹⁾ H. Grane, Ber. chem. Ges. 37, 8. p. 8076-8077 (1904).

²⁾ Sieho B. 743 Anm. 8.

³⁾ Siehe S. 748 Anm, 1.

⁴⁾ A. Vernauil, C. R. 106, p. 1104-1106, 107. p. 101-104 (1888).

⁵⁾ Ph. Lenard und V. Klatt, Drude's Ann. 15. p. 646 (1904).

⁶⁾ G. O. Schmidt, Drude's Ann, 9. p. 707 ff. (1902).

⁷⁾ Einen analogen Schluss sicht Stokes für die Fluorescenz von Krystallen, z. B. Flusspeth, Phil. Trans. 1852, II, p. 524.

⁸⁾ H. Becquerel, C. B. 101. p. 1252-1258 (1885).

SIEBENTER ABSOHNITT.

Zusammenhang zwiechen Färbung und Phoephorescenz.

507. Unter den Theorieen, welche für die Phosphorescenz aufgestellt worden sind, spielt eine hervorragende Rolle diejenige, welche annimmt, dass bei der Erregung durch das absorbirte Licht irgend welche chemische Veränderung hervorgebracht werde, welche sich dann zurückbilde; dabei soll das Licht auftreten. Diese Theorie hat eine nicht unwesentliche Stütze in der Thatsache gefunden, dass vielfach die Farbung oder Farblosigkeit mit der Phosphorescenzfähigkeit zusammenhängt, dass namentlich auch eine Farbenänderung während der Phosphorescenz eintreten kann.

Zuerst ist die Erscheinung wohl am Flussspath von vielen Seiten beobschtet worden; bei ihm ist sehr auffallend, dass namentlich die grün
und blau oder violett gestirbten Exemplare gut leuchten. Wird er hoch erhitzt, so verschwindet die Fähigkeit zu thermophosphoreseiren und die Farbe.
Die ersten Bemerkungen darüber macht Saussure¹), der darauf hinweist,
dass gestirbten Fluoriten durch Glühen die Farbe und die Phosphorescenzschigkeit verloren gehe.

Wichtiger ist die Beobachtung von Pearsall²), dass farbloser Flusspath durch Funken blau gefürbt werde, auch solcher, der etwa durch zu hohes Erhitzen seiner Phosphorescenzfähigkeit beraubt worden ist. Verhindet man damit die von Dessaigne³) beobachtete Thatsache, dass der ausgeglühte Flusspath durch Funken wieder phosphorescinend wird, so sieht man deutlich einen Zusammenhang zwischen Farbe und Phosphorescenz, man erkennt auch, dass durch das Erhitzen nicht irgend etwas aus dem Flusspath ausgetrieben wird, sondern nur eine chemische Umlagerung eintritt. Pearsall bemerkt, dass sich einige Diamanten und Apatit ebenso verhalten wie Flusspath.

Auch die Zircone zeigen Thermophosphorescenz und verschiedene Färbung. Henneberg ') giebt an, einzelne von ihnen entfärbten sich beim Erhitzen unter Rothgluth, andere noch nicht, sondern erst bei viel höherer Temperatur. Die einmal geglühten leuchten nicht mehr. Spezia') sagt, die Thermophosphorescenz gehe ohne Farbenänderung vor sich. Die Färbung beruhe auf Metalloxyden; es gelingt ihm, Krystalle durch Erhitzen zu entfärben, durch Erhitzen in Sauerstoff wieder zu färben. Auch das Sonnenlicht ändert die Farbe nach Richter').

¹⁾ de Saussure, Analyse de la dolomie. Rosier Observ. a. l. phys. 40. p. 101-178 (1702).

²⁾ Th. J. Posrsell, Proc. Roy. Instit. L. p. 77—85, 267—281 (1881).
5) J. Ph. Dosselgnes, Mémoire sur la phosphorescence. Delamétherie J. d. Phys. 68.
p. 444—467, 69. p. 5—85 (1809).

⁴⁾ W. Henneberg, Notiz über des Zircon. J. f. pract. Chem. 88. p. 508—510 (1846). 5) G. Specia, Sul colore del zircone. Atti acc. di Torino 12. p. 87—45 (1870).

⁶⁾ G. F. Bichter, Ueber eine neue Art Farbenverwandlung am pyramidalen Zircon (Varietät Hyncinth). Pogg. Ann. 24. p. 380—388 (1882).

Kayter, Spectroscopie. IV.

Einen neuen Fall beobachtet E. Wiedemann!): Baryumplatincyanin färbt sich unter Kathodenstrahlen allmählich braun, und gleichzeitig ändert sich die Farbe des Phosphorescenzlichtes, es wird auch schwächer. Dann findet Becquerel?), dass Kathodenstrahlen Fluorit blau färben, Steinsalz gelb.

508. Vermehrte Aufmerksamkeit auf diese Färbungen wird durch eine Abhandlung von Goldstein) hervorgerufen: Das weisse Chlorlithium wird durch Kathodenstrahlen je nach ihrer Stärke und Dauer heliotropfarbig bis dunkelviolett gefärbt; das Phoephorescenzlicht ist aufangs intensiv hellblau, nimmt aber ab, wie die Färbung des Salzes zunimmt. Die Färbung hillt sich im Vacuum eine Zeit lang, verschwindet aber bei Oeffnen der Röhre durch Aufnahme von Feuchtigkeit, aber auch durch Erhitzen des gefärbten Salzes im Vacuum; das entfärbte Salz phosphorescirt von neuem und färbt sich abermals, and dieser Wechsel kann beliebig oft wiederholt werden. Chlornatrium phosphorescirt blauweiss, farbt sich bräunlichgelb, phosphorescirt dann hellotropfarbig. Wird das braun gefärbte Salz erhitzt, oder concentrirten Kathodenstrahlen ausgesetzt, so färbt es sich blau, durch nicht concentrirte Strahlen aber wieder braun. Durch stärkere Erhitzung entfärbt es sich wieder und verhalt sich dann wie zu Anfang. Auch Chlorkalium phosphorescirt blau, färbt sich dabei heliotrop- bis veilchenfarbig; durch Erhitzung verschwindet die Farbe. Aehnliche Erscheinungen werden noch bei anderen Alcalisatzen beobachtet. Lässt man die gefärbten Salze lange liegen, so verschwindet die Farbe. Goldstein halt es für wahrscheinlich, dass die Farbung nicht auf chemische Ursachen, z. B. die Bildung von Subchlorid, zurückzuführen sei, sondern auf physikalische Gründe, moleculare Umlagerungen.

Wiedemann und Schmidt⁴) untersuchen die gefürbten Salze: das blaugefürbte Chlornatrium thermophosphorescirt, nicht das braune, ebenso zeigt es Tribophosphorescenz und beim Lösen Lyophosphorescenz. Aehnlich verhalten sich andere Alcalisalze. Die Autoren kommen aber zu dem Schluss, dass es sich um chemische Wirkungen, um Bildung von Subchlorid handle; in der That zeigt ein künstlich hergestelltes Subchlorid Färbung und Thermophosphorescenz.

In einer weiteren Arbeit geben Wiedemann und Schmidt) folgende Tabelle:

E. Wiedemann, Ucher das durch electrische Entladungen erzeugte Phosphorescenslicht. Wiedem. Ann. 9. p. 157—160 (1880).

²⁾ E. Becquerel, Étude spectrale des corps rondus phosphorescents par l'action de la lumière ou par les descharges électriques. C. R. 101, p. 205—210 (1885).

⁵⁾ E. Goldstein, Ueber die Einwirkung von Kathodonstrahlen auf einige Salze. Berl. Ber. 1894, p. 987—945; Wiedem. Ann. 54, p. 871—880 (1895).

⁴⁾ R. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminescenz. Wiedem, Aun. 54. p. 694-625 (1895).

⁵⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Wiedem. Ann. 56, p. 18-26 (1895).

Sabetana	Phosphorescons- farbs	Nachlenchten	Thermo- phosphorescens	Farbung des Balzes
Fluornatrium Chieratrium Bromatrium	röthlich weieslich	sch wach	hollblau	röthlich rothbraun
Jodnatrium Finorkalium	blanwelss welss violett	# —	66hwach holl	rosslik braun bläulich
Oblorkalium	weins hollgrün	echwach	sahwach violett hall	dunkelylolett blen
Jedkalium	orange	1	schwach —	blangrun sohwatz
Queckallberjodid	golb grän blanviolett		1	
Siberjodid	galb	-		
Bledjodid	grān	_	_	hraun

500. Steinsalz kommt auch in der Natur blau vor, ebenso lässt sich furbloses Steinsalz durch Erhitzen mit Na blau färben. Krentz¹) findet, dass diese Salze phosphoreschen, nach starkem Erhitzen aber die Phosphorescenz verlieren. Durch electrische Entladungen kann sie ihnen wieder gegeben werden. Er meint, die Blaufürbung rühre von einer Eisenverbindung, vielleicht Berliner Blau, her 3.

Giesel³) stellt aus radioactivem Baryt Baryumplatineyanür har; desselbe leuchtet eine Zeit lang, färbt sich dabei aus Grün in Gelb, schliesslich Braun, und leuchtet dann nur wenig. Schmauss⁴) weist auf die schon von Crookes beobachtete "Ermüdung" des unter Kathodenstrahlen phosphoreschrenden Glases hin, die bekanntlich darin besteht, dass nach einiger Zeit der Bestrahlung das Glas schwächer leuchtet; gleichzeitig wird es etwas dunkel gefärbt. Durch Erhitzen kann man das Glas in seinen anfänglichen Zustand zurückbringen. Daraus schliesst Schmauss, es müsse eine chemische Vertuderung vorliegen. Chaumet³) beobachtet bei einem gelben Diamanten Braunfürbung unter den Strahlen der Bogenlampe; dieselbe verschwand aber von selbst in einem Tage.

P. Kreuts, Abh. d. Acad. d. W. in Krakau 1808, p. 118—127.* Fortschr. d. Phys.
 p. 09 (1895) und 55, 2. p. 100—107 (1899).

²⁾ Die Frage, ob die Farbung des Chlornatriums auf Bildung eines Subchlorides oder auf Bildung einer anderen Medification beruht, hat sahlreiche Publicationen hervorgerufen. Ich gene derauf nicht ein; man sehe s. B. E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber die gefürbten Alcalibalogenide. Eder Jahrb. d. Phot. 1898, p. 247—250, Wiedem. Ann. 84. p. 78—91 (1898).

¹⁾ P. Giesel, Einiges über des Verhalten des radioactiven Baryts und über Polenium. Wiedem. Ann. 69, p. 01-04 (1899).

⁴⁾ A. Schmauss, Uebor die Phosphorescans unter dem Einflusse von Kathodeustruhlen und von ultraviolettem Lichte. Physik. Zs. 8. p. 85—87 (1901).

⁵⁾ Chaumet, L'action de la lumière sur les pierres precieuses. C. R. 184. p. 1180 bis 1140 (1902).

Wien 1) hatte gefunden, dass verschiedene Metalloxyde unter dem Einfluss von Kanalstrahlen leuchten, das Licht aber allmählich schwächer wird. Das untersucht Tafel 9 genauer: das durch Verbrennen von Zn gewonnene Zinkoxyd leuchtet prachtvoll grün, bald aber wird das Licht schwächer und das Oxyd färbt sich braun. Tafel bemerkt, dass man auch durch Druck das Oxyd braun färben könne, sei es beim Zerdrücken in der Reibschale, sei es in einer starken Presse, und dass es dann ebenfalls schwach leuchtet; anch die Kathodenstrahlen färben braun. In allen Fällen kann man das gefärbte Oxyd durch Erhitzung entfärben und es damit wieder phosphorescenzfähig machen. Tafel meint, dass es sich um physikalische Modificationen handle 9.

Im Anschluss an diese Mittheilung sagen Lenard und Klatt', dass ale an den Erdalcalisulfiden eine ähnliche Erscheinung beobachtet haben. Zerdrückt man diese in der Reibschale, um sie fein zu pulvern, so wird die sonat helle Farbe dunkel, und die Substanzen haben ihr Phosphorescenzvermögen zum grossen Theil eingebüsst. Durch neues Calciniren kann die ursprüngliche Farbe und Phosphorescenz wieder hergestellt werden. Sehr interessant ist die Angabe, dass bei dem Druck und der Farbenung Licht auftritt, einerlei ob der Phosphor vorher belichtet war oder nicht, sogar wenn er durch Erhitzung jeder Thermophosphorescenz beraubt war. Auch Beryumplatincyanür wird beim Zerreiben ziegelroth, phosphorescirt dann nicht mehr stark grün, sondern schwach röthlich. Lithium-Rubidinm-Platincynnür verhalt sich ebenso. Waentig) theilt dasselbe für die Sulfide mit. Uebrigens findet man die Angabe, dass man die künstlichen Phosphore nicht pulvern dürfe, wenn sie ihre volle Leuchtkraft behalten sollen, schon in den tiltesten Arbeiten oft erwähnt, freilich ohne dass ein Grund dafür klar würde. Auch Matout o erwahnt, dass die Erdalcalisalze, die unter Kathodenstrahlen sehr hell leuchten, dabei an der Oberfläche stark verändert werden, wie "verbruint" erscheinen, und schwächer leuchten. Er bespricht auch andere Körper, hexagonale Blende, Baryumplatincyanür, welches braun wird, aber durch Sonnenlicht in seinen ursprünglichen Zustand zurückgebracht werden könne, Rubin, der sich mit einer weissen pulverigen Schicht überziehe, n. s. w.

¹⁾ W. Wien, Ucher Fluoresconserregung der Kanalstrahlen. Physik. Zs. 8. p. 440 bis 441 (1901).

J. Tafel, Ueber die Wirkung von Kannletrahlen auf Zinkoxyd. Drudo's Ann. 11.
 p. 618—618 (1908).

⁸⁾ An die nicht hierher gehörende Frage, ob das Zinkozyd, um überhampt zu phogphoreseiren, verunreinigt sein müsse, hat sich eine Polemik geknüpft; siehe: G. O. Schmidt, Drude's Ann. 9. p. 707 ff. (1902); 18. p. 622—685 (1904). J. Tafel, Drude's Ann. 14. p. 206 bis 207 (1904). — Vgl. § 404.

⁴⁾ Ph. Lenard und V. Klatt, Ueber die Vernichtung der Phosphorescenzfähigkeit durch Druck. Drude's Ann. 12. p. 489—441 (1908).

P. Wantig, Usber Druckwirkung auf phosphoroscirende Sulfide. Za. f. physik
 Chem. 44. p. 409 (1905). Siehe auch ibid 51. p. 450 ff.

⁶⁾ L. Matout, Le Radium 4. p. 20-27 (1907).

510. Dass durch Radiumstrahlen Glas und Quarz blau gefärbt werden, ist eine bald nach der Darstellung des Radiums bemerkte Erscheinung. Crookes') findet, dass auch ein gelber Diamant durch und durch bläulich wird, während die Oberfläche durch die β-Strahlen geschwärzt, in Graphit verwandelt wird, wie durch Kathodenstrahlen. Da der Diamant gleichzeitig lebhaft phosphoreseirt, bringt Crookes') die Färbung mit der Phosphoreseenz in Zusammenhang: bei dan mit der Phosphoreseenz verbundenen Vibrationen der kleinsten Theile könnten chemische Umlagerungen stattfinden, z. B. gelbe Ferrisalze in blaugrüne Ferrosalze übergehen.

Spatar bespricht Crookes²) die Farbung des Glases; Glas, welches durch Eisengehalt grünlich ist, wird häufig farbles gemacht durch einen kleinen Zusatz von Mangandioxyd. Solches Glas färbt sich durch Radiumstrahlen schnell violett; auch Quarz und Glimmer werden gefärbt. Dieselben Kürper werden auch durch Sonnenlicht gefärbt; für das Glas hat das wohl Faraday³) zuerst beobachtet, nach ihm viele Andere⁴).

511. Mit der Wirkung von Ra-Strahlen beschäftigt sich auch Beilby); da er die Strahlen durch Glimmer wirken lässt, kommen nur die & und y-Strahlen in Betracht. Kanariengelbe Krystalle von Baryumplatincyanür werden durch die Strahlen in einer Stunde deutlich röthlich; in acht Stunden hat die Helligkeit ihres Phosphorescenzlichtes auf 8 Proz. abgenommen. Bei dieser Intensität bleibt es, obgleich die Färbung noch erheblich zunimmt. Entfernt man des Radium, so hört auch des Leuchten sofort auf. Rutherford hat angegeben, durch Sonnenlicht könne das Salz in den alten Zustand gebracht werden; das kann der Autor nicht bestätigen. Nur durch Auflösen und neue Krystallisation kann der erste Zustand wieder erreicht werden. Durch schnelles Erhitzen auf 110 Grad werden die Krystalle auch heller, aber die Phosphorescenz wächst nur auf 88 Proz, an. Auch wenn man einen Krystall zerdrückt, wird er rothbrann, giebt dann nur 2 Proz. des Phosphorescenzlichtes, verhält sich beim Erhitzen wie der durch Radium gefärbte Krystell. Den zerdrückten Krystall betrachtet der Autor als amorphes Platinsals, sagt also, die Radiumstrahlung bewirke den Uebergang aus dem krystallinischen in den amorphen Zustand. Wenn ans den gelban oder rothen Krystellen das Krystallwasser ausgetrieben wird, bleibt ein rothes amorphes Pulver surück,

¹⁾ Bir William Orookes, The emanations of radium. Chem. News 67. p. 157-158 (1908).

Sir William Orockes, On the action of radium amanations on diamond. Proc. Roy. Sec. 74. p. 47—49 (1905).

⁸⁾ M. Faraday, Sur la coloration produite par la lumière, dans une espèce particulière de carreaux de vitres. Ann. chim. et phys. (2) 25. p. 99—100 (1825).

⁴⁾ Siche z. B. J. Pelouse, Sur la verro. C. R. 64. p. 55—68 (1807). Bontemps, Sur la coloration des verros sons l'influence de la lumière solaire. C. R. 69. p. 1075—1078 (1880). Th. Gaffield, The action of sunlight on colourless and coloured glass. Rep. Brit. Am. 1872. Not u. Abstr. p. 37—58. — Vergl. auch C. J. Salomonsen et G. Dreyer, C. R. 189. p. 528—535 (1904).

G. T. Beilby, Phosphorescence caused by the beta- and gamma-rays of radium.
 Pres. Roy. Soc. 74. p. 500—518 (1906).

welches auch nur 2 Proz. der Phosphorescenz zeigt. Quarz wird durch Radiumstrahlen dunkelbraun gefärbt. Nach Entfernung des Radiums phosphorescirte die gefärbte Stelle lange Zeit. Als das Licht nach 6 Wochen verschwunden war, war bei 100 Grad Thermophosphorescenz sichtbar, stärkere bei 250 Grad; gleichzeitig verschwand aber die Färbung.

Ralkspath war nach 6 Tagen Bestrahlung schwach gelb gefärbt bis auf 2 mm Tiefe. Beim Auflegen auf das Radium phosphorescierte er anfangs grün, nach einigen Secunden aber orangeroth. Nach Aufhören der Bestrahlung phosphorescirte er; nach einem Tage wurde er auf 80° erhitzt, gab sehr heiles Licht. Wieder abgekühlt, leuchtete er noch 5 Tage lang weiter; dann war das Licht und gleichzeitig die Färbung verschwunden, aber am 6. Tage gab er noch bei 150° starke Thermophosphorescenz. — Kaliglas zeigte schwache Phosphorescenz durch Radium, färbte sich aber in 60 Stunden stark braun. Der braune Fleck leuchtete anfangs schwach, nach 6 Wochen nicht nicht, wohl aber, wenn er auf 100° erhitzt wurde. Bei 200° verschwand die Farbe. — Ein bleihaltiges Flintglas phosphorescirte durch Radium schwach, fürhte sich braun, zeigte weder Nachleuchten noch Thermophosphorescenz; die Farbe verschwand bei 200°.

Kaliumjodid phosphoreschte schwach, fürbte sich blaugrün, zeigte Nachleuchten und Thermophosphorescenz. Die Fürbung verschwand von solbst nach wenigen Stunden im Dunkeln. — Kaliumchlorid wird in 2 Stunden rothpurpur und phosphorescht dabei schwach; es zeigt Nachleuchten und Thermophosphorescenz, entfürbt sich beim Erhitzen. — Kaliumbromid phosphorescht stark, fürbt sich blaugrün, zeigt starkes Nachleuchten und Thermophosphorescanz und entfürbt sich dabei. — Kaliumjodid zeigt ganz dieselben Erschelnungen beim Zerdrücken; nur verschwindet die Fürbung schneller.

Beilby meint alles sehr schön erklären zu können durch die Annahme, dass die Radiumstrullen eine Dissociation in Ionen hervorrufen. Bei Wiedervereinigung entstehe Licht.

512. Zu ganz anderen Schlüssen gelangt Berthelot') bei Versichen, in welchen übrigens die Phosphorescenz nicht berücksichtigt wird. Quarzamethyst sei durch Mn gefärbt; im offenen Rohr auf 3000 erhitzt entfürht er sich, erhält die Farbe durch Sonnenstrahlen nicht wieder. Die Entfürbung berühe wahrscheinlich darauf, dass das Superoxyd in Oxyd übergehe. Darch Radiumstrahlen, welche durch drei Glaswande hindurchwirken, wird in 3 Wooleen eine deutliche Färbung hervorgebracht. Auch Quarzglas, welches eine Spur Mangan enthält, wird gefärbt. — Violetter Flussspath entfärbt sich über Rothgluth, wird aber neben Radiumehlorür wieder gefärbt. Ber thelot meint daher, auch in der Natur sei die Färbung durch Radium hervorgebracht.

M. P. E. Berthelot, Synthèse du quars améthysie; rechorches sur la tainture naturelle ou artificielle de quelques pièrres précieuses sous les influences radioactives. O. B. 148. p. 477—488 (1906).

Auch gewöhnliches Glas oder Bleiglas werden durch Radium blauviolett gefärbt; auch bei ihnen kann er *Mn*-Gehalt nachweisen. Durch Erhitzen unter Rothgiuth werden sie entfärbt, können durch Radium von neuem gefärbt werden, ebenso durch Kathodenstrahlen. Rauchquarz und grüner Flussspath können ebenfalls durch Erhitzen entfärbt werden, wobei aber organische Substanzen verbrennen; man erhält einen Gernch von Petroleum. Dasselbe gilt von Smarngd.

Miethe') hat die Fürbung von Edelsteinen durch Radiumstrahlen untersucht; es sind immer nur einzelne, ausserlich nicht unterscheidbare Exemplare fürbbar. Meist geht die Farbe beim Erhitzen zurück, gleichzeitig ist Tharmophosphorescenz vorhanden. Er nennt: Diamant, Saphir, Topas. Ein farbloser Topas aus Brasilien wurde hellgelb, zeigte beim Erhitzen auf 150 prachtvolle Phosphorescenz, welche erst grau, dann violett, rubinroth, organgeroth, endlich grünblau war. Das Phorphorescenzlicht zeigte im Spectrum zahlreiche scharfe Linien.

Ueberblickt man die hier zusammengestellten Angaben, so drängt sich die Ueberzeugung auf, dass in vielen Fällen ein Zusammenhang zwischen Phosphorescenzfähigkeit und Färbung existiert. Theils wird die Phosphorescenz stark, wenn die Farbe stark ist und beide verschwinden zusammen, theils hört die Phosphorescenzfähigkeit mit zunehmender Färbung auf. Da die Färbung und Entfärbung wohl sicher mit chemischen Aenderungen im Zusammenhang staht, so liegt es nahe, diese auch bei den Phosphorescenzerscheinungen zur Erklärung heranzuziehen.

Farbungen organischer Substanzen, die Haloide, Soder Penthalten, durch Kathodenstrahlen beobachtet Goldatein.*)

ACHTER ABSOHNITT.

Spectrale Untersuchung der Phosphorescenz.

518. Wenn wir tiefer in das Wesen der Phosphorescenz eindringen wollen, dürfen wir uns nicht damit begnügen, irgend welches Licht auffallen zu lassen und des gesammte erregte Licht zu beobachten, sondern wir müssen, wie bei jeder Untersuchung des Lichtes, dasselbe in seine Componenten zerlegen, und das Verhalten der einzelnen Componenten erforschen.

Bei der spectralen Untersuchung der Phosphorescenz ergeben sich zwei verschiedene Gesichtspunkte; 1. müssen wir fragen, wie erregen verschiedene Wellenlängen, wir müssen also das erregende Licht spectral zerlegen; und

¹⁾ A. Miethe, Ueber die Fürbung von Edelsteinen durch Radium. Drude's Ann. 19. p. 682-688 (1906).

²⁾ R. Goldstein, Ueber die Einwirkung von Kathodenstrahlen auf unorganische und organische Präparate. Ber. ohem. Ges. 86, 2, p. 1976—1984 (1903).

2. müssen wir untersuchen, wie das erregte Licht spectral zusammengesetzt ist. Wir werden finden, dass in vielen Fällen diese beiden Erscheinungsklassen zusammenhängen, dass des erregte Licht in seiner Zusammensetzung von den Wellenlängen des erregenden abhängt.

Um das Material übersichtlicher zu gestalten, will ich die Wirkung der langen Wellen auf die Phosphore gesondert von der Wirkung der kurzen besprechen, und unter den Phosphoren will ich die seltenen Enden, erregt durch Kathodenstrahlen, von den übrigen Körpern getrennt besprechen.

A) Erregung durch kürzere Wellen.

514. Der erste, der beide oben erwähnte Fragen streifte, war Zanotto'), der den Bologneser Phosphor in einem Spectrum exponirte, und der einen leuchtenden Phosphor durch ein Prisma betrachtete. Dann ist die Frage nach dem Einfinss der Farbe des erregenden Lichtes durch Beccaria') aufgenommen, — freilich in ganz anderem Sinne, als wir es hier thun, — und seine Versuche sind ausserordentlich häufig wiederholt worden, von Wilson, Du Fay, Grosser, Krafft, de Magellan, Bourriot, Scherer, Grotthuss Osann, Englefild, John u. A., wie in dem Abschnitt über Geschichte der Phosphorescenz mitgetheilt ist. Aber alle diese Versuche waren ausserst roh, bezogen sich im Wesentlichen nur auf die Frage, welche Strahlen stärker erregen, und führten zu dem allgemeinen Resultat, dass die kurzen Wellenkingen günztiger seien.

Etwas wurde die Kenntniss erweitert, als im Aufang des 19. Jahrhunderts Ritter die auslöschende Wirkung das Roth entdeckte, die gleich darauf von Seebeck bestätigt wurde. Gleichzeitig wurde von Englefield, Wünsch u. A. die hervorragende Wirkung der ultravioletten Strahlen betont, welche dann namentlich von A. C. Becquerel, Biot und E. Becquerel genauer studiert wurde.

Aber in Wahrheit ist die Beantwortung der uns beschäftigenden Fragen erst durch E. Becquerel in der grossen Reihe vortrefflicher Arbeiten in Angriff genommen worden, die er von etwa 1840 an veröffentlicht hat. Sie sind auch für lange Zeit das einzige Nennenswerthe geblieben, was bekannt war, und erst dies Jahrhundert hat wesentlich neue Erweiterungen gebracht.

515. Ich werde mich zunächst mit Beoquerel's Arbeiten eingehend zu beschäftigen haben.

Becquerel') pulvert die Phosphore und streut sie auf Papier, das mit Gummi arabicum bestrichen war; er erhält so eine grössere homogene Flüche, auf der durch Linsen ein reelles Sonnenspectrum entworfen wird. Blendet

¹⁾ Fr. M. Zanotto, De lapide bononiensi. Comm. Bonon. L. p. 181-205 (1748).

J. B. Beccaria, Letter to Mr. J. Canton, on his new phosphorus... Phil. Trans. 61.
 p. 212 (1771).

⁸⁾ E. Becquerel, Ann. chim et phys. (3) 9. p. 257-822 (1848).

man nach kurzer Zeit das Sounenlicht ab, so sieht man ein Ca-Sulfid an den Stellen leuchten, wo die Strahlen etwa von 430 bis 390 und von 360 bis 330 hingelangt waren. Hat man länger belichtet, so sliessen diese beiden Streisen zusammen, aber für längere Wellen, als 430, ist alles dunkel, hier ist die auslöschende Wirkung eingetreten. Bei einem Baryum-Sulfid lenchtet nur ein Streisen, etwa 420—336, die Analöschung beginnt bei 420. Bald darauf findet Becquerel 1), dass auch verschiedene Ca-Sulfide je nach ihrer Herstellung, d. h. wie wir jetzt wissen, je nach der zuställig vorhandenen Verunreinigung, durch andere Theile des Spectrums erregt werden. Auf die Wirkung der langen Wellen will ich jetzt nicht eingehen, die sollen für sich erörtert werden.

Nachdem dann Becquerel eine grosse Anzahl von Phosphoren hergestellt hat, untersucht er sie in einer dritten Abhandlung?) in gleicher Weise; es handelt sich um Sulfide und Selenlde von Sr. Sulfide von Ca und Ba-Jedes einzelne Präparat wird leuchtend in besonderen für dasselbe characteristischen Theilen des auffallenden Spectrums, aber im Allgemeinen nur in den Theilen, welche brechbarer sind als F (1486). Es hat keinen Zweck, genauere Angaben aus den von Becquerel veröffentlichten Tafeln abzulesen, da wir hente wissen, dass die Erscheinungen nur von den jeweiligen Verunreinigungen bedingt sind, über die aber nichts bekannt ist. Von Interesse ist dagegen die Beobachtung?, dass im Allgemeinen das erregte Licht immer die gleiche Farbe habe, z. B. immer grün sei, ob nun das erregende Licht die Wellenlunge 350 oder 450 oder irgend einen anderen Werth hat. Aber es finden sich drei unter den vielen Präparaten, bei denen das nicht der Fall ist; so sendet z. B. ein Ba-Sulfid durch blaue Strahlen erregt röthliches Licht aus, durch ultraviolette erregt gelbes.

In derselben Abhandlung wird die Einrichtung des Phosphoroscope beschrieben, und dann geht Becquerel⁴) dazu über, auch das erregte Licht in dem Phosphoroscop spectral zu zerlegen. Seine verschiedenen Präparate geben ihm durchweg ein Stück eines continuirlichen Spectrums; bei grünem Urannitrat ist dasselbe besonders ausgedehnt, reicht von Orange bis Blau. Endlich zeigt er, dass die spectrale Zusammensetzung des erregten Lichtes sich mit der Temperatur des phosphorescirenden Körpers ändern kann.

516. Nun folgt eine Hanptarbeit b) für die spectrale Untersuchung des errogten Lichtes: dem phosphorescirenden Körper wird die Gestalt eines dünnen Stäbehens gegeben, so dass er als spaltförmige Lichtquelle dienen kann; er befindet sich im Phosphoroscop. Dahinter wird ein Prisma und Fernrohr gesetzt, welches auf den Körper eingestellt ist. Hat der Körper ganz unregelmässige Gestalt, so folgt auf das Phosphoroscop zunächst eine Cylinder-

¹⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 22. p. 244-255 (1848).

²⁾ E. Becquerel, Ann. ohim. et phys. (8) 55. p. 5-119 (1850).

^{8) 1.} c. p. 62.

⁴⁾ l. c. p. 98.

b) H. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 57. p. 40-124 (1869).

linee, die ein linienförmiges Bild des Körpers entwirft; erst dann folgen Prisma und Fernrohr. In anderen Fällen wird die Substanz auch ausserhalb des Phosphoroscops untersucht, und nur mit blauem oder mit ultraviolettem Licht beleuchtet. Die Erregung geschieht im Allgemeinen durch Sonnenlicht, in anderen Fällen durch electrisches Licht oder durch Funken.

Zunächst wird Thonerde untersucht. Fällt man diese aus der Lösung irgend eines Salzes und trocknet im Vacuum, so erhält man im Phosphoroscop schwaches grünes Licht. Wenn man aber den Körper stark calcinirt, also Wasser entfernt, so erhält man rothes Licht, welches je nach dem Uraprung und der Darstellung verschieden hell ist. Schmilzt man Thonerde mit Chromoxyd, so dass die Masse schwach violett ist, so wird das Licht intensiver. Janach der angewandten Temperatur und der Menge des Chroms erhält man rosa-violette (Rubin), blane (Saphir) oder rothgelbe Massen; aber alle zeigen genau dasselbe Phosphorescenzspectrum, wie der völlig farblose künstliche Corund. Auch die entsprechenden natürlichen Edelsteine zeigen dasselbe Spectrum, wenn auch mit von Stück zu Stück wechselnder Intensität.

Zerlegt man die erregenden Strahlen vor ihrem Eintritt in das Phosphorescop durch ein Prisma, so findet man, dass das Phosphorescenzspectrum bei Erregung mit allen Strahlen vom äussersten Roth bis zum Ultraviolott immer das gleiche bleibt. Die Intensität ist am grössten bei Erregung mit grünem Licht, dem die maximale Intensität im Sonnenspectrum entspricht, wird schwächer unter blanen und violetten Strahlen.

Das Spectrum des erregten rothen Lichtes besteht aus 4 durch dunkle Zwischenräume getreunten Theilen: α (vielleicht Doppelband nach der Zeichnung), β , das Hauptband ungefähr bei B (686), aber von etwas kürzerer Wellenläuge, γ , ein deutliches Doppelband kurz vor C (656), endlich δ , ein breiteres Bund, das sich bis etwa D (589) erstreckt. Belichtet man nur mit dem äussersten Roth zwischen A und B, so werden nur α und β sichtbar. Bei genauerer Untersuchung erweist sich das Spectrum noch etwas compliciter, da zwischen den 4 Bändern noch mehrere schmale schwache Bänder liegen.

Becquerel untersucht dann eine Menge künstlicher und natürlicher Verbindungen mit Thonerde; theils zeigen sie dasselbe Licht, theils grünes Licht, theils gar nichts; ich gehe darauf nicht näher ein, da wir heute durch Lecoq wissen, dass nur die Verunreinigung durch Chrom dies Spectrum bedlugt. Man findet Abbildungen der Spectra von Spinell und Disthen, die beide rothes Licht geben, abar mit abweichenden Spectren. Topase geben etwa dasselbe Spectrum wie Disthen, leuchten aber nur 0.001 Sec. nach.

Dann beschäftigt sich Becquerel mit Diamanten, von welchen einige durch Tageslicht, alle durch Funken erregt werden. Alle zeigen dann gelbes Licht, viele aber, bei größerer Rotationsgeschwindigkeit des Phosphoroscops, blaues. Das Spectrum besteht aus zwei continuirlichen Theilen, etwa $\mathcal L$ bis $\mathcal E$ und $\mathcal F$ bis $\mathcal G$. Das blaue Licht wird namentlich von ultravioletten Strahlen erregt.

Es folgen nun Calciumverbindungen. An Kalk, der aus verschiedenen Kürpern hergestellt ist, zeigt sich theils orangefarbiges, theils blanes Licht, was Becquerel verschiedener Structur zuschreibt, während es von verschiedenen Verunreinigungen herrührt.

Verschiedene Flusspathe phosphoresciren kaum, andere theils grün, theils blau. Im Phosphorescop erhält man bei langsamer Rotation von Chlorophan zuerst ein breites Band zwischen F und G. Diese Strahlen leuchten also am längsten nach. Bei grüsserer Geschwindigkeit erscheint ein Band β , etwo $C\frac{2}{3}D$, ein schwächeres a auf C, und ein ziemlich scharfes γ etwa bei $D\frac{1}{2}E$. Dreht man noch schneller, so dass der Krystall 0.001 Sec. nach der Belichtung sichtbar ist, so kommt noch ein Band γ' hinzu, etwa $D\frac{3}{4}E$. Bei Erregung mit verschiedenfarbigem Licht findet man, das γ und γ' nur von grünem Licht erregt werden, die anderen Banden von den übrigen Farben, aber so, dass diese immer nur Licht von grüsserer Wellenlänge erregen.

Die natürlichen grünen Krystalle von Kalkphosphat geben auch ein discontinuirliches Spectrum: zwei Banden, α und β , die den eben besprochenen fast genau entsprechen, und eine dritte γ , etwa $D^{\frac{1}{4}}E$. Bei grüsserer Geschwindigkeit sieht man noch ein unscharfes schwaches Band etwa $D^{\frac{3}{4}}E$. Becquerel bespricht noch einige andere Krystalle und bildet die discontinuirlichen Spectra von Leucophan und Pyroxen ab.

Dann bespricht Becquerel Verbindungen der Alcalien und alcalischen Erden; ich gehe nicht darauf ein, weil es sich auch hier meist um die Wirkung anbekannter Verunreinigungen handeln wird. Erwähnt sei nur, dass Kali ein Spectrum zeigt, welches bei Belichtung mit weissem Licht von B bis H reicht. Belichtet man mit verschiedenfarbigen Strahlen, so zeigt das Phosphorescenzspectrum immer nur den Theil, der längere Wellen enthält.

Sehr characteristische Spectra, bestehend aus 7 oder 8 ziemlich scharfen hellen Bändern, geben die Salze von Uran. Die Lage der Banden, die von B bis hinter F reichen, hängt von dem besonderen Salze ab. Die Erregung findet statt durch Licht, welches kürzere Wellenlänge als F enthält, namentlich ist das Ultraviolett sehr wirksam.

Nachdem die Platindoppelcyanüre besprochen sind, welche keine discontinuirlichen Spectra zeigen, wendet sich Becquerel zu organischen Körpern. Chlorophyll, Aesculin, Chininaulfat phosphoresciren, aber schwach. Ein sehr characteristisches Spectrum zeigt ein von Fritzsche hergestellter Kohlenwasserstoff, Chrysogen; es besteht aus vier breiten hellen Bändern zwischen C und F, sowohl im Phosphorescop bei Belichtung mit weissem Licht, als namentlich bei Bestrahlung mit ultraviolettem Licht.

517. Erst nach einer längeren Pause gelangt Becquerel') zu einer

¹⁾ H. Beequerel, Ann. chim. et phys. (4) 27. p. 589-570 (1872); C. R. 75. p. 206 bis 268 (1872).

Fortsetzung dieser Untersuchungen, welche dafür aber viel exacter ausstilt, da nun die Lage der Banden in Wellenlängen angegeben wird. Es handelt sich um eine grosse Anzahl von Uransalzen. Er belichtet entweder im Phosphoroscop, oder besser mit blanem und violettem Licht, welches er erhält, indem er Sonnenlicht durch Filter von übermangansaurem Kali, — welches Roth und Violett durchlässt, Grün beseitigt, — und ammoniakalischem Kupsersulfat, welches noch Roth beseitigt, hindurchgehen lässt. Die Spectra sind bei beiden Beobachtungsarten identisch, aber manchmal nur mit continuiriicher Belichtung gut zu sehen, wenn sie zu schnell abklingen.

Das Leuchten der Uransalze ist im Allgemeinen am besten als Phosphorescenz zu beobachten. Manche Salze leuchten zwar auch in Lösung, --

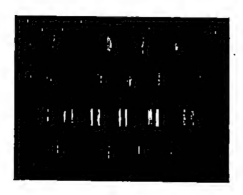


Fig. 02.

dann freilich nicht im Phosphoroscop, sondern es handelt sich um Finorescenz!)
— aber das Leuchten ist schwächer; dabei zeigen einige Salze Banden, die dann identisch sind mit denen des Phosphorescenzlichtes, z.B. beim Sulfat und Nitrat, andere aber zeigen in Lösung nur continuirliche Spectra.

Im Allgemeinen zeigen nur Uranylsalze gute Phosphorescenz; aber auch unter ihnen leuchten viele so schwach dass man im Spectrum nicht genügend die Structur erkennen kann. Die heller

lenchtenden Salze zeigen sämtlich discontinuirliche Spectra, weiche aus 7 Bändern oder Bandengruppen bestehen. Das erste und siebente Band pflegt schwach zu sein, so dass man sie bei schwächerer Erregung nicht sieht manchmal auch das zweite nicht, — wobei von Roth an gerechnet wird.

Das Aussehen der Bänder ist verschieden. Das Nitrat z. B. giebt einfache Bänder, welche in der Mitte am hellsten sind, nach beiden Seiten hin symmetrisch abschattirt sind. (Vergl. Fig. 92, 1.) Die Phosphate haben ebenselche Bänder, aber jedes derselben zeigt in seiner Mitte ein schmales schwarzes Band oder Linie. (Fig. 92, 2.) Die Chlorüre haben nicht 7 Bänder, sondern Bandengruppen, in deren jeder mehrere helle Bänder, von dunkeln Zwischenräumen getrennt, liegen. (Fig. 92, 3.) Bei den Sulfaten endlich sind die 7 Bänder unsymmetrisch, sie haben die hellste und schärfste Kante nach Violett hin, sind nach Roth abschattirt. Nahe an der hellsten Kante liegt in jedem Band eine dunkle Linie. (Fig. 92, 4.) Offenbar sind alle diese Spectren viel compliciter, als Becquerel es bei seiner kleinen Dispersion hat sehen können; es wird sich wohl in allen Fällen um Bandengruppen handeln, deren

¹⁾ Die Bandenspectra der fluoreseirenden Uranverhindungen sind schon von Stekes beschrieben; Phil. Trans. 1852, IL p. 497 und 517 ff.

Kanten häufig so dicht zusammenliegen, dass sie nicht getrennt worden sind. Da in manchen Bandengruppen die Köpfe enger zusammmenliegen, als in anderen, so sieht man in manchen dankle Zwischenraume, in anderen nicht. Dadurch kommt in Becquerels Messungen auch in einzelnen Fällen eine gewisse Unsicherheit, indem er bei einzelnen Banden desselben Spectrums die hellste Stelle, bei anderen einen dunkeln Zwischenraum misst.

Von den Chlorüren untersucht Becquerel das einfache Chlorür und die Doppelsalze mit K und Ammonium. Bei ersterem sieht man einfache Banden, die nach Roth schwach begrenzt sind, die andern zeigen Bandengruppen. In der folgenden Tabelle ist für sie die Lage des ersten hellen Bandes jeder Gruppe angegeben.

	1	2	8	4	5	6	7
Uranylchlorür	_	6280	5055	5685	5488	5176	4980
Chlority von $U+R$.	_	0858	0046	5745	8800	5252	508
Oblarir von U+Am .	_	_	6038	6740	5495	5245	508

Ob die beiden letzten Spectra identisch sind, oder die Unterschiede reell, lässt sich nicht sagen wegen der Lichtschwäche und der etwas verschiedenen Structur.

Das Uranylsulfat zeigt einfache Bunder, die Doppelsulfate mit Na, K und Am zeigen die oben besprochene nach Roth abschattirte Bande mit einer schwarzen Linie nahe der hellsten Kante. In der folgenden Tabelle gelten die Zahlen beim ersten Doppelsalz für die helle Kante, bei den beiden folgenden für die dunkle Linie:

	1	2	8	4	5	6	7
Uranylaulfat	0520	6202	5985	5090	8418	8170	4945
Doppelsals U+Na	6620	0275	5955	6670	8405	5160	4985
Doppelsals U+K	(8548)	6155	5860	5000	5355	5125	
Doppelsels U+Am .	(8502)	0168	5870	5612	5860	5188	_

Becquerel untersucht weiter das Oxalat und das Doppelsalz mit Am. Beide zeigen einfache Bänder, scharf nach Violett.

	1	2	3	4	5	0	7
Uranozalat	-	6205	5890	5012	5860	5117	-
Doppaisals mit Am	~		5915	5050	6805	8100	1900

Von Acetaten wird das einfache Salz und das Doppelsalz mit Na beschrieben. Ersteres zeigt einfache Banden, scharf nach Violett; letzteres dagegen hat dunkle Unterbrechungen, die aber nur in dem zweiten und dritten Band deutlich sind. Die Messungen beziehen sich bei diesen Bandern auf die dunkle Stelle, bei den andern auf das Maximum der Helligkeit.

	1 .	2	8	4	5	0	7
Uranylacetut	6526	6160	5880	5590	5825	6090	4020
Doppelsols mit Na	_	6010	8710	5480	5285	5015	4810

In der nächsten Tabelle sind die weiteren von Becquerel untersuchten Salze zusammengestellt. Das Nitrut zeigt einfache symmetrische Bänder, deron Lage identisch mit denen des Acetats ist. Das Doppelfluorür von U+K zeigt Bandengruppen, die Messungen beziehen sich auf das hellste Band jeder Bandengruppe. Das Doppelphosphat von U und Ca glebt symmetrische Bänder mit einer dunkeln Linie in der Mitte, welche gemessen worden ist. Das Doppelcarbonat von U+Am zeigt Bänder, die nach Violett scharf begrenzt sind, in welchen man Unterabtheilungen nicht deutlich erkennen kann, vielleicht beim sechsten Bande. Endlich macht das Arseniat den Schluss, wobei die hellste Kante der Bänder gemessen worden ist.

	1	2	3	4	6	6	7 .
Uranylnitrat	6544	6180	5800	8890	5825	8000	4020
Finorar von $U+K$.	6005	0202	5970	5702	5450	5215	5085
Phosphat von $U + Ca$.	0570	6240	6980	5680	5485	5188	4065
Carbonat von U+Am	-	_	5020	5785	5405	5250	5040
Uranylarsoniat	_	6890	0077	5777	6515	5200	8045

Eine höchst interessante Bemerkung fügt Becquerel hinzu: Die Uransalze sind bekanntlich ausgezeichnet durch characteristische Absorptionsspectra, welche aus Bändern bestehen. Es scheint, dass diese Absorptionsbinder eine Fortsetzung der offenbar gesetzmässig gelagerten Phosphorescenzbanden bilden. Als Beispiele führt Becquerel das Nitrat und das Doppelchlorür von U und K an. Ich gebe hier die Zahlen für ersteres.

		Differens
Phosphorescenshanden	6544	
	6180	804
	5860	820
		277
	5585	259
	5025	245
	5080	
•	4866	215
Absorptionsbanden	4700	165
Trees because the	1580	170
	4000	-160
•	2010	

Becquerel sucht auch ein Gesetz für die Structur der Phosphoresceuzbanden aufzustellen. Ich übergehe das hier, glaube aber, dass man bei der völlig ungenügenden Auflösung der Banden Gesetze noch nicht finden kann; ich zweifle nicht daran, dass alch auch für diese Banden die Deslandres'schen Gesetze angenähert bewähren würden.

518. Aus der Zeit dieser Becquerel'schen Abhandlungen habe ich nur noch eine Arbeit gefunden, die sich mit dem Spectrum des Phosphorescenzlichtes beschäftigt: Kindt¹) giebt au, das Spectrum des Flussspaths sei discontinuirlich, man sehe auf dem continuirlichen Grunde im Grünen zwei dunkle Linen; dagegen gäben Chlorophan und Phosphorit continuirliche Spectra. Ich komme auf Flussspath weiterhin zurück.

Lommel²) arbeitet mit Ca- und Sr-Sulfiden unbekannter Zusammensetzung. Bei allen Ca-sulfiden erhält er im Phosphorescenzlicht drei Bänder, etwa 584, 580—490, 470—440. Je nach der Sorte des Phosphors sind die Bänder verschieden stark, wodurch sich der Unterschied in der Farbe des Lichtes erklärt. Die Sr-Phosphore geben andere Banden. Die Ca-sulfide werden erregt durch Licht, dessen Wellenlängen zwischen 490 und 345 liegen; aber der Theil des Spectrums bei 390 erregt wesentlich schwächer, so dass man beim Entwerfen eines Spectrums auf dem Phosphor zwei leuchtende Theile 490—390 und 390—345 erhält, deren Maxima bei etwa 430 und 360 liegen. Bei einzelnen Sulfiden senden diese beiden Theile Licht derselben Farbe aus, bei anderen haben die Theile verschiedene Farbe; und zwar zeigt sich in allen Fällen, dass die Strahlen kürzerer Wellenlänge, die um 360 herum, Strahlen von grösserer Wellenlänge erregen, als die Strahlen um 430 herum. Es lohnt nicht, näher auf die Verhältnisse einzugehen.

519. Eine sehr grosse Anzahl ausgezeichneter discontinuirlicher Spectra ist dann durch die von Crookes angeregten Untersuchungen über die Wirkung der Kathodenstrahlen — namentlich auf die seltenen Erden — bekannt geworden. Die Resultate, welche zuerst von Orookes und Lecoq, dann auch von Muthmann, Baur, Marc, Urbain u. A. gewonnen worden sind, werden weiterhin ausführlich besprochen. Hier sei nur noch darauf hingewiesen, dass bei dieser Gelegenheit auch die Thonerde sehr genau erforscht worden ist, und dass Lecoq den Bewais erbracht hat, dass die von Becquerel für sie gefundene Phosphorescenz nicht von der Thonerde selbst, sondern von Spuren beigemengten Chroms herrührt, die ausserordentlich schwer, wenn überhaupt, völlig beseitigt werden können. Crookes beschreibt das Spectrum in Walleniängen:

¹⁾ G. Chr. Kindt, Phosphorescenzlicht. Pogg. Ann. 18L p. 100 (1807).

²⁾ E. Lommel, Beobachtungen über Phosphorescens. Sitzber, Bair. Acad. 1880, p. 283—298; Wiedem, Ann. 80, p. 478—487 (1887); siehe auch Wiedem. Ann. 20, p. 847—800 (1888).

W. Crookes, On the orimson line of phosphorescent alumins. Proc. Roy. Soc. 42.
 p. 25—31 (1887).

Zuerst kommt ein sehr schwaches unscharfes Paar, etwa 7096—7055, 7017—6924, welches hier nicht messbar ist, aber im Spinell deutlicher auftritt; es ist Becquerel's a; dann folgt die Hauptlinie, β von Becquerel, welche ein Paar scharfer Linien ist: 6942 und 6937; dann reiht sich das unscharfe Paar γ an: 6707 und 6508, endlich das Band δ , von 6514 bis ins Grün reichend. Etwas verschieden ist Spinell 7096—7055 und 7017—6042, schwach und unscharf; die Hauptlinie 6857, hier nicht doppelt, dann folgen vier unscharfe Bänder: 6708—6707, 6683—6608, 6598—6555, 5534—5454. Manche Spinelle geben noch ein continuirliches Band, welches bei 5541 beginnt, bei 5234 das Maximum der Intensität erreicht, dann nach Blan und Violett verläuft.

Später finden Crookes!) und Leooq?) fast gleichzeitig, dass, wenn man Thonerde sehr stark glüht, ein anderes Spectrum mit zahlreichen scharfen Linien entsteht. Da Leooq das Spectrum aus Thonerde mit 2% Samarium erhalten hatte, meinte er, es gehöre zu Samarium, aber mir scheint Crookes Recht zu haben, wenn er es der Thonerde selbst zuschreibt, oder wie ich lieber sagen will, nicht dem Samarium; denn es wäre möglich, dass noch ein anderer bisher unbekannter Stoff dies Spectrum erzeugt.

Lassen wir die Spectra der Kathodophosphorescenz der seltenen Erden bei Seite, so folgt eine Arbeit von Klatt und Lenard³), in welcher sie die von Lommel in Ca-Sulfiden gefundenen Bänder genauer messen und finden, dass sie von bestimmten Metallen herrühren. Cu in Ca giebt 511, in Sr 537, in Ba 045; Bi in Ca 455, Mn in Ca 011.

520. Zu den interessantesten Mineralien für Fluorescenz und Phosphorescenz gehört der Flussspath und seine Varietäten, namentlich der Chlorophan. Ebenso wie dieser Körper das erste Beispiel von Phosphorescenz gegeben hat (van Helmont), hat er auch der Fluorescenz den Namen gegeben.

Ueber das Spectrum des Fluorescenzlichtes des Flussspaths äussert sich zuerst Stokes.): er sieht einen rothen Streif, dann von Orange schwach beginnend Grün, Blaugrün, Indigo oder Violett; das Blaugrün ist aber durch dunklere Theile von Grün und Indigo getrennt, — kurz es ist ein discontinuitliches Spectrum. Dann folgt eine Notiz von Kindt.), der ebenfalls zwei dunkle Stellen im Grün sieht, die aber bei Chlorophan fehlen. Hagenbach in findet bei Fluorescenz ein continuirliches Spectrum, bei Photophosphorescenz 10 getrennte Streifen, bei Thermophosphorescenz deren 9, die aber von den vorigen verschieden seien. In demselben Jahre beobachtet auch

W. Orookes, On a sharp line spectrum of phosphorescent Alumina. Chem. News
 p. 59—62, 72—74 (1887).

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, Nouvelles fluorescences à rales spectrales bien définies. C. B. 105, p. 258-261 (1887).

⁸⁾ V. Klatt und Ph. Lenard, Wiedem. Ann. 88. p. 90-107 (1880).

⁴⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, II. p. 408-502.

⁵⁾ G. Ohr. Kindt, Phosphorescenslicht. Pogg. Ann. 181. p. 160 (1867).

⁶⁾ E. Hagenbach, Ueber das Aufleuchten, die Phosphoresesus und Fluoresceus des Finnspathes. Ber. chem. Ges. 10. p. 2282 (1877.)

Liveing ') das Fluorescenzspectrum: er sieht bei allen Exemplaren zwei Bänder, im Grün und bei F, daneben noch andere Bänder in einzelnen Stücken.

Dass auch E. Becquerel bei Phosphorescenz im Jahre 1859 ein discontinuirliches Spectrum beobachtet hatte, ist schon oben (p. 763) angegeben. Eine erheblich genauere Untersuchung nimmt H. Becquerel²) auf. Er erregt theils durch Licht, theils durch Erwärmung eine grössere Anzahl verschieden gefärbter Flussspathe, findet die Spectra im Wesentlichen immer identisch, wenu auch grosse Intensitätsunterschiede bei den einzelnen Bändern vorhanden sind, welche bis zum Fehlen der Bänder gehen können. Folgende Tabelle enthält die Resultate.

Grüner C		Grüner, violetter, blauer Fluorit errogt durch				t vom Titils	Violetter Chlorophen errogt durch	
Licht	Warmo		Varmo		Light	Wirms	Warn	
148 Spur	648 Spnr	048 stark	_	_	_	048 stark	_	
doswada 800	606 stark	608 stork	805 stark	_	(-	608 stark	607	
501	502	590)	592]	692]	i – I	502	590)	1
		bia >	D88)	585	l — '	_	bia	}
78 Sper	578 stark	572	572	574	(- 1	574	208	
664 Spar	504 stark	-	502	_	_	502	_	
M aturk	_	667	_	557	557	-	-	
12 stork	552 bis	_	—	_	_	~	l - ,	
ido stark	548		- [—	~	640	
40s.schwaob	546 stark	646 stark	- 1	548		540 stark	~	
642 s. stark	_	542 stark	- [542	542	~	542	4
526 Bpur	_	528 s. stark	- !	-	-	520 s. stark	-	drawed
510 Spar	_	-	-	-	_	~	-	1
107	_	407	407	407) —	497	-	
192 stork	492 stark	bis }	bia }	lute }	-	bis }	490	
61 8	478 stark	478	478	478	, –	478)	481	
-	472 sohwnoh		_	-	l –		-	
	187 schwach	(-	_	-		(-	

Die verschiedenen Bänder klingen verschieden schnell ab, erscheinen also bei verschiedener Rotationsgeschwindigkeit im Phosphoroscop; ebenso treten sie beim Erwähmen bei verschiedenen Temperaturen auf. Lässt man das Phosphoroscop ulimählich schneller laufen, so ist die Farbe des Chlorophans aufungs blau, dann gelb-orange, dann hellgrün. Das spectral zerlegte Licht zeigt zuerst ein continuirliches Band 543—478 mit dem Maximum 531—497; dann erscheinen die Bänder 557, 592, 606, 492—478, dann 542, welches das hellste wird, endlich 492—478. Nun sieht man alle Bänder der Tabelle. Bei noch größerer Geschwindigkeit erhält man noch continuirliches Licht 542 bis

G. D. Liveing, Note on the spectra of calcium fluoride. Proc. Cambr. phil. soc. 8, 3.
 98—98 (1878).

²⁾ H. Becquerel, Sur les différentes manifestations de la phosphorescence des minéraux sous l'influences de la lumière ou de la chaleur. C. R. 112. p. 557—508 (1801); siche auch C. R. 129. p. 912—917 (1899).

510. Beim Erwärmen erscheint zuerst 573 und 478, dann ein grünes Band 531—497, welches bald verschwindet; nun sind die Bänder der Tabelle sichtbar; beim Verschwinden des Lichtes bleibt zuletzt 573—478.

Wenn man einen Krystall calcinirt, so leuchtet er nicht mehr durch Wärme, wohl unter Funken und zeigt dasselbe Spectrum, namentlich 531 bis 497. Nach der Einwirkung des Funkens wirkt auch Wärme wieder, aber das Licht ist jetzt viel blauer, zeigt 531—478 und 546—542. Steigt die Temperatur höher, so wird das Licht weissgelb, zeigt 546, 573, 592—600, 402—478.

Achnliche Details giebt Becquerel auch für die Fluorite; ich verweise defür auf das Original.

521. Ausführliche Untersuchungen über den Flussspath macht Morse'). Er photographirt das Spectrum des ausgesandten Lichtes theils während Belichtung mit Funken, theils beim Erwärmen der Krystalle; im ersten Fall spricht er von Fluorescenz, im zweiten von Phosphorescenz. Ob diese Trennung berechtigt ist, scheint mir recht zweifelhaft; aus den Beobachtungen Becquerel's mit dem Phosphorescen wir, dass die verschiedenen Theile des discontinuirlichen Spectrums verschieden lange nachklingen, dass einzelte nur 0.001 Secunde dauern; es mögen auch Bänder vorhanden sein, die noch kürzere Zeit andauern, und es ist dann der Willkür überlassen, ob man sie als Phosphorescenz oder Fluorescenz bezeichnen will. Jedenfalls hebt Becquerel vielfach hervor, dass kein Unterschied der Spectra vorhanden sei, ob man die Körper während der Belichtung oder nach derselben betrachtet.

Die wesentlichsten Resultate von Morse bei der Belichtung sind folgende: verschiedene Krystalle von Weardale, England, die farblos oder grün, gelb oder röthlich bis violett gefärbt waren, gaben bläuliches Fluorescenz- und Phosphorescenzlicht. Das Spectrum zeigte immer ein blaues Band, der grüne Krystall daneben Maxima im Grün und Orange, die nur durch ultraviolettes Licht erregt wurden. Die anders gefärbten Exemplare zeigten ausserdem noch eine grössere Anzahl von scharfen Linien im Gelb, Orange und Roth, die auch nur durch ultraviolettes Licht erregt wurden. Diese Linien sind verschieden für die verschiedenen Kristalle, sie erscheinen nur bei Erregung durch Funkenlicht, nicht durch Sonnenlicht. Das Auffallendste aber ist, dass für denselben Krystall die Linien verschieden sind je nach dem Funken, je nachdem er zwischen Mg-Electroden oder solchen von Fa, Od, Al u. s. w. überspringt, d. h. je nach der Wellenlänge des erregenden Lichtes.

Morse giebt Tabellen für zwei Krystalle, die er mit Nr. 4 und Nr. 5 bezeichnet; ich will die Resultate für Nr. 4 zusammenstellen. Die Ueberschrift über den Columnen giebt das Metall an, dessen Funkenlicht erregte. Hinter einzelnen Linien sind die geschätzten Intensitäten angegeben; s bedeutet, dass die Linie ganz scharf, u dass sie unscharf ist.

¹⁾ H. W. Morso, Spectra of weak luminescences. Astrophys. J. 21. p. 88-100 (1965).

Mg	Fo	Od	41	Zn.	Hg	Sm
24g 6850 (5) s 6250 (5) s 6250 (5) s 6210 t 6195 t 6190 (2) s 6055 (4) s 5953 t 5953 t 5840 f (2) s 5895 h 5870 t 5770 t 5770 t 5770 t 5718 (6) s 5470 t 5470 t 5470 t 5480 t 5470 t 5480 t 5498 t 5488 t 5488 t	F8 0200 (8) 8 6059 (5) 8 5018 4 5670 4 5688 4 5607 4 5712 4 5712 4 5712 4 5714 } Bd. 5510 5464 4 5400 4 5874 4 5800 4 5874 4 5880 4	Cd 0250 (8) 8 0048 (10) 8 5002 } Bd. 5882 8 5815 9 5759 4 5696 4 5508 } Bd. 5527 5498 44 5505 44 5804 44	0100 (8) a 0081 (6) a 0081 (6) a 6088 (6) a	5885 Bd. 5885 Bd. 5880 (10) s 5802 (8) s 5751 % 5718 (2) s 5606 5670 5608 5570 5528 Bd. 5460 5450 5808 (10) s 5801 (8) s 5826 (2) s	5908 } Bd. 5678 5610 5588 4 5462 4 5159 4	5040 5885 Bd. 5788 (2)
	4747 16		5021 4001 4757 N		5115 ts 5058 ts 4062 ts 4920 ts	

Diese Linien werden nur durch die Wellen zwischen 300 und 200 µµ erregt. Im Phosphorescenzlicht hat sich keine Linie gefunden, deren Wellenlänge kürzer als 470 gewesen wäre.

Diese Resultate überraschen zunächst ausserordentlich; sie erinnern an die Verhältnisse, die Wood in so unübertresslicher Weise für die Fluorescens des Natriumdampses genau versolgt hat. Allein bei genauerer Ueberlegung des zonst Bekannten verlieren sie doch den Charakter des ganz Neuen. Für die phosphorescirenden Sulfide war es längst durch Becquerel bekannt, dass die einzelnen Bänder des Phosphorescenzlichtes nur durch bestimmte Wellenlängen erregt werden, und die gleich zu besprechende Untersuchung von Lenard und Klatt zeigt dasselbe in größerem Detail. Es scheint nun

durchaus plausibel auzunehmen, dass wenn die Emission nicht in breiten Bändern, sondern in scharfen Linien erfolgt, auch die Erregung nicht durch breite Theile des Spectrums, sondern durch schmal begreuzte Streifen stattfindet. Ist diese Annahme richtig, so können wir erwarten, dass ein Funksuspectrum, welches nur wanige Linien enthält, die stark genug zur Anregung sind, auch nur einige der möglichen Schwingungen des Phosphorescenzlichtes hervorruft. Alle die Linien, welche überhaupt auftreten, bilden das eigentliche vollständige Phosphorescenzspectrum des betreffenden Fluorits, aber jeder besondere Funke erregt nur einzelne Theile des möglichen Spectrums. Dass verschiedene Fluorite zum Theil verschiedene Linien geben, können wir durch verschiedene Verunreinigungen erklären 1).

Morse nennt, wie schon gesagt, die Erscheinung Fluorescenz, da er während der Bestrahlung beobachtet. Dass man sie aber auch als Phosphorescenz betrachten kann, beweist ein Vergleich mit den oben gegehenen Zahlen von Becquerel, der mit dem Phosphorescen oder bei Erwärmung beobachtet, also sicher Phosphorescenzlicht vor sich hat. Dabei zeigt sich, dass manche Hauptlinien bei beiden identisch sind, z. B. 606, 573, 546, 524 u. s. w. Werden die Krystalle calcinirt, so zeigen sie nachher durch Funken nur noch das blaue Band, welches etwa von 5000 bis 4000 reicht.

522. Eine zweite Abhandlung von Morse³) bezieht sich zweifellos auf Phosphorescenz: er erhitzt einen Chlorophan und einen nahezu farblosen Flussspath und photographirt die Spectra des Thermophosphorescenzlichtes. Der Chlorophan zeigt Folgendes; bei mässiger Temperatur (50°—100°) erscheint grünes Licht. Bei steigender Temperatur wird es schwach, dann erscheint gelbliches Licht, endlich bläuliches. Das Spectrum zeigt ein nahezu continuirliches Band, auf welchem eine grosse Zahl von scharfen Linian liegen. Der Fluorit zeigt mehrere getrenute continuirliche Bänder, ebenfalls mit vielen scharfen Linien. Die stärksten Linien sind in beiden Spectren ideutisch, sie werden photographirt zwischen 589 und 418.

Ich gebe im Folgenden die Tabellen der Linien:

1. Chlorophan von Amelia Court-House, Va.:

5899 s		5175 H	4865 (4) 16
5700 B		4700 (2) #	4347 (10) #
5000 #		4680 (1) 16	4885 (1) 4
5500 ts		4580 (6)	4825 (2) 8
5485 W	•	4525 (1) 11	4815 (1) · u
5400 st		4457 (2) N	4145 (2) 14
5375 (5) a		4415 (5) a	4125 (2) N

 O. de Watteville findst keine Unterschiede im Spectrum bei Erregung mit vorschiedenem Funkenlicht: O. R. 142, p. 1078—1080 (1906).

²⁾ H. W. Morse, The thermo-luminescence spectrum of fluor-spar. Astrophys. J. 21. p. 410—417 (1905). Siehe such su beiden Abhandlungen; Proc. Amer. Acad. 41, Nr. 27 (1905); Contributions from the Jefferson physical laboratory of Harvard University 8. p. 587—618 (1905).

2. Farbloser Fluorit von Westmoreland N. H.

Man erhalt ein Band, das scharf im Grin beginnt, unscharf nach Violett verläuft. Ausserdem folgende Linien und Bänder:

\$808 (8) Na?	4840 (7) 11	4840 (2) 16	4874 (10) a
6800 (1) 14	4815 (8) H	4502 (2) %	4880 (2) 16
5720 (1) 14	4800 (2) A	4475 (1) 16	4812 (1) w
5520 (2) a	4770 (5) a	4402 (2) 14	4298 (1) #
5485 (4) .	4715 (1) u	4450 (1) 14	4250 (2) W
5875 (9) .	4708 (2) n	4415 (5)	4280 (2) ti
5265 } Band	4000 (2) 8	4398 (1)	4192 (1) w
8200 J	4058 (4) 8	4882 (2) .	4150 (2) 16
4008 (5) a	4022 (1) #	4870 (2)	4180 (2) %
4892 (8) a	4580 (4) #	4805 (5) Max. von Bd.	4108 (1) #

Vergleicht man diese Zahlen mit den vorher von Morse für Fluorescenz gegebenen, so ist die Uebereinsthnmung nicht sehr grose, wenn man auch einige Linien wieder findet, wie 5800, 5720 (?), 5520, 5435, 5875 u. s. w. Die meisten dieser Linien finden sich auch bei Beoguerel; dass die Uebereinstimmung der Spectra nicht größen ist, muss man wieder dadurch erklären, das verschiedenes Material vorlag, also verschiedene Verunreinigungen.

In der letzten der genannten Publicationen sucht Morse der Verunreinigung auf die Spur zu kommen. Nachdem er altere Versuche derart besprochen, theilt er eigene mit; er erhitzt die Krystalle im Vacuum, sammelt and analysist die frei werdenden Gase, deren Quantitat zum Theil sehr bedeutend ist. Es findet sich CO., CO. O. N. H. aber die Menge der Gase staht in keinen Beziehung zu der Färbung oder zu dem Phosphorescenzvermögen. So ist also anch dieser Versuch gescheitert, den Flussspath als feste Lösung zu erweisen.

523. Dass er aber Verunreinigungen enthält, und zwar seltene Erden, hat Humphreys!) mit dem Spectroscop gefunden; es liese sich in fast allen Fluoritan Yttrium und Ytterbium nachweisen.

Nachdem zuerat de Watteville?) gefunden hatte, dass Flussspath, erregt durch Funken, ein Phosphorescenzspectrum von scharfen Linien auch im Ultraviolett zeigt, liefert die Untersuchung der Kathodophosphorescenz in den Handen von Urbains) einen glanzenden Erfolg. Der Chlorophan zeigt unter Kathodenstrahlen ein ausgezeichnetes discontinuirliches Spectrum; der Ursprung der Linien ist natürlich zunächst unbekannt, da die Körper, von denen wir AhnHohe Spectra kennen, die gefarbten seltenen Erden, immer in Calciumoxyd gelüst untersnoht wurden, wir aber hier eine Lösung in Fluorcalcium haben.

¹⁾ W. J. Humphreys, On the presence of yttrium and ytterbium in fluorspar. Astrophys. J. 20, p. 108-278 (1904).

²⁾ C. de Watteville, C. R. 149, p. 1076-1080 (1900).

⁸⁾ G. Urbain, Recharches des éléments qui produisant la phosphoresconce dans les mineraux. Cas de la chlorophane, variété de fluorine. C. B. 148. p. 825-827 (1900). Vorgl. dann anch die erst während des Druckes erschienens Abhandlung von Urbain und C. Seal: C. R. 144. p. 80-82 (1907), sowie die schon arwähnte Abhandinny von H. Becquerol, C. R. 144, p. 671-677 (1907).

Daher wandelt Urbain den Chlorophan in Calciumoxyd um, und findet nuu unter Kathodenstrahlen die ihm wohl bekannten Bänder der gefärbten seltenen Erden, Sa, Dy, Tb, Gd. Diese Linien sind natürlich ganz andere, als der Chlorophan sie zeigt; um den Beweis vollständig zu machen, stellt Urbain reines Fluorcalcium her und löst darin einzeln die reinen Erden. Er bekommt nun unter Kathodenstrahlen Spectra, die zusammengesetzt das Spectrum des Chlorophans ergeben. Das beweist, dass die Phosphorescenzspectra demsolben Gesetz folgen, wie die Funken- und Bogenspectra, dass nämlich das Spectrum eines Gemisches gleich der Summe der Spectra der Componenten ist.

Urbain glebt folgende Tabelle für das Kathodophosphorescenzspectrum des Ohlorophans, wobsi hinter jede Linie ihr chemischer Ursprung geschrieben ist; scho. bedeutet schwach, st. — stark, z. — ziemlich, s. — sehr:

008 ungaf. sahw. Sa	5515-550 x st. Tb	4201 schw.		8182 sahw.	Od
590—587 ML Dy	548-545 mittelst.	4178 ,		8120 s. schw.	21
585-582 s. st. u. "	5415-589 a. st. ,	4149		8120 s. st.	11
570—577 st. ,	495-4985 st. Dy	8822	79	3118 E. st.	
6745-671 st. u. "	484 Tb	8779 , u.	D	8115 a. st.	F7
6095-505 s. st. 8a1)	450-4585 s. st. Dy	8147		3118 a. schw.	21
502-550 achw.	4425 schw. To	B140 p		8004 mittelst.	р
554-552 m et. To	4875 schw.	8185	,	8002 sohw.	

Ein Vergleich mit den Zahlen Becquerel's für Chlorophan zeigt leidliche Uebereinstimmung, mit denen Morse's sehr geringe. Dabei ist aber zu bedenken, dass die Erregungsart eine andere ist, und dass verschiedene Chlorophane verschiedene Verunreinigungen enthalten können.

Ich will nicht unterlassen, hervorzuheben, dass dadurch für die Phosphorescenzspectra ein neues Feld eröffnet ist, chemische Analyse, die ganz enorme Empfindlichkeit besitzt. Uebrigens ist sie schon früher in dieser Weise benutzt worden, namentlich von Muthmann).

524. Ich komme nun zur Hauptarbeit von Lenard und Klatt³), und werde versuchen, aus ihr die wesentlichsten Besultate herauszuschälen. Erregt wird hauptsächlich: 1. mit ultraviolettem Licht, welches von einem Kohlebogen erhalten ist und durch ein Wood'sches Filter von Nitrosodimothylanilin mit grünem Glas von dem sichtbaren Licht getrennt wird. Es zeigt sich, dass namentlich die Cyanbande 359 hindurchgeht. 2. In einem kurzen Spectrum, welches durch Quarzapparat entworfen wird. Die Beobachtung geschah mit einem Taschenspectroscop.

Lenard und Klatt untersuchen nur die Phosphore, die aus den Sulfiden von Oa, Sr., Ba durch Zusatz von Metallen entstehen (vergl. § 501). Sie finden, dass jedes Spectrum aus einer Reihe von Banden besteht, die aber

¹⁾ Die Zugehörigkeit dieses Bandes zu Sa ist nicht ganz sicher.

²⁾ W. Muthmann und E. Baur, Untersuchung des käuflichen Thoriumnitrates und der Auer'schen Glühkürper. Ber. ohem. Ges. 88. 2. p. 2028—2021 (1900).

Ph. Leusrd und V. Klatt, Ueber die Erdeleallphesphore. Drude's Ann. 15.
 p. 225-282, 425-484, 688-672 (1904).

einerseits nicht immer alle sichtbar sind, andererseits oft zusammenfliessen. Es handelt sich darum, ein ideales Spectrum festzustellen, d. h. die Lage aller Banden zu ermitteln, welche der betreffende Phosphor unter allen möglichen Erregungsarten geben kann. Das Auftreten der einzelnen Banden ist bedingt durch 1. die Temperatur des Phosphors, 2. die Wellenlange des erregenden Lichtes, 8. die Zeit der Beobachtung nach der Belichtung. Es giebt Banden, welche sehr schnell abklingen, Momentanbauden nach Lenard und Klatt, und solche, die lange andauern, Dauerbauden. Beobachtet man also während der Erregung oder mmittelbar hinterher, so sieht man Momentan- und Dauerbanden; beobachtet man etwas später, so erhält man nur die Danerbanden. Es zeigt sich ferner, dass eine und dieselbe Bande je nach der Temperatur Momentan- oder Dauer-Baude sein kann; im Allgemeinen ist jede Bande bei schr tiefer Temperatur Momentanbande, wird bei höherer Temperatur Dauerbande, bei noch höherer wieder Momentanbande. Die zur Beobachtung einer Bande gunstigste Temperatur ist natürlich diejenige, wo sie Dauerbande ist. Da das sehr verschiedene Temperaturen sind, bei einigen Banden -100°, bei anderen 0 • oder +1000, so unterscheiden die Autoren die Banden als Kältebanden und Hitzebanden, d. h. solche, die bei tiefer oder bei hoher Temperatur Dauerbanden werden und maximale Intensität haben.

Durch diese Eigenschaften der Banden ist es möglich, jedes einzelne Band von seinen Nachbarn mehr oder weniger zu isoliren und einigermaassen zu messen, das Spectrum also in seine Componenten zu zerlegen und alle möglichen Banden aufzufinden. Es ist dazu nöthig, bei verschiedenen Temperaturen, bei verschiedener Bestrahlung und zu verschiedenen Zeiten des Abklingens zu beobachten.

Die Lage jedes Bandes ist ausschliesslich bedingt von dem Sulfid und dem Metall, hängt nicht ab von dem schmelzbaren Zusatz und der Temperatur, welche nur die Intensität und die Abklingungsgeschwindigkeit beeinflussen. Ich gebe im Folgenden eine Tabelle der von Lenard und Klatt für die verschiedenen Combinationen gefundenen Wellenlängen der Banden. Dazu ist zu bemerken, dass die Messungen wenig genan sind, verschiedene Angaben für dieselbe Bande oft um 50 A differiren; für manche Banden ist man auf des Ablesen aus den Zeichnungen angewiesen. Meine Zahlen sind zum Theil Mittelwerthe der verschiedenen Angaben.

1. Ca-Sulfide mit

Cus	Pb	Mn	Ni	B	86
y 605 H α, 545 K α, 515 β, 475 H βα 445 K β 422 H	γ 600 H α ₁ 580 H α ₂ 526 K β ₁ 475 β ₂ 420	я 000 β 580 К у 480 И	a 085 \$ 567 K y ₁ 527 H y ₈ 440 H	y 505 K \$\textit{\tex	γ 505 K α 588 δ 492 H β 400 H

2. Sr-Sulfide mit

On	Pb	Ag	Zn	Mn	Bl
γ 000 K (1) 588 (2) 61 485 H 63 455 H	ε 550 β ₁ 470 β ₈ 448 β ₉ 410	γ 620 H α ₁ 600 α ₂ 550 β 420	« 550 K 3 495 H \$ 420 K	β, 602 K s 560 β _s 540 K	y 080 K a, 580 \$ 584 H a, 528 a, 475

3. Ba-Sulfide mit

Cu	Pb	.FA
61 610 62 587 K 61 550 H 62 587 H 65 525 H 64 405 K	a ₁ 000 a ₂ 582 β ₁ 550 · K β ₈ 450 K	a, 595 8 547 H a, 587 K a, 512

Hinter die Bauden ist theilweise ein H oder K geschrieben, welches bedeuten soll, dass die betreffende Bande Hitze- oder Kalte-Bande ist.

von einem Theile des Spectrums, und zwar im Allgemeinen nur vom Violett und Ultraviolett. Um diese Beziehungen genauer zu untersuchen, entwerfen Lenard und Klatt auf einer gepressten Schicht des Leuchtpulvers ein Spectrum mit Hülfe eines Quarzapparates. Das Spectrum ist im sichtbaren Theil nur 5 mm lang, im ultravioletten 40 mm. Dann beginnt das Pulver an allen den Stellen zu leuchten, an welche erregende Strahlen fallen. Da derselbe Strahl aber verschiedene Bänder erregt, so ist das Licht, welches von jeder Stelle ausgaht, gemischtes Licht. Um es in seine Bestandtheile, die einzelnen Bänder, zu zerlegen, verwenden die Autoren die bei der Fluorescenz viel benutzte Methode der gekreuzten Prismen, d. h. sie betrachten das auf dem Pulver erzeugte Spectrum durch ein Prisma, dessen brechende Kante parallel der Lichtlinie auf dem Pulver ist. Damit wird das von jeder Spectralregion erregte Licht zu einem Spectrum ausgebreitet, man kann seine Zusammensetzung also erkennen.

En zeigt sich, dass die Verhältnisse ausserordentlich complicirt liegen; sie mögen an einem Beispiel, Ca-Sulfid mit Nickel, besprochen werden. Wie die obige Tabelle zeigt, sind 4 Banden, α , β , γ_1 , γ_2 vorhanden, α wird erregt durch die Wellenlängen von 230 bis 430, aber sehr verschieden stark. Geht man von 230 zu längeren Wellen, so wächst die Helligkeit von α bis zur Wellenlänge 280, dann nimmt sie wieder ab, und zwar fast bis 0 bei der Wellenlänge 325, wächst dann wieder, erreicht die grösste Helligkeit bei 375, um dann wieder bis zu 0 abzunehmen bei 430. Aehnlich wird β erregt durch die Wellen von 200 bis 380, maximal durch 250; γ_1 wird erregt durch 275

bis 420, wobei zwei Stellen maximaler Erregung vorhanden sind, 310 und 390, während bei der dazwischenliegenden Wellenlänge 850 die Erregung 0 ist. Das Band γ_0 endlich wird von den Wellenlängen 225 bis 280 und 325 bis 380 erregt. (Siehe Fig. 93, Nr. 10 bis Nr. 12.)

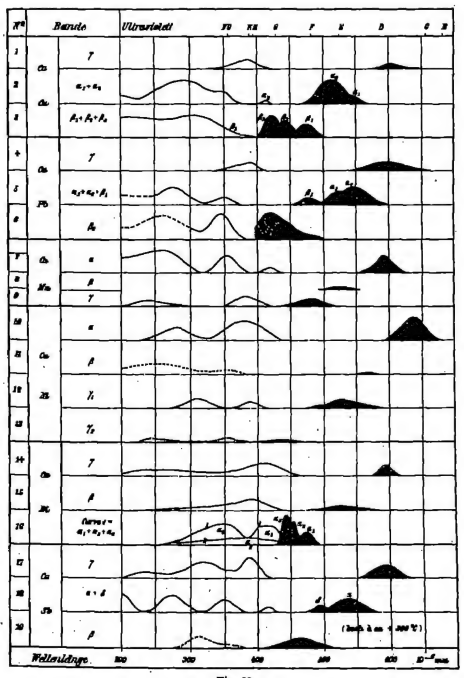


Fig. 98.

Eine einfache Uebersicht über diese Erscheinungen kann man nur durch graphische Durstellung geben; nimmt man als Abscissen die Wellenlängen, als Ordinaten die Stärke der Erregung, so erhält man für jedes Phosphorescenz-

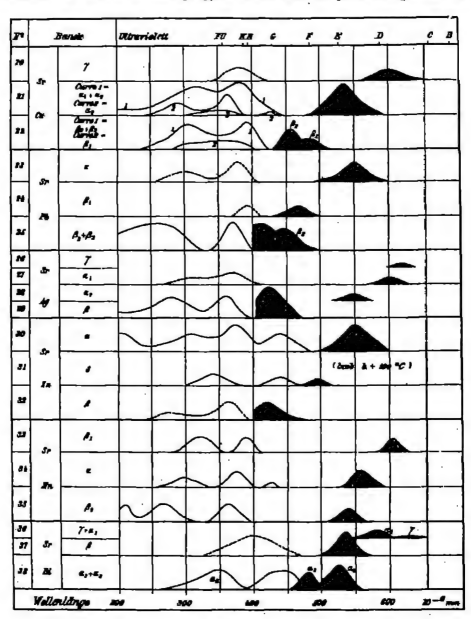


Fig. 94.

band eine Curve, welche die Autoren "Erregungsvertheilung" nennen. Solche Curven sind in folgenden Figuren 98, 94 u. 95 für sämmtliche untersuchten Phosphore von Lenard und Klatt gezeichnet. In jeder Figur ist ferner die betreffende erregte Bande schraffirt auch eingezeichnet, und zwar in der

Stärke, welche sie bei gewöhnlicher Temperatur durch die günstige Erregung und bei dem günstigsten schmelzbaren Zusatz (der die Intensität, nicht die Lage beeinflusst) hat. Für einzelne Banden, die nur bei höherer Temperatur erscheinen, ist die passende Temperatur gewählt, das aber dann an der Curve bemerkt.

Die Feststellung der Curven ist natürlich sehr schwierig, sie ist nicht in allen Fällen sicher gelungen. Dann sind die Curven der Erregungsvertheilung punctirt gezeichnet. In manchen Fällen, wo Banden sehr nahe zu-

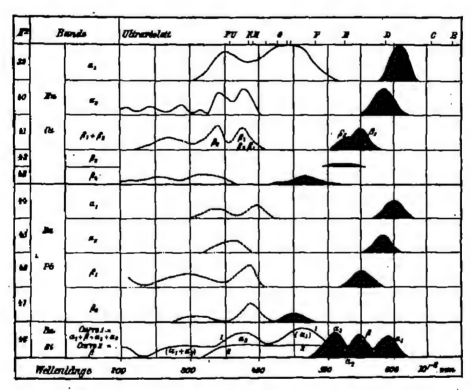


Fig. 05.

sammenliegen, ist es nur möglich gewesen, ihre gemeinsame Erregungsvertheilung zu finden.

Die Curven der Erregungsvertheilung geben durch die Höhe der Ordinaten die Intensität jeder Bande bei Erregung durch eine bestimmte Wellenlänge an. Wir haben aber früher als Resultat der Versuche von Leuard und Klatt gefunden, i. dass jede Bande Momentan- oder Dauerbande ist, und 2. dass Dauer und Intensität von der Temperatur des Phosphors abhängt. Es entstehen daher die Fragen: Kann bei Erregung durch gewisse Wellenlängen der Erregungsvertheilungs-Ourve die Bande Momentanbande sein, bei Erregung durch andere Dauerbande, oder erregen alle Wellenlängen gleich? Die Autoren finden, das Letzteres gilt; unter gegebenen Bedingungen haben wir bei Erregung mit allen Wellenlängen der Erregungsvertheilung nur

Momentanleuchten oder nur Dauerleuchten. Die zweite Frage: Hängt die Erregungsvertheilung von der Temperatur ab, wird von den Antoren verneint. "Die Erregungsvertheilungen sind unabhängig, sowohl von der Art des schmelzbaren Zusatzes, wie auch von der Temperatur; sie gehören als unveränderliche Attribute zu ihren Banden."

Wenn Lenard und Klatt am Schlusse ihrer Abhandlung i) versuchen, die gesammten Phosphorescenzspectra zu vergleichen und Regelmässigkelten herauszufinden, so gehe ich darauf nicht ein. Die Resultate sind zu dürftig, die Regeln haben eine Menge Ausnahmen, und es steckt viel Willkür in ihrer Aufstellung. Erwähnt sei nur noch, dass die Bezeichnung der Banden so gewählt ist, dass analoge Banden, — namentlich Temperatureinflüssen gegenüber analog. — die gleichen Buchstaben erhalten haben.

Aus der Arbeit von Lenard und Klatt will ich noch eine Angabe anführen: im Allgemeinen benutzen sie nur Erregung durch Licht, aber sie haben auch Kathodenstrahlen und Zinkfunken angewandt. Sie finden 2), duss bei jeder Erregungsart dieselben Banden auftreten, wenn auch mit verschiedenen relativen Intensitäten, und dass die Dauer des Nachleuchtens dieselbe bleibt. Bei weitem am stärksten wirken schneile Kathodenstrahlen; Lenard schätzt, dass die von einem Schlag eines kräftigen Inductoriums abgegebene Energie so gross ist, wie die von 20 Secunden Sonnenlicht. Daraus erklitt sich, dass Kathodenstrahlen Phosphorescenzen hervorbringen können, wo jede andere Erregungsart versagt.

526. Die Beobachtungen von Lenard und Klatt beschränken sich auf die Banden, die im sichtbaren Theil des Spectrums liegen. Dagegen stellt sich Schuhknecht parade die Aufgabe, die Lichtemission im Ultravicist zu studiren, erregt durch Röntgen- und Kathodenstrahlen. Wenn der Autorüberall von Fluorescenz spricht, so wird man wohl ohne grosse Bedenken darunter auch Phosphorescenz verstehen. Er lässt die Strahlen durch ein Priama auf eine photographische Platte fallen und bestimmt die Wellenlängen der Grenzen der Schwärzung. Er findet überall nur continuirliche Spectra. Die Resultate sind in folgenden Tabellen angegeben:

t. Röntgenstrahlen:

Korper	Grenzen d. Spectrums	Maximum
Flusspath Scheelit Zinksnifid Iahthyophtalm Platinkaliumcyanür Baryumplatincyanür Caldumplatincyanür Urankaliumnitrat Uranammuniumünorid	804—240 890—281 480—875 500—412 500—412 500—42 500—42 500—455 Spur bel 415 440—880	284 284 483 450 454 450 480 480 410

⁾ l. c. p. 500 ff. 2) l. c. p. 476.

P. Schuhknecht, Untersuchungen über ultraviolette Fluorescens durch Rüntgestund Kathodonstrahlen. Dissert. Leipzig 1908, bei Porzig, 88 pp.

2. Kathodenstrahlen.

Клгрег	Sightbares Light	Spectrum	Maximum
Baryumfluorid	vlolett	450-216	821
Fluesspath	violett	894-281	264
Zircon von Caylon	violett goldgelb	}480-220	_
Baryt (Krystall)	lochsfarbon	480-248	817
Schoolit	himmelblau	480-880	408
Balmain'scho Farbs	violett	500-842	(442 n. 886)
Ichthyophtalm	beliblan	(470-872)	(412)
$M_g SO_s + Z_h SO_s$	hell vlolett	480-290	399
Zn 80, + Mn 80,	rubinroth	(400-800)	(418)
Baso,	wolasi, violett	(442-800)	(860)
Zinksulfid	grūn	(500-412)	(450)
Strontlumfluorid	schwach	(470-229)	(800)
$M_0 BO_4 + N_1 BO_4 \dots$	sahwaah	(520-802)	_
Strontiumsulfat	golblich weise	(400-286)	(825)
Strontianit	_	(450-880)	(412)
Colestin	rothlich wolse	480-346	400
Pb80,	blan-violett	480-280	890
Post,	blau	480-875	428
Schwerspath	heliotrop	899-203	810

Die eingeklammerten Zahlen bedouten, dass das Ergebniss zweifelhaft ist. Auch Schuhknecht findet, dass Erregung durch Röntgen- und Kathodenstrahlen die gleichen Besultate liefert, abgesehen von der Intensität.

527. Interessante Beobachungen über Kathodophosphorescenz organischer Körper bei niedriger Temperatur (flüssige Luft) sind vor kurzem von Goldatein 1) veröffentlicht. Er findet, dass zahlreiche Körper der aromatischen Reihe gut phosphoresciren und ein characteristisches discontinuirliches Spectrum zeigen, namentlich diejenigen, welche mehrere verbundene Benzohringe enthalten. Goldstein beschreibt die Spectra von Xanthon, Naphtalin, Bromnaphtalin, Benzophenon, Dibenzyl, Stilben, Anthrachinon, Anthracen, Naphtonitril, Methylnaphtalin, Chinolin u. s. w., freilich nur angenähert und nur im sichtbaren Spectrum. Nach seinen Angaben scheinen nahe verwandte Körper auch Spectra von verwandtem Character zu geben, aber jede Aenderung des Molecularbaus macht sich bemerklich; so geben auch isomere Substanzen verschiedene Spectra. Dies Gebiet lässt eine eingehende Forschung sehr lohnend erscheinen; da es sich fast durchweg um Körper handelt, welche characteristische Absorption im Ultraviolett zeigen, nach den Untersuchungen von Hartley, so würden sich wahrscheinlich interessante Beziehungen ergeben.

528. Ich habe schliesslich noch die Untersuchung der Zinkblende durch Nichols und Merritt zu erwähnen. Sie finden 3, dass dieselbe drei Banden

E. Goldstein, Ueber discontinuirliche Louchtspectra fester organischer Körper. Ber. physik. Gea. 1904. p. 156—170, 185—190. Vergi, auch Ber. Chem. Ges. 66. p. 1070—1084 (1908).
 E. L. Nichols and E. Merritt, Studies in luminescence. V. The luminescence of Bidet Blende. Physic. Rev. 20. p. 120—122, 21. p. 247—259 (1905).

besitzt, deren Maxima bei etwa 510, 480 und 420 liegen. Bei Erregung mit Bogenlicht durch Glas hindurch erscheint nur das grüne Band bei 510. Bei Erregung durch Funkenlicht von Mg- oder Fo-Electroden erscheinen 480 und 420 gut, 510 ist kaum sichtbar; bei Erregung durch Röntgenstrahlen ist 510 am stärksten, 480 fehlt. 420 wird nur durch nitraviolettes Licht erregt, 510 auch am besten durch Ultraviolett, aber auch 497—472 wirken erregend. Da das Band von 556 bis 454 reicht, lüge hier ein Widerspruch gegen die Stockes'sche Regel vor.

529. Ich will hier gleich die Besprechung dieser Regel anknüpfen. Bekanntlich hat Stokes für die fluorescirenden Körner die Regel gefunden. dass sie immer Licht von grösserer Wellenlange aussenden, als das erregende besitzt, und die Frage nach der Gültigkeit dieser Regel hat zu einer umfangreichen Idtteratur Veranlassung gegeben. Wir können heute wohl sagun, dass die Regel für Fluorescenz nicht allgemein gültig ist. Für die Phosphorescens hat suerst E. Becquerel beiseinen Arbeiten widerholt () ausgesprochus, das Gesetz erweise sich überall richtig: auch Wiedemann und Sohmidt? aussern sich in diesem Sinne. Lenard und Klatte, die wie besprochen die Methode der gekrenzten Prismen benutzen und dabei beguem die Gültigkeit oder Ungültigkeit des Gesetzes beobachten können, finden es überall gültig. Nur in der eben erwähnten Abhandlung von Nichols und Merritt wird eine Verletzung des Gesetzes statuirt. Ob indessen eine solche wirklich vorliegt, scheint mir noch nicht ganz sicher; es wäre wohl möglich, dass das Band bei 510 noch aus zweien zusammengesetzt ist, und dass durch die Region 497-472 nur die Componenten von größerer Wellenlange erregt wird.

Auch Becquerel beobachtet einmal4) an einem Chlorophan eine Abweichung von der Stokes'schen Regel; es gelingt ihm aber nachzuweisen, dass sie nur scheinbar ist: der Krystall war durch die Bestrahlung erwirmt worden, und die Wärme hatte das betreffende Phosphorescenzlicht hervorgerufen, es war Thermophosphorescenz, nicht Photophosphorescenz.

Bedenklicher für die Gültigkeit der Stocks'schen Regel scheinen mir folgende Thatsachen:

1. Es ist von Becquerel, Draper, Lommel, Mourelo u. A.) angegeben, dass wenn man auf einer phosphorescenzfähigen Platte Leuchten an einer begrenzten Stelle erregt, das Leuchten sich ausbreitet, weil das Licht eines Theilchens die Nachbartheilchen erregt. Wenn man annimmt, das durch Ausbreitung erregte Licht habe dieselbe spectrale Zusammensetzung wie das ursprüngliche Phosphorescenzlicht, — wortber aber Versuche nicht

5) Yorgi \$ 588.

R. Bocquerel, sieho a. B. Ann. chim. et phys. (3) 57. p. 49 (1859), C. R. 69.
 p. 994—1004 (1889); O. R. 68. p. 1287—1288 (1879).

²⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Wiedem. Ann. 56, p. 201-254 (1885).
5) Ph. Lenard und V. Klatt, siche z. B. Drude's Ann. 15, p. 468 Anmerkung.

⁴⁾ E. Bocquerol, Ann. chim. et phys. (8) 57. p. 85 (1859).

gemacht zu sein scheinen, — so läge hier Erregung von Licht durch die gleiche Wellenlänge vor, also eine Verletzung der Stokes'schen Regel. Es ist aber sehr möglich, dass eine spectrale Untersuchung zeigen würde, dass durch Ausbreitung erregte Licht im Mittel etwas längere Wellenlängen besitzt.

- 2. Man hat gefunden, dass gewisse Wellenlangen bei gewissen Phosphoren auslöschend wirken können, wenn die Phosphore stark leuchten, erregend, wenn sie schwach leuchten; namentlich Dahms ') hat diese Verhältnisse genauer untersucht; da er aber das emittirte Licht nicht spectral untersucht. 80 welss man nicht, ob eine Verletzung der Stokes'schen Regel vorliegt. Dagegen hat Stokes selbst gefunden, dass der Anslöschung zuerst eine Anfachung anders gefärbten Lichtes, als es der Phosphor gewöhnlich aussendet. vor hergelit. Bei einem blau leuchtenden Ca-Sulfid ist z. B. das durch Ultraroth und Roth angefachte Licht grünlich. Auch hier braucht freilich keine verletzung der Regel vorzuliegen. Man braucht nur anzunehmen, der Phosphor sende bisues Licht stark, grunes Licht schwach aus; durch die rothen Strahlen wird beides angefacht, aber das blane sehr schnell ausgetrieben, das Titue langam; so wirde sich die Erscheinung ergeben; wir hatten dann keine Neuerregung grünen Lichtes durch rothes, sondern nur eine Austreibung schon vorhandenen Lichtes. Auch bierfür liegen keine genaueren Untersuchungen vor.
- 3. H. Becquerel 3) erwähnt, durch die Spectrairegion 927—861 werde ein wismuthhaltiges blan leuchtendes Ca-Sulfid zu grünem Leuchten angeregt. Die Notiz ist zu kurz, als dass man ersehen könnte, ob es sich um etwas Anderes handelt, als den eben besprochenen Fall, und ob hier eine Verletzung der Regel vorliegt oder nicht.

Jedenfalls scheint mir aus Allem hervorzugehen, dass man bisher nicht mit Sicherheit sagen kann, ob die Stokes'sche Regel für Phosphorescenz ausmahmslos gilt oder nicht.

Nichols und Merritt³) versuchen eine Erklärung für die Geltung der Stokes'schen Regel zu geben, die mir selu gezwungen erscheint.

bBO. In all den bisher besprochenen und auch in den weiteren Fällen hat man nur sichtbare oder ultraviolette Strahlung in Emission erhalten. Es ist kaum anzunehmen, dass gar kein ultrarothes Phosphorescenzlicht vorhanden sei; viel wahrscheinlicher ist es, dass bei der Schwäche des Phosphorescenzlichtes überhaupt unsere Beobachtungsmittel für Ultraroth nicht empfindlich genug sind. Uebrigens ist in neuerer Zeit wohl auch kaum energisch nach solchem Licht gesucht worden, und in älterer Zeit war die Thermosäule noch erheblich schlechter. Mit ihr hat Becquerel 1) nichts finden können.

¹⁾ Vergl. 4 587.

²⁾ H. Beoguerel, C. R. 119. p. 567-568 (1891).

⁸⁾ E. L. Nichols and E. Meritt, Phys. Rev. 21. p. 411-418 (1905).

⁴⁾ E. Bocquerol, Ann. chim. et phys. (4) 55. p. 110, (4) 57. p. 114 (1859).

Ganz von der Hand zu weisen ist freilich die Möglichkeit nicht, dass durch innere Gründe das Auftreten ultrarother Strahlung unmöglich gemucht werde, wenn man an die in dem nächsten Abschnitt zu besprechende Wirkung langer Wellen denkt; wenn diese vorhandene Strahlung auslöschen können, so könnten sie auch wohl ihr eigenes Auftreten verhindern.

B) Wirkung der längeren Wellen.

581. Bisher ist nur die Wirkung der kürzeren Wellenlangen auf die phosphorescenzfähigen Körper besprochen worden, die nach den allgemeinen Angaben, schon der älteren Beobachter, viel kräftiger ist, als die der längeren Wellen. Erst Ritter i) bemerkt 1803, dass die rothen und ultrarothen Strahlen nicht nur schwächer erregend wirken, sondern sogar, wenn man sie auf eine leuchtende Schicht fallen lässt, das Leuchten vernichten. Ritter erklärt das durch die Annahme verschiedenartiger chemischer Wirkung der langen und kurzen Wellen; erstere sollen oxydiren, letztere reduciren. Dieselbe Beobachtung ist dann von Seebeck i) wiederholt worden. Gewöhnlich wird er als der Entdecker der Erscheinung angegeben i), was aber nicht richtig ist, da Seebeck in seiner Arbeit die ältere Bemerkung von Ritter erwähnt.

Diese Thatsache wurde vollständig vergessen, so dass E. Becquerel') sie am Calciumsulfid im Jahre 1842 von neuem selbständig fand. Als er dies in der Pariser Academie vortrug, bemerkte Arago, das sei schon Secbeck bekannt gewesen; auf diese Bemerkung wird sich wohl die übliche falsche historische Angabe stützen. Becquerel hat die Erscheinung dann näher verfolgt. So findet er b), dass wenn man auf leuchtendes Ca-Sulfid ein Spectrum für mehrere Secunden fallen lässt, von etwa G an nach längeren Wellen hin Alles dunkel ist. Auch wenn man die Fläche nur erwärmt, wodurch die leuchtenden Theile heller werden, und auch vorher belichteter, aber nicht mehr sichtbar leuchtender Phosphor zum Leuchten gebracht wird, bleibt dieser Theil dunkel, die langen Wellen haben die Phosphorescenzfähigkeit vernichtet. Ebenso verhält sich Baryumsulfid.

582. Ausführlicher beschäftigt sich Becquerel^o) mit der Erscheinung in der folgenden Arbeit. Hier entdeckt er, dass das Licht durch die rothen Strahlen nicht einfach vernichtet wird, sondern dass die getroffenen Stollen

¹⁾ J. W. Ritter, Gehlon J. 6 p. 083-710 (1808).

²⁾ T. J. Scebeck, Gothe, Zur Farbenlehre, 4, Band, p. 822-844 der Weimarer Ausgabe.

⁸⁾ D. Hahn in seiner Diesertation; Die Phosphorosone der Kineralien, Halle 1874, sagt B. Wilson bemerke zuorst die auslöschende Wirkung der rothen Strahlen in seinem Buche: A series of experiments relating to phosphori . . . London 1775. Ich habe bei Wilson keine derertige Angabe gefunden.

⁴⁾ E. Becquerel, Bibliothèque univers. de Genève 40. p. 841—807 (1842); U. R. 14. p. 901—908 (1842). Hier befindet sich die Bemerkung von Arago.

b) E. Becquerel, Ann. chim, et phys. (8) 9. p. 816 ff. (1848).

⁶⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 22. p. 244-255 (1848).

znerst heller aufleuchten, dann erst dunkel werden, dass also zuerst eine anfachende Wirkung eintritt. Dasselbe würde eintreten, wenn wir diese Stelle erwärmen würden, und es liegt nahe, anzunehmen, dass wirklich die im rothen Theile des Spectrums stärker vorhandene Wärmewirkung für den ganzen Effect verantwortlich zu machen ist. Aber Becquerel nimmt das nicht an; er sagt ausdrücklich: "L'effet produit dans la partie rouge du spectre provient d'une action propre du rayonnement, et nullement de l'élévation de température qui pourrait résulter des effets calorifiques du spectre."!) Verfolgt man die auslüschende Wirkung genauer, so zeigt sich bei einem grün leuchtenden Ca-Sulfid, dass sie bei C und D beginnt, sich einerseits bis ins Ultraroth erstreckt, andererseits bis zwischen G und H. Bei einem blau leuchtenden Sulfid ging die Wirkung bis H.

Riess*) beobachtet, dass auch bei Diamanten das rothe Licht die Phosphorescenz in sehr kurzer Zeit vernichte.

Spater findet Becquerel') in den gelben Krystellen der kunstlichen Zinkblende ein besonders günstiges Material für die Auslöschung. Dann untersucht er 1), ob auch bei den schnell abklingenden Phosphoren, die nur im Phosphoroscop gut zu untersuchen sind, eine solche Wirkung eintritt. Er bant dazu einen sehr grossen Apparat, in welchem die bestrahlte Fläche 6 cm lang, 4 cm breit genommen werden kann, klebt die Pulver auf ein Glimmerblatt in sehr dünner Schicht, so dass er sie in durchgehendem Licht untersuchen kann, und lässt nun im Phosphoroscop ein kurzes lichtstarkes Spectrum Gleichzeitig aber wird der Phosphor danernd von schwachem weissem Licht bestrahlt. Nimmt man Calciumsulfide, so kommt man bei dieser Beobachtungsart nicht über die erste Stufe, die des Anfachens, hinaus: das Ultraroth und der weniger brechbare Theil erscheinen dauernd heller, als der brechbarere. Nimmt man dagegen die grüne Zinkblende, bei welcher die anslöschende Wirkung viel energischer ist, so sieht man das Stück von Fbie ins Ultraroth dunkel. In diesem dunkeln Theil bemerkt aber Becquerel hell bleibende Streifen; er weiss nicht, ob sie etwa Frannhofer'schen Linien entsprechen, oder einer besondern Eigenschaft der Zinkblende. Nimmt man endlich Körper wie Thonerde, Diamant, Uransalze, so erhält man keinerlei Wirkung. Daraus erkennt man, dass für eine kräftige auslöschende Wirkung der Phosphor passend gewählt werden muss; er darf weder zu lange nachlenchten, wie die Sulfide, noch zu schnell abklingen, - wenn man obige Methode verwendet.

¹⁾ l. c. p. 252. Ich citire diese Stelle, well man in neneren Arbeitan die Augabe findet, Becquerel habe behauptet, es liege nur Wärmswirkung vor. Siehe z. B. A. Dahms, Drude's Ann. 18. p. 426—403 (1904).

²⁾ P. Bicss, Zur Phosphorescenz des Diamants. Pogg. Ann. 64. p. 884-885 (1945).

⁵⁾ E. Becquerel, C. B. es. p. 142-146 (1860).

⁴⁾ E. Becquerel, C. R. 69, p. 004-1004 (1869).

Die im Ultraroth hell bleibende Stelle des Zinksulfids wird wohl Veranlassung geworden sein, dass E. Becquerel sich nun dazu wendet, die Erscheinung zu benutzen zur Untersuchung des ultrarothen Sonnenspectrums. Diese Anwendungen will ich nachher gesondert besprechen.

Eine wichtige Neuerung verdanken wir Draper!): nachdem die Platten mit phosphorescirender Substanz vorbelichtet sind, so dass sie leuchten, dann ein Spectrum auf ihnen entworfen ist, welches im langwelligen Theil auslöscht, bringt er die phosphorescirende Platte in Contact mit einer photographischen Platte, die dann entwickelt wird. Man erhält auf ihr ein negatives Bild, in welchem die ausgelöschten Theile hell, die noch leuchtenden geschwärzt sind, und hat damit ein dauerndes Bild des Spectrums gewonnen, an welchem man z. B. die Lage der ultrarothen Fraunhofer'schen Linien messen kann. Freilich sind die Bilder sehr schlecht und unscharf, was Draper darauf zurückführt, dass die von der phosphoreseirenden Schicht ausgehenden Strahlen die Nachbartheile der Schicht zu erregen im Stande sind. Dadurch verwischen sich die Grenzen zwischen hell und dunkel. Lommel3) sagt in einer nachher zu besprechenden Arbeit, das gelte zwar für das Gebiet der erregenden Strahlen, wo die Fraunhofer'schen Linien hell auf dunklem Grunde erscheinen müssten, aber nicht erscheinen, weil sie eben von den Randern her auch erregt werden; aber es gelte nicht im Gebiet der anslöschenden Strahlen. da die auslöschende Wirkung sich nicht ausbreite, und die Ausbreitung der hell gebliebenen Theile durch die auslöschende Wirkung im Schach gehalten werde.

Dass eine solche Ausbreitung des Lichtes stattfinde, hatte schon Becquerel²) bemerkt; es wird auch von Mourelo⁴) für Sr-Sulfide angegeben.

Auch eine merkwürdige neue Thatsache entdeckt Draper: es findet sich auch im Ultraviolett eine Stelle, die ausgelöscht worden ist. Draper scheint geneigt, die Wirkung der langen Wellen für Würmewirkung zu halten; aber das Auftreten der Auslöschung auch im Ultraviolett macht ihn zweifelhaß.

Mit Unrecht reclamirt Becquerel⁵) gegen Draper die Priorität dieser photographischen Beobachtungsart. Er verweist auf sein Buch: La Lumière T. II p. 165, und an dieser Stelle findet man einen Hinweis auf T. I. p. 400. Allein an diesen Stellen ist ein ganz anderer, wenn auch sehr interessanter Versuch beschrieben, den ich kurz besprechen will. Becquerel sagt, wenn z. B. die violetten Strahlen zur Phosphorescenz anregen, so muss ihre Energie geschwächt, zum Theil absorbirt werden; eine phosphorescirende Platte müsse

¹⁾ J. W. Draper, On the phospherograph of a solar spectrum, and on the lines in its infra-red region. Proc. Amer. Acad. 18. p. 228-234 (1880), Phil. Mag. (5) 11. p. 157-109 (1881).

²⁾ E. Lommel, Situber. bayr. Acad. 18. p. 807-408 (1888).

⁸⁾ J. R. Houralo, C. R. 198. p. 557-559 (1800).

⁴⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (4) 55. p. 113 (1859).

E. Bocquerel, Sur les phosphorographies du spectre solaire. J. d. phys. (2) L. p. 189
 140 (1862).

also weniger violettes Licht reflectiren, als eine nicht phosphorescirende. Er entwirft daher ein Spectrum auf solchen Platten, stellt eine photographische Camera darauf ein und macht Aufnahmen. Er glaubt zu finden, dass der erregende Theil des Spectrums wirklich schwächer sei, wenn er von einer phosphorescirenden Schicht reflectirt wird, als von einer andern. Dass der Versuch sehr unrein ist und nichts beweist, brauche ich nicht zu sagen; es kommt das verschiedene Reflexions- und Diffusionsvermögen in Betracht, ferner das Phosphorescenzlicht, u. s. w. Jedenfalls ist von einer Fixirung der Phosphorescenzspectra nach der Draper'schen Methode nicht die Rede. Abney') sagt bei Besprechung der Draper'schen Resultate, die Methode der Untersuchung des Ultraroth sei zuerst von Warnecke benutzt worden, aber dieser habe nichts darüber veröffentlicht.

584. Kurz darauf macht Abney*) die Bemerkung, das Phosphorescenzlicht der Balmain'schen Farbe bestehe aus den Theilen des Spectrums von B bis E und von F bis G; ultraviolettes Licht sei darin nicht vorhanden. Die Phosphorescenz werde erregt durch Strahlen von $F\frac{1}{2}G$ bis H_a , das Leuchten vernichtet durch ultrarothe Strahlen, die gerade die doppelte Wellenlänge der erregenden hätten. Diese Angaben werden durch neuere Untersuchungen nicht bestätigt.

Eine interessante, meines Wissens seitdem nicht weiter verfolgte Beobachtung macht Stokes³) an Calciumsulfid; die rothen Strahlen löschen nicht
direct aus, wie wir schon durch Becquerel wissen, sondern fachen zuerst
das Licht an; aber dies augefachte Licht hat eine andere spectrale Zusammensetzung, eine andere Farbe, als das vorher ausgesandte Licht. Es ist bei dem
benutzten Phosphor grünlicher gegen das bläuliche Licht, hat also grössere
Wellenlange. Beim Anfachen durch Erwärmen dagegen bekommt man das
gewöhnliche Licht. Auch damit ist bewiesen, dass die Wirkung der langen
Wellen keine Würmewirkung ist.

535. Lommel's) führt eine neue Beobachtungsweise ein: im Spectralapparat wird an Stelle des Fadenkrenzes eine dünne Glasplatte eingeschoben,
deren untere Hälfte mit Balmain'scher Leuchtfarbe oder einer anderen phosphorescirenden Substans in sehr dünner Schicht überzogen ist, so dass man in
durchgehendem Licht beobachten kann. Die obere Hälfte des Gesichtsfeldes
bleibt frei, und hier sieht man nur die reflectirte Ablesescala, da die untere

¹⁾ W. do W. Abnoy, On lines in the infra-red region of the solar spectrum. Phil. Mag. (5) 11. p. 800—301 (1881).

²⁾ W. de W. Abney, On the violet phosphorescence in calcium sulphide. Phil. Mag. (5) 16. p. 212-214 (1862).

²⁾ G. G. Stokes, On the cause of the light border frequently noticed in photographs just entaide the outline of a dark body seen against the sky; with some introductory remarks on phosphorescence. Proc. Roy. Soc. 84. p. 65—68 (1882).

⁴⁾ E. Lommel, Spectroscop mit phosphoroscirondem Ocular, Boobachtungen über Phosphorescons. Sitzbar. Bayr, Acad. 18, p. 408—422 (1888).

Halfte des Spaltes gedeckt ist. Die Schicht wird erst dem Tageslicht ausgesetzt, dann im Spectralapparat dem Spectrum, welches darauf abgeblendet wird. Man sieht nun dunkle Stellen, wo die auslöschende Wirkung eingetreten ist. Die Lage der dunklen Partieen ist nuch einer Messung im Gitterspectrum: 042—801, nach kürzeren Wellen schärfer begrenzt; 804—715, nach beiden Seiten unscharf; dann folgt langsam wachsende Auslöschung, die dann wieder schwächer wird, etwa bis 460 reicht. Von da an ist das Spectrum hell bis über H. Die dunkeln Stellen entstammen nicht einer Eigenschaft des Sonnenlichts, sondern sind dem Phosphor eigenthümlich, andere Phosphore zeigen andere dunkle Theile. Lommel erklärt diese Streifen für Absorptionsstreifen des betreifenden Phosphors. Er macht ferner die Beobachtung von Stokes von neuem, dass das angefachte Licht grünlicher sei, als das gewöhnliche blaue des Phosphors, oder das durch Erwärmung hervorgerufene Licht. Es werden noch andere Phosphore untersucht; ich gehe darauf nicht ein, da ihre Zusammensetzung unbekannt ist.

In einer späteren Veröffentlichung theilt Lommel!) mit, dass auf seine Veranlassung Fomm die Versuche fortgesetzt habe. Dabei habe sich gezeigt, dass bei Balmain'scher Farbe auch im Ultraviolett ein schmales Gebiet der Auslöschung liegt, von H bis 375, Maximum bei 300. Dann folgt Lichterregung bis 345.

536. Auch Wiedemann und Schmidt) machen Versuche über die Auslöschung, nur erregen sie nicht durch Licht, sondern durch Kathodenstrahlen oder Funken (Entladungsstrahlen); sie finden auch so Auslöschung durch lange Wellen, und zeigen³), dass es sich nicht um Würmewirkung handelt. Auch sie erklären die Auslöschung durch Absorption: nach ihrer Meinung beruht die Phosphorescenz darauf, dass durch die Bestrahlung aus dem ursprünglichen Körper A ein anderer B entsteht, der sich in A zurückwandelt und dabei Licht aussendet. Diese Rückwandlung wird beschleunigt, wenn Energie zugeführt wird, was z. B. bei Erwärmung geschieht. Dasselbe kann aber auch bei Zuführung von Lichtenergie eintreten, wozu dieselbe absorbirt werden muss. Die auslöschenden Strahlen sind daher solche, welche vom Körper B absorbirt werden. Die Theorie übersieht, dass das bei Erwärmung ausgesandte Licht anders zusammengesetzt ist, als das durch lange Wellen angefachte.

Bei den Untersuchungen Le Bon's spielen die langen Wellen eine grosse Rolle. Ich will auf seine Arbeiten nicht näher eingehen; es sei nur erwähnt, dass er 1) angiebt, bei der Zinkblende finde Auslöschung von F bis $\lambda = 2 \mu$ statt, das Maximum der Wirkung liege bei 1.5 μ .

B. Lommel, Phosphoro-Photographic des ultrarothen Spootrums. Sitzber. bayr. Acad. 18. p. 597—408 (1898).

²⁾ H. Wiedemann und G. O. Schmidt, Wiedem, Ann. 58, p. 201-254 (1805).

⁸⁾ L a, p. 224.

⁴⁾ G. Le Bon, Revue scientif. (4) 11. p. 161-167 (1899).

587. Dahms 1) untersucht die Auslöschungserscheinungen auf vier verschiedenen phosphoreseirenden Körpern: Balmain'sche Leuchtfarbe (Ca-Sulfid mit Bi), Sr-Sulfid mit Cu, Zinksulfid und Flusspath. Er benutzt die Methode von Draper, nach der Belichtung mit dem Spectrum die phosphoreseirende Schicht mit einer photographischen Platte in Contact zu bringen, und auf dieser das Bild zu entwickeln. Er glebt an, dass man bei Substanzen, die photographisch gut wirksame Strahlen aussenden, das Spectralbild auch so erhalten könne, dass man ein Bild der Platte mit der photographischen Camera aufnehme.

Dahms fludet bei Balmain'scher Furbe Auslöschung vom Ultraroth bis etwa 450; dabai bleibt aber ein schmaler Streif bei etwa 850 hell. Ausserdem wird ein Streif 304-370 ausgelüscht. Es zeigt sich indessen, dass letzterer nur vorhanden ist, wenn die Schicht sehr hell phosphorescirt in dem Augenblick, we man das Spectrum darauf entwirft. Wartet man dagegen nach der Belichtung der Platte mit weissem Licht, bis sie nur noch schwach leuchtet, entwirft dann das Spectrum auf ihr, so erhält man nur Auslöschung von Ultraroth bis etwa 402 (mit dem hell bleibenden Streif bei 850), von da an aber ein helles, also erregtes, Spectrum. Dadurch erklärt sich wohl der Umstand, dass einem so vorzäglichen Beobachter, wie Becquerel, die merkwürdige Thatsache der Auslöschung im Ultraviolett entgangen ist. Diese Thatsache besagt, dass dieselben Strahlen, 2 394-370 auslöschend oder erregend wirken können, je nachdem sie auf eine hell oder schwach phosphorescirende Schicht fallen. Es ist zu bedauern, dass Dahms diese Erscheinung, das interessanteste Resultat seiner Arbeit, nicht näher verfolgt hat. Es scheint mir recht unwahrscheinlich, dass wirklich die Wellenlangen 394-370 dasselbe Licht auslöschen und erregen können; ich vermuthe vielmehr, dass bei der Erregung durch sie Licht anderer Farbe ausgesandt wird, als es das Sulfid sonst emittirt. Wir würden uns dann den Vorgang so zu denken haben, dass auch 394-370 auf das blane Licht nur auslöschend wirkt, dass es aber dann den dunkel gewordenen Phosphor zur Ausstrahlung anderen Lichtes anregt. Nach der Bezeichnung von Lenard und Klatt wäre bei 394-370 cine Erregungsvertheilung für ein bestimmtes Phosphorescenzband. Um das zu entscheiden, hatte die spectrale Zusammensetzung des von diesem Streifen ausgesandten Lichtes mit der des vom Phosphor gewöhnlich ausgesandten Lichtes verglichen werden müssen.

Bei dem Sy-Sulfid beginnt die Auslüschung schon bei erheblich längeren Wellen und reicht lückenlos bis ins Ultraviolett, etwa 380; dabei erkennt man, dass die kürzesten Wellen dieses Gebietes stärker ausgelöscht werden, als die von mittlerer Länge. Lässt man das Spectrum längere Zeit auf die Platto wirken, so ändert sich das Bild; man erhält Auslüschung von Ultraroth bis 450, dann sehr starkes Licht bis 410, gar keine Wirkung bis 300, dann

A. Dahme, Beiträge zur Konntniss von den Erscheinungen der Phosphorescens. Drude's Ann. 18. p. 425—403 (1904).

scharf einsetzend helles Licht. (Die Scharfe rührt vielleicht von der Cyaubande her, der Autor belichtet mit Kohlebogen.)

Bei Zinksulfid bemerkt der Verfasser, dass das Anfachen durch lauge Wellen ganz fehle, während durch Wärme, wie bei den fibrigen Phosphoren, ein Anfachen eintrete. — Man erhält bei Zinksulfid Auslöschung von etwa 1,5 μ bis 470, wobei indessen ein Streif im Ultraroth unausgelöscht blefbt; er ist nicht identisch mit dem Streif bei 850 des Calciumphosphors. Je länger man das Spectrum einwirken lässt, desto mahr verschwindet diese nicht ausgelöschte Stelle.

Endlich folgt Flussspath. Die Schicht von gepulvertem Flussspath wird dem Bogenlicht ausgesetzt, dann das Spectrum des Bogens darauf geworfen. Es zeigt sich, dass man nun ein ausgelöschtes Spectrum erhält, welches deste weiter nach Ultraroth und Ultraviolett reicht, je läuger das Bogenspectrum einwirkt; die Auslöschung wird bis etwa 350 verfolgt. Die erste Erregung bei Belichtung durch den Bogen muss also durch kürzere Wellen erfolgt sein, als sie in dem durch Glasprisma und Linsen entworfenen Spectrum vorhauden sind. Dahms meint nun, es konntan auch beim Flussspath Abuliche Verhaltnisse vorliegen, wie sie bei den Sulfiden gefunden waren, dass Strahlen entweder auslöschen können, wenn der Phosphor stark erregt war, oder erregen, wenn er schwach erregt war. Er regt daher jetzt seine Fluoritschicht uur sehr schwach an, und findet in der That, dass dann Auslöschung nur von Ultraroth bis etwa 460 stattfindet, von da an Erregung bis ans Ende des Spectrums. Lässt man das Spectrum auf vorher gar nicht erregten Flussspath fallen, so findet man Erregung von Ultraroth bis ins ausserste Ultraviolett. Die Erregung ist sehr schwach bis etwa 487, etwas kräftiger aber zwischen 600 und 570.

Bei dem vorher schwach erregten Flussspath zeigt sich noch ein dnukles Band (oder zwei?) so weit, im Ultraroth, dass entsprechende Wellenlängen durch Glas nicht durchgelassen werden. Ihr Ursprung bleibt unaufgeklärt,

588. E. Bacquerel') hatte im Jahre 1869 beim Entwerfen eines lungwelligen Spectrums auf leuchtendem Phosphor mitten im ausgelöschten Thelle
einen helbleibenden Streif bemerkt, und sich die Frage vorgelegt, ob dies daren
liege, dass in dem auffallenden Sonnenspectrum an dieser Stelle keine Strablen
vorhanden seien, oder ob es eine Eigenthümlichkeit des benutzten Phosphors sei,
dassgerade diese Wellenlängen nicht auslöschen. Jedenfalls war ihm klar geworden,
dass er eine Methode gefunden habe, die gestattete, Fraunhofersche Absorptionsbanden im Ultraroth zu finden. Erst 1878 unternimmt er 1) eine Anweidung der Methode, die 1875 3) zur Bestimmung einiger Wellenlängen führt.
Man kann zwei Methoden benutzen: entweder man belichtet die phosphores-

¹⁾ B. Becquerol, O. B. 69. p. 044-1004 (1880).

E. Becquerel, Sur la détermination des longueurs d'ondes des rayons de la partie infrarouge du spectre, su moyen des effets de phosphorescence. U. B. 77. p. 302—304 (1873).

⁵⁾ If. Becquerel, Sur l'observation de le partie infrarouge du spectre solaire, au moyen des effets de phosphorescence. O. B. 88. p. 249—255 (1876); Arch. sc. phys. et nat. (4) 57. p. 806—818 (1876).

cirende Schicht vorher, und entwirft, wenn sie lenchtet, auf ihr das Spectrum. Diese Methode hat den Nachtheil, dass die ganze Erscheinung schnell vergeht, ist aber bei allen Phosphoren anwendbar. Oder man belichtet gleichzeitig dauernd mit dem scharfen ultrarothen Spectrum und einem ganz unscharfen ultravioletten, dann erhält man die Erscheinung dauernd, wenn der Phosphor passend gewählt ist; er darf weder zu langsam abklingen, wie die Sulfide, noch zu schneil, wie Flussspath, Calciumcarbonat, Uranverbindungen, Platincyantre 1). Vorzüglich geeignet erweist sich Zinkblende. — Bei den Versuchen erkennt Becquerel, dass eins von den hellbleibenden Bündern durch die Natur des Phosphors bedingt ist, es erscheint auch bei Benutzung von Drummond'schem Kalklicht als Lichtquelle, die andern gehören der Sonne an. — Es wird ein Prisma aus Schwefelkohlenstoff und Glaslinsen benutzt, da Steinsalzpräparate zu unscharfe Spectra geben.

Um die Wallenlängen zu erhalten, reflectirt Becquerel das Licht vor Eintritt in den Spalt, entweder an einem Glimmerplättehen, oder an einer dünnen Luftschicht²). Dadurch erhült er zwei Strahlenbündel mit Gangunterschied, die im Spectrum Interforenzstrelfen erzeugen, und gestatten, wenn man eine Wellenlänge (die D-Linien) kennt, alle übrigen zu bestimmen³).

589. Diese Versuche werden in ungleich vollkommenerer Weise von seinem Sohne H. Becquerel⁴) fortgeführt. Namentlich verwendet er ein Gitter, was viel genauere Bestimmungen der Wellenlängen gestattet. Es ist hier nicht der Ort, die Resultate zu besprechen; es sei nur erwähnt, dass H. Becquerel auch Absorptionsspectra im Ultraroth untersucht, so von Wasser und von seltenen Erden, dass er endlich auch Emissionsspectra von Metallen darzustellen im Stande ist. Er benutzt neben dem Zinksulfid auch Calciumsulfide. Die längste erreichte Wellenlänge ist 1,8 µ.

Bei einem Ca-Salild findet Becquerel⁵) Auslöschung von 970—027 und von 861—700. Er glaubt nach Untersuchung vieler Phosphore das Gesetz aussprechen zu können, dass diejenigen, welche für sehr kurze Wellenlängen empfindlich sind, es auch für sehr lange seien, derart, dass wenn man die Em-

¹⁾ E. Becquerel, C. R. 89. p. 944-1004 (1809).

²⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (5) 10. p. 5—17 (1877); J. de phys. 6. p. 187 bis 144 (1877).

⁸⁾ Vergl. Bd. L. p. 741.

⁴⁾ H. Becquerel, Phosphorographie de la région infra-rouge du spectre solnire Longueur d'onde des principales raies. C. R. 98, p. 121—124 (1888). — Étades des radiation infra-rouges an moyen des phénomènes de phosphoroscence, C. R. 96, p. 1215—1218 (1888). — Maxima et minima d'axtinction de la phosphoroscence sous l'influence des radiations infra-rouges. C. R. 96, p. 1858—1850 (1883). — Epectres d'émission infra-rouges des vapeurs métalliques. C. R. 97, p. 71—74 (1888). — Hémoirs sur l'étude des radiations infra-rouges au moyen des phénomènes de phosphorescence. Ann. chim. et phys. (5) 80, p. 5—08 (1888). — Bectres d'émission infra-rouges des vapeurs métalliques. C. R. 99, p. 874—870 (1884). — Détermination des longueurs d'onde des raies et bandes principales du spectre solaire infra-rouge. C. R. 99, p. 417—420 (1884).

5) H. Becquerel, C. R. 96, p. 1858—1856 (1888).

702 Kapital V.

pfindlichkeitsgrenzen mit λ_{ν} und λ_{r} bezeichnet, für alle Phosphore $\lambda_{\nu} \times \lambda_{r} =$ Const. ist.

Später hat auf Veranlassung von Lommel 1) Fomm die Untersuchung des ultrarothen Sonnenspectrums unternommen, und es sind zuerst Phosphorophotographicen des prismatischen, dann des Gitter-Spectrums veröffentlicht worden. Sie reichen bis etwa zur Wellenlänge 0,96 μ . Neben den Photographicen von Abney und den neueren bolometrisch gewonnenen Spectren von Langley kommen sie natürlich nicht in Betracht; sie behalten aber doch ihr grosses Interesse, insofern sie eine automatisch erhaltene, von subjectiver Auffassung freie Abbildung darstellen 3).

In neuester Zeit hat Lehmann) die Methode für Emissionsspectra aufgenommen und ist zur Wellenlänge 1,7 μ gelangt.

C) Kathodophosphorescenz der seltenen Erden.

540. Eine hervorragende Rolle hat die Phosphorescenz bei der Geschichte der seltenen Erden gespielt; es ist eine umfangreiche Litteratur vorhanden, in welcher viele Einzelheiten so genau untersucht worden sind, dass es der Mühe lohnt, die Forschungen und Debatten in einem besonderen Abschnitt ausführlich zu erörtern.

Die Eröffnung dieses ganzen Gebietes danken wir Crookes. Bei seinen bekannten Untersuchungen über die Entladungen in verdünnten Gasen bemerkte er), wie seine Vorgänger auf diesem Gebiet, dass das Glas leuchtet, wo es von den Kathodenstrahlen getroffen wird. Er bringt auch Edelsteine im Vacuum in den Gang der Kathodenstrahlen b), findet, dass manche phosphoresciren, z. B. Diamanten; Rubin sendet rothes Licht aus, welches im Spectroscop eine Linie bei 6805 zeigt, dieselbe, welche Becquerel bei Thonerde gefunden hatte, wenn sie im Sonnenlicht phosphorescirt.

Nun folgt die erste genauere Untersuchung): Thonerde und Rubin worden genauer geprüft und geben dasselbe Spectrum mit der genannten Linie; aber eine aus Acetat hergestellte Thonerde gab nur schwache grüne Phosphorescenz, und unter vielen Rubinen zeigte einer das Gleiche. Auch Corund, Saphir, Spodumen

E. Lommel, Phosphoro-Photographic des ultrarothem Spectrums. Münch. Sitzber.
 p. 897—404 (1885).

²⁾ E. Lommol, Phosphoro-Photographic des ultrarothen Gitterspectrums. München Sitzber. 20. p. 85—87 (1890). Die ausführlichere Diesertation von L. Fomm, München 1800, habe ich mir nicht verschaften können.

H. Lehmann, Beiträge zur Kenntniss der ultrarothen Emissionsspectra der Elemente.
 Physik. Za. 5. p. 828 (1904).

⁴⁾ W. Orockes, De la lumière verte et phosphorosconte du chos moléculaire. C. R. 88, p. 288—284 (1879).

⁵⁾ W. Orockes, Contributions to molecular physics in high vacua. Proc. Roy. Soc. 28, p. 477—482; Phil. Trans. 170, H. p. 641—662 (1879).

⁶⁾ W. Crookes, On discontinous phosphorescent spectra. Proc. Roy. Soc. 82. p. 208 his 215; Chem. News 48. p. 287—239; Nat. 24. p. 89—91; C. R. 92. p. 1281—1268 (1881).

werden untersucht, zeigen theils die rothe Linie, theils nicht. — Dann folgen andere Erden: Berylloxyd phosphorescirt blau, Thonerde überhaupt nicht, Zirconerde prachtvoll blaugrün, Lanthanerde braun, Didymoxyd schwach kontinuirlich mit dunklem Band in Gelbgrün, Yttererde dunkelgrün, Erbinerde gelblich mit kontinuirlichem Spectrum und zwei dunklen Bündern bei 523 und 520. Es werden noch zahlreiche andere Oxyde untersucht, welche theils gar nicht leuchten, teils ein continuirlichen Spectrum zeigen. Calciumphosphat zeigt manchmal ausser dem continuirlichen Spectrum ein Band im Gelbgrün. Diamanten leuchten gelblich-grün, gelb oder roth; im zweiten Fall zeigen sie Linien bei 537, 513 stark, 508 stark. — Endlich erwähnt Orookes, dass er Fractionen der seltenen Erden untersucht habe und dabei auf ein Spectrum gestossen sei, welches aus Bändern besteht: einem rothen, einem orangefarbigen, einem citronenfarbigen (stark), einem grünen, einem blauen, und zwei starken violetten. In anderen Füllen waren die gelbe und die citronfarbige Linie doppelt, oder andere Veränderungen vorhanden.

Crookes spricht hier die Meinung aus, dass man durch Phosphorescenz neue Erden finden könne. "The fact of giving a discontinuus phosphorescent spectrum is in itself quite insufficient to establish the existence of a new body;" aber in Verbindung mit chemischer Untersuchung können die Methoden wichtig werden.

541. Die nachste Abhandlung von Grookes') ist höchst interessant: sie schildert die Verauche, den Ursprung des oben erwähnten oltronengelben Bandes zu finden, dessen Wellenlange etwa 571 ist. Crookes geht von der Heinung aus, dass es zu Ca gehöre; die weiteren Versuche weisen aber darauf hin, dass es sich um eine seltene Erde handele, welche kein Absorptionsspectrum weigt, und nach endlosen Müllen findet Crookes, dass reinste Yttererde neben zahlreichen anderen Bändern dieses Ausserst scharf und hall gebe. Sind nur Spuren Yttria vorhanden, so sieht man nur dies Band, wächst die Menge, so treten grune, endlich auch rothe und blane Bander hinzu. Das Spectrum wird folgendermaassen beschrieben: Bander bei 0087 und 0630 schwach, 6516 bis 6485 stärker, 6229-6100 schwach, dann ein stärkeres Band bis 0170. Unscharfes Band bis 5976, 5882-5750 schwach, das starke citronfarbige Band 5747-5727. Dann folgt ein viel schärferes citronfarbiges Band 5680-5661. Zwei characteristische grüne Bänder: 5495-5488, stark und unscharf, und 5407-5302, schwächer, aber schärfer; 5876-5370 schwach; 5178 schwach; 4933-4924, 4825-P. 4449, 4323. - Gleichzeitig findet Crookes, dass dies Spectrum etwas veränderlich ist, je nachdem es vom Sulfat, Oxalat oder Phosphat ausgeht, Zeichnungen für diese drei Fälle sind gegeben. Bei Mischung mit Ca ist die citronfarbige Linie noch zu sehen, wenn i Y auf 1000000 Ca kommt; sie wird aber bei Abnahme des Y-Gehaltes gleichzeitig schwächer und unschärfer.

W. Orockes, On radiant matter spectroscopy (Bakerian lecture). Proc. Roy. Soc. 85. p. 262—271 (1885); Chem. News 47. p. 261—264 (1888); Phil. Trans. 1888. III. p. 801 bis 918; Ann. chim. es phys. (6) 8. p. 145—187 (1884).

542. Neben der citronfarbigen Linie hatte Crookes 1881 auch eine oder zwei orangefarbige erwähnt; ihre Verfolgung bildet den Inhalt der nächsten Arbeit¹), die auf ebenso schwierige Weise zu dem Resultat führt, dass die Liuien von Samarium herrühren. Allein die Verhältnisse liegen hier noch verwickelter: Sa allein giebt die Liuien nicht, sondern es muss einem andern Körper beigemischt sein, z. B. Kalk. Damit sieht man ein rothes Band 6579—6455—6932, dann folgt das erste orange Band 6042—6070, das zweite 5078—5957 mit Helligkeit bis 5830; endlich ein grünes Band 5750—5530, auf welchem zwei hellere Streifen 5635—5922 und 5509 liegen.

Aber nicht nur mit Kalk tritt ein discontinuirliches Phosphorescenzspectrum auf, sondern auch mit vielen andern Körpern, wobei jedoch die Spectra verschieden sind. Orookes unterscheidet drei Typen: Gemische mit Be, Mg, Zn, Cd, La, Bi, Sb geben den ersten Typus: drei breite Bünder, deren Mitten bei 0304, 5967, 5610 liegen. Der zweite Typus entsteht durch Ba, Sr, Th, Pb: ein rothes Band 0406, ein orange Band 5944, zwei grüne bei 5050 und 5501. Der dritte Typus ist durch Ca und Al gegeben, nur ist in letzterem Fall das grüne Band gespalten.

Reines Sa — es handelt sich immer um ausgeglühte Sulfate —, lenchtet äusserst schwach, zeigt im Allgemeinen das Spectrum vom Typus 1. Danebon ist aber noch eine Linie sichtbar, die stärkste dieses Spectrums, bei 6088, welche äusserst scharf ist und weiterhin anomale Linie genannt wird.

Crookes mischt nun Sa mit Y, deren Sulfate gemeinsam gegiüht werden, in allen möglichen Verhältnissen. Dabei ergiebt sich das unerwartete Resultat, dass bei Zusatz von wenig Y nur das Spectrum des Sa sichtbar ist, daneben die anomale Linie 6088, welche mit wachsendem Y-Gehalt heller wird, z. R. bei 80% Sa und 20% Y brillant leuchtet. Von etwa 43% Sa und 57% Y an ändert sich das Spectrum, indem nun die Bänder des Y auftreten und allmählich überwiegen, die anomale Linie aber mit unveränderter Intensität bestehen bleibt, bis 3% Sa auf 97% Y kommen; dann beginnt sie sehr schnell zu verblassen. Sehr interessant ist die Bemerkung, dass die anomale Linie nur auftritt, wenn die gemischten Erden in Sulfat verwandelt und gegiüht werden, nicht aber, wenn sie einzeln geglüht und dann gemischt werden.

Figt man zu Sa + Y noch Ca, so wird das Sa-Spectrum viel stärker, die anomale Linie aber verschwindet.

Die Empfindlichkeit der Phosphorescenzreactionen auf Sa ist sehr gross. Figt man immer weniger Sa zu Kalk, so verschwinden die Bänder allmählich, zuletzt bleiben, bei 1 Sa auf 500000 Ca, nur die beiden orangefarbenen Bänder; dann verschwinden auch diese, es bleibt bis zu 1 Sa auf 2 500 000 Cz ein continuirliches Spectrum, welches aber von 5898 bis 5827 eine dunkte Unterbrechung zeigt.

¹⁾ W. Orookes, On radiant matter spectroscopy. Part. II. Samarium. Proc. Boy. Soc. 38. p. 414—422 (1885); O. R. 100. p. 1880—1882, 1405—1407 (1885); Ohem. News 51. p. 201 his 303 (1885); Phil. Trans. 1885, p. 691—725.

548. Im Jahre 1885 veröffentlicht Lecoq') ein im Jahre vorher niedergelegtes Schreiben mit folgendem Inhalt: Bei der spectralen Untersuchung von Salzlösungen mit Funken muss bekanntlich die Lösung den negativen Pol bilden. Bei Untersuchung von seltenen Erden, Chloriren aus der Familie von Di und Y, bemerkte er, dass wenn man die Funkenrichtung nmkehrt, die Flüssigkeit also zum positiven Pol macht, sich über der Flüssigkeit eine grünlich leuchtende Schicht bildet, welche ein besonderes Spectrum zeigt (spectre de renversement). Man sieht unscharfe Banden bei etwa 6205 sehr schwach. 58575 stärker, 573 von variabler Helligkeit, 5432 recht stark, 487 massig stark, 4705 schwach. Von diesen Banden verhalt sich 578 anders bei Intenaitatanderungen, als 543 und die übrigen. Lecog nimmt daher an. 573 und 543 gehören zu verschiedenen Elementen, die er Za und Za nennt. Sein Spectrum sei ausserst ahnlich dem von Crookes für Y beschriebenen: es werde aber desto schwächer, ie mehr Y seine Lösung enthalte, dagegen stärker mit wachsendem Gehalt an Er, und er meint, dass es eher zu Th gehore. Er theilt noch mit, dass Demarcay ihn auf die Existenz eines Umkehrungsspectrums auch bei Sa aufmerksam gemacht habe.

In welteren Abhandlungen findet Lecoq²), dass dasselbe Spectrum anch ohne Umkehrung sichtbar sei, wenn auch viel schwächer, dass es gut nur auftrete, wenn die Lüsung stark saner ist. Er tauscht nun seine Präparate mit solchen von Crookes, der andererseits die von Lecoq untersucht. Das merkwürdige Resultat ist, dass nach der Umkehrungsmethode beide Präparate das Spectrum desto heller geben, je weniger I vorhanden ist, nach der Crookes'schen Methode (geglühte Sulfate unter Kathodenstrahlen) aber die Spectra desto heller werden, je mehr I, je weniger Er vorhanden ist. Er glebt die Präparate E. Becquerel, der die Phosphorescenz durch die Belichtung mit Sonne untersucht, dabei verhalten sie sich, wie unter Kathodenstrahlen.

Dann theilt Lecoq 1) mit, dass er seit einigen Jahren oft ein Spectrum von seltenen Erden beobachtet habe, dessen Ursprung er nicht kenne. Die Fractionen geben es am stärksten, welche (nach der neuen Methode) $Z\alpha$ am helisten zeigen. Um aber Irrthümer zu vermeiden, nennt er die zugehörige unbekannte Substanz zunächst Z_{ν} . Das Spectrum zeigt:

5835, eine unscharfe deutliche Linie auf schwachem Band mit noch andern Maximis; 5750, unscharf, breit, deutlich; 5700, sehr unscharf, breit, schwächer als die vorige. Dann folgt ein breites Band mit mehreren Maximis

Lecoq de Bolsbaudran, Sur un nouveau genro de spectres métalliques. C. R.
 p. 1487—1440 (1685); Chem. News 42. p. 4—5 (1885).

²⁾ Lecoq do Boisbandran, Sur la fluorescence des terres rares. C. R. 101. p. 552. bb 555, 588—592 (1885); Cham. News 59. p. 200—201, 200—800 (1885).

⁸⁾ Siche dazu auch E. Booquerel, Etude spectrale des corps rendus phosphoroscents par l'action de la lumière ou par les décharges électriques. C. R. 101. p. 205-210 (1888).

⁴⁾ Le coq de Boisbaudran, Sur un spectre électrique particulier aux terres rures du groupe terbique. C. H. 102. p. 158—156 (1886); Chem. News 58. p. 68 (1880).

dessen Mitte 5269 ist; es wird nach kürzeren Wellen hin stärker, und endet mit der hellsten Linde bei 5250.

Es sei erwähnt, dass kurz darauf Lecoq noch einen neuen Namen Ze einführt: Bei der Fractionirung von Tb bemerkt er eine Absorptionslinie 4870, die er keinem bekannten Element zuordnen kann; das hypothetische Element wird daher Ze genannt. Diese Thatsache machte er allerdings erst 1895 bekannt.

544. Inzwischen hatte Crookes?) Erbium möglichst rein dargestellt, und gefunden, dass das geglühte Sulfat ein Phosphorenzspectrum giebt, desto heller, je reiner die Erde ist. Es soll sich also in dieser Beziehung verhalten wie Y, nicht wie Sa, welches ein Lösungsmittel bedarf. Das Spectrum zeigt vier Bänder bei 5564, 5450, 5318, 5197. Kurz darauf veröffentlichte er?) das Phosphorescenzspectrum einer Fraction, welche alle Eigenschaften des von Marignac Ya genannten hypothetischen Elementes zeigt. Die Bänder haben die Wellenlängen: 6446, 6415, 6180, 6094, 5970, 5676, 5613, 5405, 5406. Marignac zweifelte, ob Ya nicht identisch mit Mosandrum von Smith sei; allein eine Probe letzterer Erde zeigte Crookes durch ihr Phosphorescenzspectrum, dass sie ein Gemisch sei, jedenfalls Y enthalte.

Auch Lecoq 1) untersucht Mesandrum, findet, es gebe das Funkenspectrum von Y_{α} und das Phosphorescenzspectrum Z_{α} und namentlich Z_{β} ; Mesandrum sei daher ein Gemisch von Y_{α} und Tb. — Dann 1) betont er von neuem, dass Z_{α} und Z_{β} , oder vielmehr die zugehörigen Phosphorescenzlinien, zu verschiedenen Elementen gehören, da sich durch chemische Zusätze die einen oder anderen schwächen oder unterdrücken lassen. Zu Z_{α} rechnet er jetzt 573 und 4765, zu Z_{β} : 6205, 58575, 5432, 487. Er macht noch die eigenthümliche Beobachtung, dass wenn man die Funken nach der Mitte der Flüssigkeit überschlagen lässt, Z_{α} schwach oder unsichtbar sein kann, während sie in Funken nach dem Rande, dem Meniscus, sehr deutlich ist. Dies wird erklärt durch die Annahme, das Licht von Z_{α} komme aus geringer Tiefe der Flüssigkeit. Ferner theilt Lecoq 1) mit, dass Marignac nun für Y_{α} den Namen Gadolinium eingeführt habe. In zwei weiteren Abhandlungen findet Lecoq 1) auf Grund von Absorptionserscheinungen, dass Holmium noch zu-

Lecce de Boisbaudran, Sur un élément probablement nouveau existant dans les terbines. O. R. 121. p. 700 (1805).

W. Orookes, On radiant matter spectroscopy: Note on the spectra of orbia. Proc. Roy. Soc. 40. p. 77-79 (1880); Chem. News 58. p. 75-76 (1880); C. R. 109. p. 568-507 (1880).

W. Orookes, On radiant matter spectroscopy: Note on the earth Ya. Proc. Rev. Soc. 40. p. 286—287 (1886); Ohem. News 53. p. 188 (1886); O. R. 102. p. 646—647 (1886).

⁴⁾ Lescq de Boisbaudran, Sur la mesandrine de Lawrence Smith. C. R. 102. p. 647—648 (1886).

⁵⁾ Locoq de Boisbaudran, Les fluorescences Zz et Zß appartiennent-elles à des terres différentes? C. R. 102. p. 809-002 (1886); Chem. News 58. p. 217-218 (1880).

⁶⁾ Locoq de Boisbandran, Le Ya de M. de Harignac est définitivement nemmé gadelinium. C. B. 102. p. 902 (1886).

⁷⁾ Lescoq de Boisbaudran, L'holmine (ou terre X de M. Sorot) contient au moins deux radicaux métalliques, C. R. 102, p. 1008—1004 (1886); Chem. News 58, p. 205—206 (1886).
— Sur le dysprosium. C. R. 102, p. 1005—1008 (1880); Chem. News 58, p. 205—206 (1880).

sammengesetzt sei, und neunt den einen Theil, welcher durch die Absorptionsbänder 763 und 4515 characterisirt ist. Dysprosium.

545. Inzwischen hat Crookes!) die Untersuchung der Phosphorescenzspectra fortgesetzt und zunächst gefunden, dass die "anomale Linie" 609 weder
zu Y noch Sa, noch einem Gemisch beider gehören kann. Sie tritt nur in
Producten aus Samarakit auf, nicht in solchen aus Gadolinit; sie muss also zu
einem neuen Element gehören. Ebenso hat die weitere Untersuchung von
Y und von Ya oder Gd gezeigt, dass die einzelnen Phosphorescenzbänder sich
ganz verschieden verhalten, und Crookes meint daher, es liegen überall
noch Gemische vor, jedes Band gehöre zu einem besonderen Element, welche
nun provisorisch benannt werden:

```
Absorptionshand . .
                        . . . 448 gehört su D_a
                                            " Sy viellelaht Yb
                               475
Phosphoreseensband .
                                450
                                482
                   (Doppollinie) 545
                                           , G_{\beta} — Gadolinium oder Z_{\beta}
                                564
                                           , Gy
                                          " Go viellaicht Z.
                                574
                                597
                                            , G.
                                000
                                            n 88
                                            , G_{\zeta}
                                619
                                047
```

Crockes bestreitet, dass Z_a und Z_{β} etwas mit seinen Phosphorescenzbenden zu thun habe.

546. Leco q^2) meint, Crookes müsse jetzt selbst zugeben, dass das erste von ihm beschriebene Phosphorescenzspectrum nicht zu Y gehöre. Er hat nun ein Präparat von Tb hergestellt, welches Z_a kaum, Z_b stark zeigt. Eine kleine Menge davon mit reinster Yttererde (welche allein keine Phosphorescenz zeigt) giebt die grüne Doppellinie, die Crookes im Y-Spectrum gezeichnet hat. Eine andere Erde, hauptsächlich aus Er und Ho bestehend, zeigt bei Umkehrung Z_a stark, Z_b schwach; mit Y gemischt gab sie nach der Methode von Crookes die citronengelbe Bande stark. — In der nächsten Abhandlung Φ 0 bringt Leco Φ 1 die Beweise für diese Angaben. Die beiden grünen Bänder 649 und 541 gehören nicht zu Gd2, denn Gd2 mit Kalk erzengt sie im Vacuum sehr schwach, Tb2 mit Kalk sehr stark; ebenso verhalten sich Mischungen von Gd2 und Tb2 mit Y3. Diese beiden Bänder gehören also zu

¹⁾ W. Crookes, On some new elements in gadelinite and samarshite, detected spectroscopically. Proc. Roy. Soc. 40. p. 502—509 (1880); Chem. News 54. p. 18—15 (1880); C. R. 109. p. 1464—1466 (1880).

²⁾ Vergi. W. Crookes, Chem. News 54, p. 89-40 (1886).

Le coq de Boisbandran, Sur la fluorescence anciennement attribuée à l'yttria,
 R. 102, p. 1536-1559 (1886), Chem. News 54, p. 15-10 (1880).

⁴⁾ Lecoq de Boisbandran, Identité de l'orgine de la fluoresemen Z\$\beta\$ par renversement et des bandes obtenues dans le vide par M. Orookes. C. B. 108, p. 118—117 (1886).

Tb, der Substanz, die in Umkehrung sein Band Z_{θ} am stärksten giebt. Auch des Band 610, welches Crookes früher im Y gefunden, nun einem nouen Element G_{ξ} zuschreibt, gehört zu demselben Element, welches in Umkehrung Z_{θ} giebt. Er hatte dies Band in Umkehrung gemessen zu 6204, jetzt erhält er im Vacuum mit Kalk 6200, im Vacuum mit Y 6186, während Crookes 6189 fand. Da die Bänder breit und unscharf sind, mit verschiedenen Methoden, resp. in verschiedenen Lösungsmitteln erhalten sind, hält er die Unterschiede in den Wellenlängen für bedeutungslos.

In einer weiteren Arbeit 1), die hier nur kurz zu berühren ist, zolgt Lecoq, dass das Sulfat und Oxyd von Mn im Vacuum keine nennenswerthe Phosphorescenz zeigt, wohl aber, wenn es in sehr kleinen Mengen zu andern Körpern beigefügt wird, welche allein auch keine lebhafte Phosphorescenz zeigen, wie Sulfat und Carbonat von Ca, Mg, Zn, Cd, Sr, Be, Pb u. z. w. Es entsteht immer ein starkes Band von Roth bis Blau, dessen Maximum an verschiedenen Stallen liegt, z. B. mit Ca bei 540, mit Mg bei 620, mit Zn bei 628 u. s. w. Dann zeigt Lecoq 2), dass er durch Fractionirung mit Ammoniak Yttererde so weit reinigen kann, dass die Bänder Za und Zp fast verschwinden, nur nach Sa sichtbar ist; durch Behandlung mit Oxalsäure kunn auch dies boseitigt werden, und nun zeigt das Sulfat im Vacuum nur noch ganz schwache rosenrothe Phosphorescenz, die von Spuren von Bi herrührt. Diese Wirkung des Bi wird in einer folgenden Abhandlung 3) genauer besprochen.

Damit lässt Lecog zunüchst eine Unterbrechung in der Untersuchung der seltenen Erden eintreten und wendet sich zur allgemeinen Erforschung der Bedingungen der Phosphorescenz im Vacuum. Eine grosse Anzahl der Arbeiten dreht sich um die Frage, ob reine Thonerde phosphorescira, namentlich ein rothes Band gebe, oder ob dies nur auf Verunreinigung durch Orberuhe. An der Discussion betheiligen sich E. Becquerel und Orockes; aber diese Arbeiten sind an anderer Stelle erwähnt.

547. Crookes) hat in der Zwischenzeit seine bekannte Rede vor der British Association gehalten, in welcher er die Hypothese ausführt, dass unsere Elemente sich allmählich aus einem Urstoff entwickelt haben, dass in Folge davon die Moleceln eines Elementes nicht alle gleich zu sein brauchen. Wenn z. B. ein Stoff das Moleculargewicht 40 hat, so ist das nur ein Mittolwerth; die meisten Moleceln haben dies Gewicht, wenige 30 oder 41, noch weniger 38 oder 42 u. s. w. In Anwendung auf die seltenen Erden und die

^{. 1)} Lecoq do Boisbaudran, Figorescence des composés du manganèse, soumis à l'effique électrique dans le vide. O. R. 108. p. 468—471 (1880).

Lecoq de Boisbaudran, Purification de l'yttrin. C. B. 108. p. 627—629 (1886).
 Lecoq de Boisbaudran, Fluorescence des composés du bismuth soumis à l'effluve électrique dans le vide. C. R. 108. p. 629—631 (1886).

⁴⁾ W. Orookes, Opening address to the chemical section of the Brit. Assoc. 1886. Cham. News 54. p. 115-126 (1886).

Phosphorecsenzspectra wird daraus geschlossen, dass die Fractionirungsmethoden derartige Subelemente trennen künnen, welche die variable Intensität der einzelnen Phosphorescenzbanden bedingen. Dieselbe Idee findet sich in einem zweiten Vortrage 1) vor derselben Versammlung. In der ersten dieser Abhandlungen findet sich eine Zeichnung, nach welcher das Phosphorescenzspectrum von $Y\alpha$ oder Gd fast identisch ist mit dem Spectrum einer Mischung von 01 % Y und 30% $S\alpha$; bei letzterem ist nur auch noch $G\delta$ vorhanden. In der zweiten bespricht Crookes noch, dass in Yttererden aus verschiedenen Mineralien die einzelnen Componenten oder Subelemente in verschiedener Menge vorhanden seien. So sei in Gadolinit $G\beta$ und $G\delta$ reichlich, G_{δ} sparsam, $S\delta$ fehle ganz; in Xenotim sei $G\delta$ am reichlichsten vorhanden, dann $G\delta$, G_{δ} fehle fast, $S\delta$ ganz u. s. w. Dieselben Anschauungen findet man dann von neuem vorgetragen in einer Rede vor der Royal Institution. 2)

Ferner untersucht auch Crookes³) die Phosphorescenz von Thonerde von neuem. Auch er findet, dass die rothe Linie unter Umständen fehlen kann, aber entgegen Lecoq soll das nicht von einem Fehlen von Or herrühren, sondern vielleicht von einer Veränderung des Molecels.

548. Dann führt Crookes') eine neue Methode der Beobachtung ein, bel welcher ein Phosphoroscop benutzt wird. Eine Scheibe bezitzt am Umfang zwölf Löcher, welche etwa so gross sind, wie das Vacuumgefass, welches hinter der Scheibe aufgestellt ist, so dass es bei Rotiren der Scheibe bald sichtbar, bald verdeckt ist. Die Achse der Scheibe trügt einen Commutator, durch welchen der Primarstrom des Inductoriums geschlossen und unterbrochen wird, dessen Secundarstrom die Phosphorescenz erregt. Der Commutator ist verstellbar, und man kann ihn nach Belieben so sinatellen, dass sich die Öffnungen vor dem Vacuumgefüss befinden, wenn der Strom gerade unterbrochen worden ist. Je nach der Umlaußgeschwindigkeit der Scheibe, welche messbar ist, - kann man so das Phosphorescenziicht beobachten, welches zu verschiedenen Zeiten vorhanden ist. So findet sich, dass die verschledenen Linien verschieden lange nachleuchten, z. B. nach 0.0035 Secunden verschwinden G_{θ} und G_{α} , nach 0.0032 G_{θ} , nach 0.00175 G_{ξ} u. s. w. In dieser Weise untersucht Orookes Y und Gemische mit Ca. Ba. Sr. ferner Thonerde und viele andere Substanzen, Sa, welches nur verschiedene Linien von G zeigt, Scandium, welches kaum phosphorescirt, Thulium, Erbium, Ytterbinm, das zwei blaue Bänder giebt, bei 4574 (früher schon By genannt) und 4475, Y in vielen Mischungen, u. s. w. - Am Schluss der Arbeit werden die Charactere der verschiedenen Componenten G zusammengestellt:

W. Crookes, On the fractionation of yttria. Chem. News 54. p. 155-158 (1880).
 W. Crookes, Generals of the elements. Chem. News 55. p. 88-88, 05-00 (1887).

W. Orockes, On the orimson line of phosphorescent alumina, Proc. Roy. Soc. 42.
 p. 25—81 (1887); Cham. News 55. p. 25—27 (1887).

⁴⁾ W. Crockes, On radiant matter spectroscopy: Examination of the residual glow. Proc. Roy. Soc. 42. p. 111-181 (1887); Chem. News 55. p. 107-110, 119-121, 181-182 (1887).

 G_a , blane Bande 482, ist in einzelnen Sorten I sehr stark, in anderen schwach, fehlt ganz in Y_a von Marignac. Mit wenig Kalk ist die Dauer des Louchtens am grössten bei G_{β} , dann G_a , dann G_{δ} , mit viel Kalk folgen sich G_{δ} , G_a , G_{β} ; mit wenig S_r : G_{β} , G_a , G_{η} , mit viel: G_a , G_{η} , mit viel: G_a , G_{η} , G_{η} , mit viel: G_{δ} , G_{η} , G_{δ} , G_{η} , G_{δ} , mit viel: G_{δ} , G_{η} , G_{η} , G_{δ} .

 G_{β} , Doppellinie bei 545; concentrirt sich am basischen Ende der Fractionen; ist hervorragend in Y_{α} , gehört nicht zu S_{α} , leuchtet lange nach, wird

durch Kalkzusatz geschwächt.

Gr, grune Linie 584, gehört wohl zu Sa.

 G_{σ} , citronfarbige Linie 574, am schwächsten basisch in der Y-Gruppe; leicht von den übrigen zu trennen, ausser von G_{α} , fehlt allein in Y_{α} .

 G_a , scharfe gelbe Linie 597, stark basisch, kommt im Spectrum von La allein vor.

Gr, rothe Linie 019, fehlt ganz im Xenotim.

 G_{7} , rothe Linie 647, am stärksten basisch, reichlich in Samarskit, wenig in Hielmit, Euxenit, Cerit. Besonders verstärkt durch S_{7} .

St, orangefarbene Linie 609, die "anomale Linie"; ist am reichlichsten in Samarskit, fehlt in Gadolinit, Xenotim u. s. w.; wird durch Ca unterdrückt.

Da alle diese verschiedenen Körper das gleiche Funkenspectrum geben, das des Y, so meint Crookes, es seien zur Erklärung zwei Wege offen: entweder man nehme mit ihm an, dass es eich immer um Y, aber in verschiedenen molecularen Zuständen handle, oder man müsse annehmen, es seien lanter verschiedene chemische Elemente; dann müsse Gö neben der citronfarbigen Phosphorescenzlinie das Funkenspectrum von Y erzeugen, die übrigen Elemente aber nur Phosphorescenzlinien, und nur durch Vernneinigung mit Spuren von Gö anch dessen Funkenspectrum.

640. Ich mass nun wieder zu Lecoq zurückkehren. In einer Reine von Mittheilungen) an die Pariser Academie bespricht er Fälle, in denen bei Phosphorescenz im Vacuum nahezu scharfe Linien auftreten, während gewöhnlich sehr breite Bänder sichthar sind. Die erste Abhandlung enthält: Thonerde (die ganz frei von Cr ist, und daher keine Phosphorescenz zeigt), mit 2 % Samarerde in Sulfat verwandelt und kurze Zeit auf die Temperatur zwischen Schmelzpunkt des Silbers und Kupfers erhitzt, liefert drei unscharfe Bänder, deren Lage wenig von der abweicht, die man im Umkehrungsspectrum des Sa sieht. Das rothe Band ist unmessbar, die andern sind 5997 und 5636. (Das Umkehrungsspectrum zeigt etwa: 6434, 6028 und 5957, 581.) Wenn man aber sehr stark calcinirt, so treten zahlreiche scharfe Linien auf, nämlich:

Lecoq de Boisbaudran, Nouvelles fluorescences à raies spectrales bien définies.
 R. 105. p. 288-261, 261-204, 348-848, 784-788 (1887).

¹⁾ Vergleiche dazu eine Kritik von Marignac, Arch. et phys. et ant. (3) 17. p. 378 bis 889 (1887), der eis dritte Erklärung annimmt, alle Körper salen Y und geben daher dessen Funkenspectrum, enthalten daneben verschiedene Verunreinigungen, von demen die Phosphorescens harrührt. Die Antwort von Orookes siehe: Ohem, News 56. p. 39—40 (1887).

674.6 unscharf, sohr schwach	.022.4 siemlich sehwach	108wdos 5.585
901,4 seliwach	610.8 attlirker	591.6 ,
950.5 n	010.8 schwächer	572.5 starker
637.9 ,	590.0 siemlich schwach	568.5 schwach
525.5 gnt sichtbar	500,1 schwach	554.8 sohr sohwach

Wenn man während des Versuches die Erden erwärmt, so wird die Phosphorescenz viel schwächer.

Die zweite Abhandlung bespricht ebenso Thonerde mit Z_{α} , oder genaner gesagt, mit der Erdfraction, welche Z_{α} am stärksten zeigt, aber auch Z_{β} enthält. Nach schwacher Calcination des Gemisches mit $2\,^{\circ}/_{\circ}$ der seltenen Erde sieht man hauptsächlich die Banden, welche das Umkehrungsspectrum von Z_{β} zeigt, nur Spuren der Umkehrungsbanden von Z_{α} . Wenn man aber sehr stark erhitzt, tritt ein reiches Linienspectrum auf. Lässt man die Linien fort, welche bei Thonerde mit Z_{β} viel stärker sind, so bleiben folgende für Z_{α} : (ich gebs nur die Wellenlangen an ohne Intensitäten und die nähere Beschreibung)

8,800	407.2	471.0
587.8	404.8	
585.5	402.6	
₹ 652.1	490.0	
570.7	487.0	
670.8	483.0	
578.8	481.7	
•	479,5	
•	477.0	

Die breiten Bänder des Umkehrungsspectrums von Z_a liegen bei 573.0 und 470.5. Lecoq meint daher, diese Bänder seien bei hoher Erhitzung in obige Liuien aufgelöst und nach Roth verschoben. Bei Erhitzung der Erden während des Versuchs werden diese Liuien sehr geschwächt, während die zu Z_{β} gerechneten unverändert bleiben.

Die dritte Abhandlung bespricht Zs. Wird Thonerde mit 2% Zs in Sulfat verwandelt und mässig geglüht, so sieht man im Vacuum die vier Bänder, welche Zs auch bei Umkehrung giebt, nur schwach verschoben, nämlich: 622.8, 585.0, 555.7—537.6, 509.6—479.5.

Wird aber stark erhitzt, so treten die oben erwähnten Linien von Z_a und solche von Z_b auf, wobei erstere etwas stärker sind, wenn das Rohr kalt ist, aber viel schwächer werden, wenn man das Rohr erhitzt. Die zu Z_b gerechneten Linien sind folgende:

627:1	550.2	400.0	448.4	422.0
620,3	551.4	462.4	441.1	418.8
506,7	645.4	400.6	489.1	414.8
500.4	543.4	446.5	430.0	•
585.5	502.2	440.4	482.1	

Auch hier meint Lecoq, die Linien entsprüchen den Umkehrungsbanden von Zs, welche nur aufgelöst und nach Roth verschoben seien. Das scheint Kayser, Spesinssogia IV.

mir sehr zweifelhaft. Uebrigens ist er selbst nicht sicher, ob alle diese Linker zu Ze gehören, und bezeichnet einzelne mit den Nummern I bis VI, welche vielleicht zu anderen Erden gehören; er nennt ferner noch andere Linien unter den Nummern VII bis VIII, welche er bei Gelegenheit dieser Untersuchungen beobachtet hat, und deren Ursprung unbekannt ist. Er theilt endlich noch mit, dass er von Thonerde mit Yb vier Banden erhalten habe, deren drei erste 464.0, 459.3 und 453.6 sind, meint aber, sie gehörten zu Thulium.

In der letzten dieser Abhandlungen wird als Lösungsmittel für die seltenen Erden nicht Thonerde, sondern Galliumoxyd genommen. Diese, mit 2% Sa schwach calcinirt, giebt drei Bänder, deren beide letzten bei 500.3 und 564.4 liegen, — wie bei Verwendung von Thonerde. Glüht man stark, so treten schwache Bänder und scharfe Linien auf, deren wichtigste sind: 628.2, 616.2, 607.0, 507.7.

 $Gu + Z_{\bullet}$ stark geglüht, liefert Linien, die hauptsächlich zwei Gruppen bilden, die wieder den aufgelösten Umkehrungsbanden entsprechen sollen, und dann nach Roth verschoben wären. Die Hauptlinien sind:

590.8	501.6
594.2	497.0-489.7
590.2	485.0
₹ 586.0	481.7
582.2	470.5
560.5	
578.6	

 $Ga + Z_{eta}$ stark geglüht giebt im Wesentlichen nur das Spectrum der Verunreinigung Z_{a}

Thonerde mit Praseodym schwach erhitzt gibt nichts, stark erhitzt dagegen folgende Linien: 645.7, 623.7, 616.2, 603.5, 521.2.

Sie werden stärker, wenn man das Rohr von aussen erwärmt, oder den Strom längere Zeit durchgehen lässt, wodurch ja das Rohr ebenfalls erbitst wird.

550. Inzwischen sind weitere Veröffentlichungen von Crookes erfolgt. Er versucht den Widerspruch gegen Lecoq in Betreff der rothen (crimson) Linie aufzuklären, welche Thonerde zeigt, $\lambda = 0940$; Lecoq schreibt sie Spuren von Cr zu. Crookes i sucht Alaun auf jede Weise chemisch von Cr zu befreien; schliesslich sucht er durch fractionirte Krystallisation von Ammoniak-Alaun den Alaun zu zerlegen. Das Phosphorescenz-Spectrum besteht zunächst aus einigen Linien neben der rothen Doppellinie, und aus einem breiten scharfen Band von Roth bis Grün. Bei weiterer Fractionirung wird dies Band ersetzt durch eine größere Anzahl scharfer Linien, und die rothe Linie (in Wahrheit ein enges Linienpaar) wird schwächer, ist sogar einmal ganz

¹⁾ W. Crookes, On a sharp line spectrum of phosphorescent alumina. Chem. News 56. p. 59-62, 72-74 (1887).

verschwunden. Aber Crookes bestreitet, dass der Grund dafür die Entfernung von Gr sei, denn solches sei von Anfang an nicht vorhanden gewesen. — Nun erscheint die erste der eben besprochenen Abhandlungen von Lecoq; Crookes wiederholt die Versuche mit Thonerde und Samarium, bestätigt die Beobschtungen, deutet sie aber ganz unders: wenn das Gemisch von Al- und Sasufat schwach erhitzt wird, so bleiben die Sulfate bestehen; da Al-Sulfat kein Phosphoresconzspectrum glebt, wohl aber Sa-Sulfat, so erhält man vom Gemisch das Sa-Spectrum. Wenn man aber sehr stark erhitzt, so zerfallen die Sulfate, man erhält ein Gemisch der Oxyde; von diesen glebt Sa kein Phosphoresconzspectrum, wohl aber Al das neue Spectrum, welches Crookes eben gefunden hatte. Das Spectrum also, welches Lecoq als Sa beschrieben hat, und welches er für die aufgelösten und nach Roth verschobenen Sa-Bänder halt, ist nichts anderes, als ein Al-Spectrum. Dies wird bestätigt durch die im zweiten Theil der Arbeit gegebenen Messungen, die ich anführe:

Al	11+84	Al	Al + 8a
((0.10	-	5888	6888
_	0705	6810	5810
U777	-	5782	5781
_	0757	5754	_
4017	0017	5729	5720
0575	0576	_	5689
0514	0514	6889	5630
0005	CHECK	5654	5554
0248	0248	_	8519
0214	6214	5462	5462
6197	#19T	5480	5480
0111	0111	_	5418
(1006	11005	_	5865
	001B	5860	
	5965	_	6885
502-1	0924	5170	8170
KOUN	1000	4022	4022

Man wird die Identität beider Spectra zugeben müssen, und Crookes versichert, dass in seinem reinen Al kein Sa vorhanden war. Danach müsste man ihm beistimmen, dass Lecoq sich gehrt hat, dass er ein Al-Spectrum für ein Sa-Spectrum gehalten hat.

Gleichzeitig wendet Grookes') hohe Erhitzung auf andere Erden an. Während früher schwach erhitze Yttererde keine Phosphorescenz gezeigt hatte, glebt nun sehr hoch erhitzte ein brillantes Spectrum von scharfen Linien, Lanthanerde ebenso ein Spectrum von Linien und Bändern. Beide Spectra sind im zweiten Theil der Arbeit abgebildet, und es werden die Messungen angegeben, welche ich hier übergehe. Erwähnt sei nur, dass an Stelle des "citronfarbigen Bandes" von Yttriumsulfat hier eine ausserst helle und scharfe

61*

¹⁾ W. Crookes, On sharp line spectra of phosphorescent yetris and lanthans. Chem. Kews 56, p. 62, 81-82 (1887).

Doppellinie, $\lambda = 5731,5728$, erscheint. In gleicher Weise behandelt zeigten die Oxyde von Sa, Yb, Er nichts Auffallendes.

551. Das nächste Jahr, 1888, fördert die hier besprochenen Fragen nur wenig. Lecoq behandelt nur die Phosphorescenz von Ca mit verschiedenen Metallzusätzen, Crookes¹) bespricht von neuem seine Vorstellung über die Existenz wenig verschiedener Moleceln, der sogen. Meta-Elemente.

Als vorläufigen Abschluss seiner Phosphorescenzarbeiten giebt dann Crookes*) im nüchsten Jahre noch mal eine Uebersicht aller von ihm gefundenen Resultate, zahlreiche Abbildungen der Spectra,*) eine Darstellung der Discussion mit Lecoq. — Darauf antwortet Lecoq.*) in einer scharf geschriebenen Abhandlung, welche er, da das J. chem. soc. die Aufmahme verweigert, in dem Journal der Pariser chemischen Gesellschaft veröffentlicht. Wesentlich Neues ist aus beiden Publicationen nicht zu ersehen. Der Hauptstreit dreht sich um Y und Z_a , Z_{β_1} Lecoq hebt hervor, dass es sinnlos sol, diese als Metaelemente von Y zu betrachten, da z. B. Z_{β} ein Aequivalentgewichtvonetwa 124.7 habe, Ydagegen 75.7; Z_{α} und Z_{β} sind keine Theile von Y, wie etwa Nd und Pr vom alten Di, sondern Elemente, welche das Y verunreinigten. Auch nach ihrer Entfernung bleibt das alte Y bestehen mit seinem Atomgewicht, seinem Funkenspectrum u. s. w. — Ich will nicht weiter auf die beiderseitigen Angriffe und Vertheidigungen eingehen, da ich die Thatsachen schon vorher besprochen habe.

552. Lecoq arbeitet nun auf dem Gebiet allein weiter. Zunächst wäre noch eine Arbeit) zu erwähnen, in welcher er den Nachweis liefert, dass $Y_a = Gd$ ein besonderes Element ist. Dann ontersucht er die Phosphorescenzen, welche im Vacuum auftreten, wenn Sa, Z_a und Z_{β} zu Zirconerde oder Kleselsäure als Lösungsmittel zugesetzt werden; weiterhin wird auch Zinnsäure und Tantalsäure verwandt. Im Allgemeinen treten characteristische Phosphorescenzspectra nur nach starker Calcination auf; es werden Messungen gegeben. Es folgen dann mehrere Arbeiten über Gd, über das Atomgewicht von $Z_{\beta} = Tb$; dann folgen wieder Untersuchungen des Sa. Lecoq ohatte früher im Funkenspectrum von Sa drei Linien erhalten, 106.2,

W. Orookos, On elements and mota-elements. Chem. News 57. p. 206—269, 216
 217, 226—228 (1888).

²⁾ W. Orookes, Rede bei der jährlichen Generalversammlung der Ohem. soc.; J. chem. soc. 55. p. 255—285 (1889); Chem. News 60. p. 27—80, 80—41, 51—58, 03—60 (1889).

 ⁸⁾ Auf einer der Abbildungen findet sieh noch ein Band bei 6442 mit GB beseichnet.
 4) Lecoq de Beisbauden, Bemarques sur un discours de K. W. Crockes, reistif

a) Lecoq de Boisdaderan, Remarques sur un discours de M. W. Oronkos, re à l'histoire des torres rares. Bull. soc. chim. de Paris (3) 8, p. 58—07 (1890).

Lecoq de Boisbaudran, Sur le gadelinium de M. de Marignac. C. R. 106.
 p. 165—168 (1889).

⁶⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur quelques nouvelles fluorescences. C. R. 110. p. 24 bis 28, 67-71 (1890).

⁷⁾ Lecoq de Boisbandran, C. R. 111. p. 808-805, 409-411, 473-474 (1890).

⁸⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur l'équivalent des terbines. C. B. 111. p. 474—475 (1890).

⁹⁾ Lecoq de Bolsbandran, Recherches sur le samarium. C.R. 114. p. 575-577 (1892).

462.7, 450.3, welche in dieser Reihenfolge intensiver sind; ferner hatte er im Umkehrungsspactrum eine Phosphorescanzbande bei 622 — 611.2 bemerkt. Nun indet er, dass beim Fractioniren von Sa mit Ammoniak sich sowohl die Intensität der drei Linien als der Bande andert. Er nennt das hypothetische Element, welches zu den drei Linien gehört Z_{ϵ} , das Element, welches zu der Bande gehört Z; er meint, dass es vielleicht in Beziehung zu der "anomalen Linie" 609 von Orookes stehe. In einer folgenden Arbeit 1) werden die ersten der eben gemannten Fractionen mit Ammoniak, welche Z. und Zr am besten raigen, mit Oxalsaure fractionirt. Das Phosphorescenzspectrum von Sa, sowie Z und Zz bleiben in allen Fractionen nahezu gleich, während die Umkehrungsbande Zs in den ersten Fractionen vollständig verschwunden ist. Dann wird die Umkehrungsbande $Z_{\mathcal{I}}$ genauer untersucht, die er nie stärker als die orangefarbige & Bande erhalten hat. Er wiederholt, dass sie mit Crookes' anomaler Linie 609 in Beziehung stehen müsse; beide werden heller, wenn die drei Samariumbanden schwacher werden. Die Wellenlunge von Zr ist variabel: in samarreicher Yttererde liegt sie bei 600; in Yttererde ohne $Z_{\beta} + S_{\alpha}$ bei 608.7, in $Y + Z_{\beta}$ + Sa oder in Gd + Sa bei 009.1; bei Tb + Gd + Sa bei 810.3; bei Tb +8a + Gd + La bei 011.2; bei La + Sa bei 012.7, u. s. w.

Die folgende Abhandlung 1) zeigt von neuem die Veränderlichkeit dieser Umkehrungsbanden: Die Intensitat von Z_L wächst, wenn man zu einer Chlorürlbang von Su Salzsäure fügt, ebenso, wenn man zu einer Nitratissung Salpetersäure setzt; aber sie sieht in diesen beiden Fällen verschieden aus: in Salzsäure liegt die Mitte bei 614.4, der Rand bei 611.8, in Salpetersäure die Mitte bei 615.5, der Rand bei 614.4. — Beim Acetat ist Z_L unsichtbar, wird such durch Essigsäure nicht hervorgerufen. — Z_B und Z_L sind heller in Funken nach Mitte der Flüssigkeit, werden geschwächt durch Zusatz von Fe-perchlorür; Z_L und die Bänder von Sa sind stärker am Rande, werden durch das Eisensalz wenig beeinflusst. — Das Chlorat einer an Z_L und Z_B reichen Erde zeigte in wässriger Lösung Z_L viel stärker, als Z_B, nach Zusatz von ½ Volumen Salzsäure aber Z_B stärker als Z_L. Auch das Nitrat gab Z_L heller als Z_L, Zusatz von Salzsäure machte Z_B stärker. Aehnliche Untersuchungen über Z_L bringt auch die letzte Abhandlung von Lecog.)

553. In die Zeit dieser Arbeiten fallt eine Veröffentlichung von Bettendorff (): Er findet, dass reines Sa im Vacuum keine Phosphorescenz zeige, — was ja auch Crookes gefunden hatte, — dass dagegen reine Lanthanerde ein sehr schünes Spectrum gebe mit Bandern bei: 6056, 6454—6275, 6250,

¹⁾ Lecoq de Boisbaudran, Rechembes sur le samarium. C. R. 116, p. 611-618 (1898).

²⁾ Lecoq de Boisbaudrau, C. B. 116. p. 674-677 (1898). 5) Lecoq de Boisbaudrau, C. B. 117. p. 190-201 (1898).

⁴⁾ A. Bettendorff, Studion über die Erden der Cerlum- und Yttrium-Gruppe. Liebig's Ann. d. Chem. 268. p. 104—174 (1891).

6156-6057, 5978-5002, 5524, 5397, 5110, 4955. Spater 1) beschreibt er auch das Phosphorescenzspectrum von Gd.

554. Es tritt nun eine lange Pause in der Bearbeitung dieses Untersuchungsgebietes auf: erst im Jahre 1899 tritt Crookes?) mit neuen Beobachtungen hervor. Er hat Y nach verschiedenen Methoden fractionistigurch Schmelzen der Nitrate, durch Krystallisation der Oxalate, durch Fällung mit Kalisulfat. So ist er zu einer hellbraunen Erde gelangt, die ein Aequivalentgewicht von 117 besitzt und als geglühtes Sulfat im Vacnum ein besonderes Phosphorescenzspectrum zeigt. Dasselbe liegt im Ultraviolett; Crookes hat einen Quarzspectrograph construirt, der hier zum ersten Mal benutzt wird. Das Element wird Victorium (Vc) genannt; es zeigt am stärksten Linien bei 3120 und 317, schwächer 3219, 3064, 3060; die schwächeren Linien sind etwas unscharf, — wie Crookes meint, weil die Erde noch unrein sei.

555. Jetzt findet sich ein neuer Mitarbeiter für die seltenen Erden, E Demarçay's). Bei Untersuchungen über Gd und Sa glaubt er ein neues Element zu finden, welches er zunächst S neunt, und durch einige Linien seines Funkenspectrums characterisirt. — Nachdem er eine neue Fractionirungsmethode entdeckt hat,'s) untersucht er's) Sa näher und beschreibt dessen Umkehrungsspectrum. Er meint, die Umkehrungsspectra seien durchaus vergleichbar mit den Spectren im Vacuum, da auch sie durch Strahlung von der negativen Electrode angeregt würden. Während Lecoq bei Sa erst drei regelmässige und ein unregelmässiges Band gefunden hatte, später noch ein fünfter, nämlich: 643.5, 614.4 (mit wechselnder Ausdehnung bis 623.8), Band mit zwei Maximis 602.8 und 695.7, 560.6, 585.4 (schwächer und varlabel), glebt sein reines Sa in Umkehrung von saurer Lösung: 644 breit, Band von 610—598 mit zwei Maximis bei 604 und 695, 564 breit, unscharf. Das Band bei 614.4 fehlt vollständig.

Die nächste Abhandlung 9 beschäftigt sich mit Σ , welches er durch seine Fractionirungsmethode von Sa getrennt hat. Es zeigt zunächst die drei Funkenlinien stark, welche Lecoq mit Z_s bezeichnet hatte, er nennt das Element daher jetzt $\Sigma - Z_s$, das Funkenspectrum wird genauer beschrieben. Ferner zeigt des Präparat eine Reihe von Absorptionsbanden, und endlich

¹⁾ A. Bettendorff, Studien über die Erden der Cerlum- und Yttriumgruppe. Liebig's Ann. d. Chem. 270. p. 876—886 (1892).

²⁾ W. Crockes, Chom. News 79. p. 212 (1899); Photographic researches on photophorescent spectra: on Victorium, a new element associated with yttrium. Proc. Roy. Sec. 65, p. 287—248 (1899); Nat. 60. p. 317—319 (1899).

⁵⁾ E. Demarçay, Sur un nouvel élément contanu dans les terres rares volsines du samerium. C. R. 192, p. 728-780 (1896).

⁴⁾ E. Demarçay, Sur un nouveau mode de fractionnement de quelques terres races. C. B. 180. p. 1019—1022 (1990).

⁵⁾ E. Demarçay, Sur le samarium. C. R. 180. p. 1185-1189 (1000).

⁸⁾ E. Demarqay, Sur les terres inconnues dans la samarine brute. C. R. 180. p. 1469-1472 (1900).

glebt es ein characteristisches Umkehrungsspectrum: 625—015 sehr stark, 584—587 stark, 585—582 ziemlich schwach, 580 schwach, 557—552 ziemlich schwach, 587—533 stark, 525 sehr schwach. Am meisten characteristisch ist das erste Band, welches Lecoq $Z_{\rm L}$ genannt hatte, also $Z_{\rm L}$ ist wohl dasselbe Element, wie $\Sigma - Z_{\rm L}$; ob aber Funkenspectrum, Absorptionsspectrum und Umkehrungsspectrum zu einem und demselben Element gehören, kann Demarçay nicht entscheiden. Nachdem dann Demarçay in zwei weiteren Abhandlungen ') noch mehrere hypothetische Elemente mit Γ , Δ , Ω und Θ bezeichnet und das Funkenspectrum des reinen $S_{\rm L}$ beschrieben hat, stellt er sein Σ reiner her; er findet ') wieder, dass es identisch mit Lecoq's $Z_{\rm L}$ und $Z_{\rm L}$ und mit Crookes $S_{\rm L}$ sei, da die beiden letzteren durch das anomale Phosphorescenzband 600 characterisitt sind. Er benennt jetzt das Element definitiv Europitum ($E_{\rm L}$), beschreibt das Funkenspectrum und bestimmt das Aequivalentgewicht. Bei Phosphorescenz im Vacuum giebt das calcinite Sulfat besonders: 609 sehr stark, wahrscheinlich doppeit, 570 deutlich, breit, 503 stark, sehr breit. Der

Grad der Calcination beeinflusst die Banden. Nimmt man als Lösungsmittel das Sulfat von Gd, so erhält man ein ihnliches, aber complicirteres Spectrum; mit Thonerde sieht man ein brillantes Spectrum mit scharfen Linien.

Durch diese wichtigen Arbeiten ist nicht nur ein neues Element gewonnen, sondern was für uns hier wichtiger ist, eine Aufklärung über das anomale Verhalten der Linie 609 gegeben; Eu war in den verschiedenen Präparaten von Crookes und Lecoq in variablen Mengen vorhanden.

556. Zu derselben Zeit wurden unter Muthmann's Leitung in München Untersuchungen vorgenommen, welche noch wichtiger sind, und zu einer nahezu vollständigen Entscheidung über die Streitfrugen zwischen Orookes und Lecoq führen. Die erste dieser Arbeiten stammt

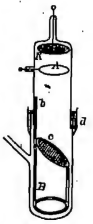


Fig. 06.

von Muthmann und Baur³), die zweite von Baur und Marc⁴) Es ist interessant und für die Schwierigkeit der Deutung der Erscheinungen ausserst bezeichnend, dass diese beiden Arbeiten zu entgegengesetzten Deutungen führen. In den ersten werden die Phosphorescenzspectra mit Orookes dem La, Y, Gd

E. Demarçay, Bur quelques nouveaux spectres de terres rares. C. B. 181. p. 887
 bis 280 (1900); Chom. News 82, p. 127 (1900). Sur les spectres du samarium et du gadelinium.
 C. R. 181. p. 905—008 (1900).

²⁾ E. Demarçay, Sur un nouvel élément, [l'europium, C. B. 189. p. 1484 bis. 1486 (1901).

⁵⁾ W. Kuthmann und E. Baur, Eluige Beckschtungen über Luminescens-Spectren. Ber. Chem. Ges. 83, 2, p. 1748—1768 (1990).

⁴⁾ H. Baur und R. Marc, Usber die Luminescenz-Spectren der seitenen Erden. Ber. Chem. Ges. 84 p. 2400—2406 (1901). Vergl. auch B. Marc, Dissert. München 1902 bei Höfling, wo sich grömere Zeichnungen der Spectra finden.

zugeschrieben, Lecoq's Annahme, dass in allen diesen Fallen Verunreinigungen die Phosphorescenz bedingen, sahr entschieden verworfen, während die zweite Abhandlung umgekehrt Lecoq eigentlich in allen Punkten Recht giebt, freilich noch sehr wesentlich Neues hinzugefügt.

Aus der ersten Arbeit sei zunächst der Apparat zur Erregung der Phosphorescenz erwähnt, welchen Fig. 96 darstellt: das Glasgefäss, welches oben die Kathode K, darunter die ringförmige Anode A besitzt, ist aus zwei zusammengeschliffenen Hälften zusammengesetzt, die noch durch Quecksilberdichtung d luftdicht zusammengefügt werden. In der unteren Hälfte steht ein Glasstativ B mit Handgriff b und einem concaven Tischehen c, welches unter 36° gegen die Horizontale geneigt ist und zur Abhaltung der Phosphorescenz des Glases mit Platin überzogen ist. Das Seitenrohr führt durch eine Kundt'sche Feder zur Luftpumpe. Untersucht werden La-Oxyd und Suifut, Y-Oxyde und Sulfate verschiedenen Ursprungs, welche verschieden phosphoreschren, Gd-Oxyd. Die auftretenden Bänder werden La, Y und Gd zugeschrieben.

Die weitere Untersuchung durch Baur und Marc führt dann aber zu dem Resultat, dass in reinem Zustand Y, Gd und La gar nicht phosphoresciren, sonderen dass das Licht ausschließelich durch kleine Verunreinigungen mit Er, Nd und Pr entsteht, — und das ist das ganz unerwartete Neue der Arbeit. Diese Erkenntniss wurde dadurch ausserordentlich erschwert, dass größere Mengen dieser Erden das Leuchten verhindern, dagegen ein Zehnmillionstel deutlich sichtbar ist; ein Zusatz von 1% ist im Allgemeinen am günstigsten. Ein Sulfat (1 Nd in 100 Kalk) gab das Spectrum, welches bisher dem Gd zugeschrieben wurde, 1 Er mit 100 Kalk gab das Y-Spectrum, Pr endlich erzeugte das angebliche La-Spectrum.

Neben den Lösungen von Er, Nd und Pr in Kalk werden auch solche in Y untersucht, ferner in Thonerde, die sich sehr ungeeignet erwies, abenso in Zinksulfat. Besser erwiesen sich Ba- und Sr-Sulfat sowie Mg-Oxyd; die standen aber hluter Kalk weit zurück; auch zeigten die Spectren entsprechend den verschiedenen Lösungsmitteln ziemlich bedeutende Unterschiede. Die wirksamen Erden beeinflussen sich auch gegenseitig: wenn Nd- und Er-Sulfat in Verhältniss 1:4 in Ba- oder Y-Sulfat gelöst werden, so sind beide Spectra gleich stark vorhanden. Ist dagegen von der einen oder anderen Erde mehr vorhanden, so wird das Spectrum der anderen unterdrückt. Diese Erscheinung hat Crookes zu der Annahme der Zerlegbarkeit von Y verleitet. — Noch complicirter werden die Verhältnisse, wenn alle drei wirksamen Erden vorhanden sind. — 0.1 % Eisen schwächt sehr merklich das Leuchten. — Sa zeigte nur sehr schwach die Banden des Nd und Er, besitzt also wohl keine eigene Phosphorescenz im sichtbaren Theil des Spectrums.

Ich gebe im Folgenden die Tabellen der beobachteten Banden:

Heblum.

Sulfate		Oxydo	
in Yttria	in Kalk	in Yttria	in Kalk
672—661	672—601	1171	074-059
028015	028015.5	656	M81-020
585575	585576	654	000-597
675-678	575-MB	624	88-582
552-540	500-584	588570	577-508
344 — 840	552-540	572—56S	565
490-484	542-540	564	554-539
474	480-470	502	402-470
458—452	457-450	555541	450
		585	
		520520	
		404-470	
	1 .	mit violen Max 400—464	1
			•
	Nec	odym,	
058-046	001-047	619	019-014
610-601	#10-000	808	900-008
000-590	590-504	574	577573
502—557	568-507	568	570560
	Pras	eodym.	•
012-561	020-591	851-044	051-044
	mit Maximia Vis	080-627	680082
	012-508	028-618	628-018
	und .	564500	598-501
	588	655-544	565-557
		541-587	644
		829-521	580
			520
	}	D	514-507
			498, 491, 489,
			480, 481

557. Ich komme jetzt zu dem letzten Abschnitt dieser Beobachtungen, welcher zu einer noch nicht erledigten Discussion geführt hat.

Durch den frühen Tod Demarçay's waren leider seine schönen Untersachungen vorschnell beendet worden, aber sie wurden durch Urbain wieder aufgenommen. Urbain und Lacombe') stellen nach neuer Trennungsmethode das Element $\Sigma - Z_t - Z_t - Europium her; das Atomgewicht findet sich zu 151.8. Crookes') findet freilich in dem Funkenspectrum noch Linien von$

G. Urbain et H. Lacombe, Sur l'enroplum. C. R. 189, p. 027—829 (1904).
 W. Crookes, On Europlum and its ultra-violet spectrum. Proc. Roy. Soc. 74. p.

^{550-551 (1905);} Charp. News 91. p. 100 (1905).

Gd, Y, La. Dann erhält Urbain!) eine Fraction zwischen Gd und Dy, welche nur die Absorptionslinie 488 zeigt, welche Lecoq einem neuen Element Zs zugesprochen hatte. — Ferner?) stellt er reines Gd her; dasselbe zeigt im Sichtbaren keine Absorptionsbanden, wohl aber im Ultraviolett, und zwar:

8110—3105 ein Triplet, dessen erstes Band 8110—3100 stark ist, 3060—8057 stark, 3057—3056 sehr stark, 3054—8050 sehr stark.

Dies Spectrum wird (A) genannt. Das Präparat zeigt nämlich im Vacuum das Phosphorescenzspectrum von Vc; entweder kann also seine lärde mit Vc varunreinigt sein, und dann könnte auch die Absorption dazu gehören; oder es kann Vc gleich Gd sein.

Die nächste Abhandlung 5) beschäftigt sich wieder mit Z_{θ} , d. h. der Substanz, welche nur das Absorptionsband 488 glebt. Sie zeigt gleichzeitig das Umkehrungsspectrum Z_{θ} , welches Lecoq dem Tb zugeschrieben hatte, das Funkanspectrum, welches Demarçay mit Γ bezeichnet hatte, und das Phosphorescenzspectrum, welches Crookes G_{θ} nennt. Dieses Element wird nun Terbium genannt. Es zeigt ausser der einen genannten Absorptionsliule im Sichtbaren noch eine grosse Anzahl solcher im Ultraviolett, nämlich:

3825—3749, welches schwach von 382—379, mittelstark von 379—375 ist; 3710—3677 ziemlich stark; 361—367.2 mittelstark; 3542—3496, Doppelband, 3542—362 mittelstark, 3517—3406 stärker; 343—341 mittelstark; 340—3243 mittelstark; 3288—3243 stark, Maximum bei 326; 3192—3169 stark; 3045 bis 3012 undeutlich. Das reine Oxyd giebt keine Phosphorescenz, aber Gd mit Tb giebt die Linie G_{β} ; Al mit Tb giebt prachtvolle weisse Phosphorescenz mit unglaublicher Empfindlichkeit; das Atomgewicht ist 159.2.

Dann 4) beschreibt Urbain genauer das Phosphorescenzspectrum seines Gd mit Kalk:

3100—3176 schwach,
3160—3180 Hand a, enthält:
5158.5 stark, ziemlich scharf,
3165.5 mittolstark, ziemlich scharf,
3160.6 schwach, diffus,
3147.0 stark, etwus neblig,
3144.0 mittelstark, neblig,
3144.0 stark, unscharf nach Roth,
3188.0 schwach, scharf,
3186.0 schwach, scharf,
3184.0 siemlich stark, unscharf nach Violett.

G. Urbain, Sur une terre yttrique voicine du gadolinium. O. R. 189, p. 786—708 (1904).
 G. Urbain, Sur un spectre nouveau observé dans la gadoline. O. R. 140. p. 1283 bis 1284 (1905).

^{. 8)} G. Urbain, Bur l'isolament du terbium. O. R. 141, p. 521-528 (1005).

⁴⁾ G. Urbain, Sur le victorium et la phosphorescence ultra-violette du gradoliu(um C. B. 141, p. 954—958 (1905).

5094.0 mittelstark, sehr neblig, 8088.5 n, nablig Band β 8085.0 schwach, sehr neblig, 2828.5 schwach, stemilch scharf, 2780.5 schr schwach, sehr diffus,

Das Spectrum ist noch sichtbar bei 2 Gd auf 10000 Kalk. Es sel zwar etwas verschieden von dem des Vc, namentlich etwas nach Roth verschoben, aber doch sicher damit identisch.

Die nächste Abhandlung von Urbain 1) behandelt die Phosphorescenz von Europium. Das reine Oxyd phosphorescirt nicht, wohl aber, wenn es mit Gd, Ca oder Al gemischt wird. Dabei zeigt alch eine merkwürdige Veränderlichkeit des Spectrums in den Mischungen mit Gd je nach dem Gehalt; es eicht so aus, als hätte man es mit zwei Elementen zu thun. Ist viel Euvorhanden, so ist das Licht roth, man sieht: 631; 613.5; 611 (- St. die anomale Bande von Crookes), die stärkste Linie des Spectrums; 587.5. Nimmt der Gehalt an Eu ab, so ändert sich das Licht durch rosa nach weise, dies Spectrum verblasst, während ein sweites an Intensität zunimmt, weiches sohr linienreich swischen 504.8 und 400.0 ist. Die Hauptlinien sind: 504.8, 502.0, 581.5, 537, 533, 480, 479.5, 472, 488, 405, 451, 436, 428.7, 426.5, 421, 417.0, 410.2, 414.1, 412.0, 408.7. — Bei 0.00001 % Et ist das zweite Spectrum stärker, bei 0.4 % sind beide gleich stark. — Aehnliche Aenderungen zeigen sich auch in Ca und Al; z. B. ist bei Ca mit viel Eu 013 viel stärker als 593, mit wenig Eu umgekehrt; die meisten rothen und gelben Linien verhalten sich wie 613, die grünen bis violetten wie 593. - Diese Versuche zeigen, dess man aus einer Veränderung des Phosphorescenzspectrums nicht auf eine Spaltung der Erde schliessen darf.

In einer weiteren Abhandlung?) wird noch genauer die Phosphorescenz beschrieben, die auftritt, wenn man *Eu* mit wachsenden Mengen von *Ca* oder *Cd-Oxyd* mischt. Trotzdem die Verhältnisse sehr verwickelt liegen, meint Urbain wieder, dass man aus der Aenderung der Spectra nicht auf die Anwesenheit mehrerer Elemente schliessen dürfe, sondern dass es sich um "Verdunungserscheinungen" handle.

Ich habe noch eine Arbeit von Urbain) zu erwähnen, in welcher er Dyspresium näher untersucht; es ist identisch mit Z_{γ} und Z_{α} von Lecoq, mit Δ von Demarcay, mit X_2 von Exner und Haschek, mit G_{α} von Orookes. Das Atomgewicht ist 16249; ihm gehört die eitronfarbige Phosphorescenz-Linie 574 an, welche gewissermaassen den Ausgangspunkt der ganzen Forschung bildete.

¹⁾ G. Urbain, Sur la phosphorescence cathodique de l'europium. C. R. 149. p. 205 bis 207 (1906). — Vergl. C. R. 144, p. 80—32 (1907).

²⁾ G. Urbain, O. R. 149. p. 1518-1520 (1906).

G. Urbain, Sur l'isoloment et sur les divers caractères du dysprosium. C. R. 142.
 765-788 (1906).

558. Eine lesenswerthe Darstellung des Standes der Forschung über die seltenen Erden giebt Urbain!) in der Revne generale, in welcher namentlich die Bedeutung der Phosphorescenzspectra besprochen wird. Ich will einige Bemerkungen aus dieser Abhandlung auführen:

Die Erregung durch Kathodenstrahlen giebt dieselben Spectra, wie die durch ultraviolettes Licht oder irgend welche anderen Strahlen, aber die Erzeugung der Spectra ist am bequemsten mit Kathodenstrahlen. Reine Erden geben keine Phosphorescenz; es müssen immer zwei Kürper vorhanden sein, von welchen der eine die Rolle des Lösungsmittels, der zweite die des Gelösten spielt. Ein bestimmter Prozentgehalt des letzteren giebt die grösste Helligkeit; derselbe hängt aber noch von der Calcinationstemperatur ab, und zwar scheint der günstigste Gehalt desto niedriger zu sein, je höher die Temperatur ist.²)

Wenn man dasselbe Element in verschiedenen Lösungsmitteln (Oxyde, Sulfate, Chlordre, Phosphate u. s. w.) löst, so bleibt der Character des Spectruns derselbe; er ist characteristisch für das erregende Atom, während die kleinen Unterschiede characteristisch für das Lösungsmittel sind. Wonn die Calcinationstemperatur das Lösungsmittel nicht ändert, so bleibt das Spectrum von ihr unabhängig, nur werden die Banden desto schärfer, je höher die Temperatur war. Wenn aber das Lösungsmittel sich ändern kann, so ändert sich auch das Spectrum; so giebt z. B. Gd als Lösungsmittel mit jedem erregenden Element zwei ganz verschiedene Spectra, je nachdem die Calcination bei 1000 oder 1600 vorgenommen wurde.

Die erregenden Elemente haben im Allgemeinen Absorptionsspectra, welche aber keine Beziehung zu den Phosphorescenzspectren zeigen. Die Lösungsmittel dagegen haben im Allgemeinen keine Absorptionsbanden, wenigstens in dem Theil des Spectrums, wo die Phosphorescenzbanden liegen.

Das reine Oxyd von Gd giebt keine sichtbare Phosphorescenz; es ist ein ausgezeichnetes Lüsungsmittel für die beiden ihm nächstverwandten Eiemante Eu und Tb. Wenn man daher zur Reindarstellung von Gd fractionirt, so erhält man zuerst rothe Phosphorescenz (von beigemischtem Eu), dann keine Phosphorescenz, dann in den letzten Fractionen grüne oder blaue von Tb.—Ganz ähnliche Erscheinungen treten beim Fractioniren von Y auf, Erscheinungen, welche Grookes veranlasst hatten, Yfür zerlegbar zu halten. Reines Y phosphorescirt gar nicht, zeigt auch nicht die eitronfarbige Linie; aber durch Zusatz der absorbirenden Elemente kann man die verschiedenen Phosphorescenzspectra erhalten.

Ich muss es mir versagen, die weiteren Ausführungen dieser sehr interessanten und überzeugenden Abhandlung zu besprechen.

¹⁾ G. Urbain, Comment se pose actuellement la question des terres rares. Revue générale des Sciences 17. p. 708—711 (1906). — Sieho auch: Soc. franç. de phys. Nr. 240 p. 4—5 (1906).

²⁾ Dieso Thatsache wurde im Widerspruch mit dem Anschauungen von Wasstig stehen, nach weichem mit steigender Calcinationatemperatur mehr gelüst wird und daher die Phosphorescens wächst. Vargi. p. 747ff.

558 A. Eine weitere Abhandlung von Urbain ') ist während des Druckes erschienen. In ihr werden Terbium und Dysprosium untersucht. Mischt man seltene Erden mit Kalk, — am besten etwa 1% Erde mit 90% Kalk, — so zeigen sich die charakteristischen Phosphorescenzlinien, die demselben Element angehören, welches man auch durch Funken- oder Absorptionsspectrum als vorhauden nachweisen kann. Spielen dagegen Gd oder I welche Spuren von Terbium, Dysprosium oder Neo-Holmium enthalten, die Rolle des Lösungsmittels, so entsprechen die Phosphorescenzbanden den Verunreinigungen, Funken- und Absorptionsspectrum dem Lösungsmittel, sie passen also nicht zu einander. — Damit sind viele der Reobachtungen von Crookes erklärt und die Annahme von Marig nac²) bestätigt.

In Kalk giebt Terbium folgende Phosphorescensbanden:

633.0 peblig, stark 530,0 sekwach, verbunden mit 627.5 ziemlich stark \$25-622 noblig, verbunden mit der folgonden Linie; Max, 624 stark 619.6 mittelstark, breit 001.7 stark, schmal 595.7 mittalstark \$95.5 stark 589.7 ziemi, stark, schmal 537.8 stark 6843 stark, schorf 551.7 sohwach 518.9 sohr schwuch 5467-5002, sehr unscharf Max, bel 560 558.8 mittelstark, siemi.scharf 557.8 mittelstark, verbund. mit 555.0 sehr stark, unscharf 552.1 sehr stark, unscharf 850.8 achwach

649 5 cehr stork, unscharf

\$42.5 sohr stark, unscharf

\$45.8 sokwach, sohr unscharf

543.8 stark, unscharf, verb. mit

Maxima cines un-540.01 scharfen Bandos 580.0 584-522.5 unscharf, Max.582.8 508.0 schwach, nascharf 404,5 sahwaah, sehr unscharf 480.5 mittelstark, unscharf, verbunden mit 485.8 schr stark, scharf 482.5 mittelstark, unscharf 478,5-478 schwach, schr unecheri 407.0 sahwaah, unscharf 464.0 sehr sehwach, sehr unscharf 402-457 mittelstark, sahr unscharf 447.2 sleml, stark u. unscharf 445.5 444.0 mittelstark, unscharf 441.0 489.5 stark, scharf 487.0 sehr stark, unscharf 485.0 stork, scharf, verbunden mlt 484.0 schwach, unscharf 430.0 sohr schwach, unscharf 428.0 schwach, sehr unschar 414.5 sehr schwach, sehr unscharf 422.0 mittelstark, soharf 420.0 sehr stark, skuml. scharf 410.0 stark, simileh scharf 418.0 410.0 sigmlich stark, unscharf 414.5 mittelstark, scharf 414.0 significh stark, scharf 418.0 412.0 501.8 solwach, unscharf 800.0 sehr stark, unscharf 889.0 stark, unscharf 380.5-884 mittelstark, sehr nnscharf 882.0 sohr stark, unscharf 580.5 stark, unscharf 870.5-878 sehr stark, wohl doppelt 877.0 stark, unscharf 875.0 soliwach, unscharf 572.0 sohr sohwach, unscharf

Dysprosium in Kalk giebt folgendes Spectrum:

Dysprosium in Kal 615.0 stark, ziemlich scharf 667.6 sein schwach, unscharf 665.5 kaum sichtbar 696.5—595 ziemlichstark, sehr unscharf, Max. 505.9 557.7 mittelstark, scharf, Citronband Gö von Crookes 668.2 ziemlich stark 584.5 mittelstark 478.5

577.5 mittelstark
576.2
575.5 schwach, sohr unscharf
570.9 miomilich stark
560.0 schwach, sehr unscharf
506-608.5 schwach, Max. 503.4
500.5-500 schwach, sehr unscharf
405.5-401 mittelstark, sehr unscharf, Max. 493.5

490—488.2 stark, unscharf 490—482.5 schwach, Max. 484.5 471.5 mittelstark, unscharf 470.7 stark, unscharf 477.0 schwach 474.8 mittelstark, unscharf 472.9 400—486.5 mittelstark, sehr unscharf 454.0 mittelstark, unscharf

¹⁾ G. Urbain, Spectres de phosphorescence cathodique du terbium et du dysprosium dilués dans la chaux. C. R. 148. p. 220-281 (1907).

2) Vorgl. p. 800, Anmericang 1.

550. Schlieselich sind noch einige Abhandlungen von Crookes zu besprechen. In der ersten 1) untersucht er reines Eu von Urbain; dasselbe zeigt allein unter Kathodenstrahlen zwei Bänder 6153 und 6128 (stark) und ein nebliges Band auf D. Mischt er Y mit Eu und Sa, so tritt die anomale Linie 6094 stark auf; mischt er Eu mit Ca, so ist 6094 nicht sichtbar, 6128 verschiebt sich nach längeren Wellen, und eine noch längere Linie tritt auf. Crookes scheint somit den Ursprung der anomalen Linie von Eu zu bestreiten.

In einer zweiten Abhandlung²) werden Fractionen des Gd besprochen. In den Phosphorescenzspectren treten ausser bekannten Banden drei Gruppen auf, die sich von einander verschieden verhalten. Die erste Gruppe: 4423, 4374, 4354 wird einem neuen Element Ionium zugeschrieben, die zweite: 8752, 3819, 3760 einem Element Incognitum, die dritte: 3118, 3004, 3060 dem Victorium.

In der letzten Arceit³) endlich wendet sich Crookes gegen die Identificirung von Victorium mit Gadolinium durch Urbain. Erstlich liege das Hauptband von Victorium anders, als das von Gd, nämlich 3120.7—3115.2 (es ist ein Doppelband, 3119.5 und 3116.6), während das von Gd in Kalk zwischen 3155 und 3130 liege; ferner aber giebt Ve mit Kalk das Band viel stärker, als Gd mit Kalk. — Also sei Ve nicht Gd + Lösungsmittel. — Wie diese Streitfrage sich entscheiden wird, dürste wohl die nächste Zukunft lehren.

Die interessante Anwendung der Phosphorescenzspectra der seitenen Erden auf die Untersuchung von Flussepath durch Urbain ist schon an auderer Stelle besprochen (vgl. p. 773).

Dieser Abschnitt sei imit folgender Bemerkung geschlossen: die festen Körper, welche schmale Phosphorescenzbanden zeigen, sind ebenso selten. wie die Körper, welche schmale Absorptions-Banden oder -Linien geben. Es muss ohne weiteres auffallen, dass es im Wesentlichen dieselben Körper sind, welche diese beiden Eigenschaften besitzen, nämlich in erster Linie die farbigen seltenen Erden, dann Chrom und Uran. Wenn auch Urbain vollständig Recht hat, dass die beiden Arten von Spectren nichts mit einander gemein haben, so wird man doch zweifellos annehmen müssen, dass dieselbe Eigenschaft der Moleccin beide Erscheinungsreihen hervorruft, wenn wir auch noch nicht wissen, welche Eigenschaft das ist. — Ein wesentlicher Unterschied ist freilich vorhanden: die Phosphorescenz tritt nur in festen Lösungen, d. h. von Ionen auf: bei der Absorption ist davon keine Rede, da absorbirt das Molecel, verschieden je nach der im Salze enthaltenen Säure.

¹⁾ Sir W. Crockes, On the phosphorement spectrum of 83 and Europium. Proc. Roy. Soc. 76 A. p. 411-414 (1905).

Bir W. Orockes, On some phosphorescent spectra, indicating the existence of new elements. Chem. News 92. p. 278—274 (1905).

⁵⁾ Sir W. Crookes, On the effect of calcium in developing the phosphorescence of some rare earths. Chem. News 98, p. 143-144 (1906).

NEUNTER ABSCHNITT.

Die Verauche zur Erklärung der Phosphorescenz.

560. In der ersten Zeit 1) nach der Entdeckung des Bologneser Phosphors sind hauptsächlich zwei Hypothesen für das Wesen der Phosphorescenz aufgestellt, welche beide von einer naiven Naturauffassung zeigen. Die eine Theorie nimmt an, es fände eine wirkliche Verbrennung statt, — dann war die gleichzeitige Lichtemission verständlich; die andere betrachtet den Phosphor als Schwamm gegenüber dem Lichte: bei jeder Belichtung saugt sich der Phosphor voll Licht, um es dann langsam wieder abzugeben, etwa wie ein mit Wasser vollgesaugter Schwamm durch Verdunstung das Wasser abgiebt.

Die Verbrennungstheorie scheint zuerst Montalbani, die Schwammtheorie La Galla ausgesprochen zu haben. Eine dritte Theorie, welche aber von der zweiten im Grunde nicht verschieden ist, sie vielmahr nur in ein merkwürdiges Gewand kleidet, ist die von Licetus, nach welchem der Phosphor bei der Belichtung geschwängert werde, dann nach einiger Zeit Licht gebäre. Diese Theorie ist zum Theil wohl durch eine falsche Beobachtung hervorgerufen: wenn der Beobachter den Stein dem Sonnenlicht aussetzt, für sehr kurze Zeit, — so sieht er nicht, dass der Stein schon gleichzeitig leuchtet. Wenn man dann ins Dunkle geht und das Auge allmählich empfindlicher wird, scheint das Leuchten des Steines zu beginnen, um dann lange Zeit anzudauern. Dadurch kommt wohl Licetus zu der Annahme, dass viel mehr Licht ausgestrahlt werde, als aufgenommen war, und dass eine gewisse Zeit, zwischen der Erregung und dem Erscheinen des Phosphorescenzlichtes vergehe. So wird wahrscheinlich die absonderliche Vorstellung sich gebildet haben.

Der Schwammtheorie schliessen sich Kircher und Schott an, später Borelli, Hoffmann, Herbert; von dem Brennen eines in den Steinen enthaltenen Schwefels sprechen Homberg, Zanotto, später Macquer, Marchetti, Saussure. Das Calciniren des Schwerspaths soll nach diesen Antoren entweder Unreinigkeiten beseitigen, oder den Schwefel an die Oberfläche schaffen, oder ihn in eine feinere Form bringen. Nach der Außaugungstheorie soll die Calcination den Stein lockern, porös machen.

Neben diesen Theorieen giebt es noch einige andere: so nimmt Lemery an, das Leuchten beruhe auf schneller Bewegung der kleinsten Theilchen; aber als Beispiele dazu giebt er die Bewegung der Zunge einer gereizten Schlange und des Geistes eines geschlachteten Ochsen. Wie die Bewegung der kleinsten Theilchen des Phosphors erregt werden soll, darüber sagt er kein Wort. — Eine modificirte Einsaugungstheorie vertritt Ochausen: durch die Calcination erhalte der Stein solche Structur, dass er den Aether in einer besonderen Modification enthalte, so dass er nachschwingen könne.

Für die ältere Zeit habe ich in dem historischen Kapitel die Auslehten der Autoren angegeben, und gehe daher hier nicht ausführlicher darauf ein. Man sehe auch dort die Citate.

Die verschiedensten Meinungen Aussert Du Fay: bald ist es ein metallischer Schwefel, der verbrennt, — als Beweis führt er an, dass manche Steine beim Thermophosphoreschen sich entfarben, — bald sollen die Körper Licht aufnehmen und langsam wieder abgeben. — Unklar bleibt es, wie Beccari sich den Vorgang denkt, wenn er sagt, zum Phosphoreschen misse der Körper zwei Bestandtheile enthalten, einen erdigen oder kalkigen und einen öligen oder schwefligen.

Eine ganz neue Theorie bringt Euler. Er hat bekanntlich die Theorie anfgestellt, dass die kleinsten Theilchen der Körper besonderer Schwingungen fähig sind, dass sie vom Licht gleicher Schwingungszahl getroffen in Resonanzschwingungen gerathen, ihrerseits den Aether erregen, und so die Oberflächenfarbe erzeugen. Da nun ein z. B. roth phosphorescirender Phosphor durch blaues Licht am stärksten erregt wird, passt das nicht, und nun meint Euler, Belichtung erzeuge eine Spannung in dem Körper, bei deren Auflüren die Theilchen in Schwingungen, und zwar in ihre Eigenschwingungen gerathen

An eine Art Verbrennung haben wohl auch Morozzo und Volta gedacht, wenn sie angeben, die Phosphore leuchteten stärker in sauerstoffhaltiger Luft, der Sauerstoff werde von ihnen verbraucht. Scheele erklärt die Thermophosphorescenz durch die Annahme, in Folge besonderer Structur zögen die Körper Licht in ihre Poren ein, hielten es aber nicht sehr fest; die Wärme werde fester gebunden, treibe dabei das Licht aus.

561. Die Theorieen bekommen nun allmählich ein mehr chemisches Ansehen. De Luc meint zuerst, das Licht bereite eine "phosphorische Zersetzung" vor, wobei die Körper gewisse Klassen von Lichttheilchen fahren lassen. Noch entschiedener in dieser Richtung ist Bitter, der Oxydation oder Reduction durch die Lichtstrahlen je nach ihrer Wellenlänge annimmt; daraus ergiebt sich auch die auslöschende Wirkung der rothen Strahlen gegenüber der erregenden Wirkung der violetten.

Heinrich nähert sich De Luc, nur ist er bestimmter; das Licht soll die Körper entsäuern, und mit der Säure soll Licht entweichen. Daher sollen nur Körper, die Säure enthalten, phosphorescenzfähig sein.

Gleichzeitig dringen auch electrische Vorstellungen in dies Gebiet dur Wallerius scheint der erste zu sein, bei dem sich derartiges zeigt, wenn er sagt, alle durchsichtigen und electrischen Körper seien gute Phosphore. — Dessaignes denkt sich, alle phosphorescirenden Körper enthielten condensirtes Wasser, Krystallwasser, welches gleichzeitig das "phosphorische Fluidum" enthalte. Dieses lasse sich durch Wärme, Licht, electrischen Schlag, auch durch Druck, Schlag u.s. w. erregen. Das phosphorische Fluidum aber sei gleich Electricität. Als Beweise für diese Anschauung führt er z. B. an, dass ausgeglühte Phosphore, die alles Wasser verloren haben, nicht mehr leuchten, dass Krystalle hauptsächlich an den Spitzen und Kanten Licht ausstrahlten u.s. w. — Aus diesem Grunde seien sowohl alle guten Leiter der Electricität, als auch alle Isolatoren schlechte Phosphore.

1

Einer rein electrische Theorie stellt Grotthuss auf: das Licht besteht aus einer Verbindung von + und — Electricität; durch polare Kräfte der Moleceln wird es in seine Bestandtheile zerlegt, und die langsame Wiedervereinigung ist der Grund der Phosphorescenz. In den Metallen und Müssigkeiten ist die Wiedervereinigung momentan, daher phosphoresciren sie nicht. Wärme soll die Anziehungskraft der Moleceln auf die Electricität schwächen, zo dass sie losgelassen wird, — Thermophosphorescenz.

Osann dagegen discutirt wieder einmal die Einsaugungstheorie, und tritt für sie ein.

Aus der ersten Epoche der Phosphorescenzerklärung ist noch E. Becquerel zu erwähnen, der freilich erheblich mehr Gewicht auf Gewinnung experimenteller Thatsachen, als auf die Theorie legt, die nur in seinen ersten Arbeiten berührt wird. Er meint, durch Belichtung, Erwärmung, Reibung usw. werde das moleculare Gleichgewicht der Körper gestört, die Lagerung oder Constitution der Moleceln geändert. Bei jeder solchen Aenderung aber entstehe Electricität, die sich bei Rückkehr des Körpers in den alten Zustand wieder ausgleiche, wobei Licht oder Wärme entstehen könne.

562. Die eben kurz skizzirten Versuche einer theoretischen Erklärung bleiben, wie man sieht, ganz an der Oberstäche. Sie sind meist nur auf emige Beobachtungen zugeschnitten, passen auf andere gar nicht. Für die nächsten 40 Jahre ruhen nun alle Erklärungsversuche, und erst E. Wiedemann kommt bei seiner allgemeinen Besprechung der Idchtphänomene auf die Frage zurück, und macht einen bedeutenden Schritt weiter.

Wiedemann!) nimmt an, ein phosphoreschrender Körper, wie z. B. ein Ca-Suifid, könne in zwei Modificationen A und B existiren. Bei der Belichtung absorbirt die stabile Modification A gewisse Lichtstrahlen und verwandelt sich dabei in die labile Modification B, die sich allmählich unter Lichtentwicklung wieder in A zurückverwandelt. Je mehr Molecule B in der Volumeneinheit vorhanden sind, desto mehr wandeln sich in der Zeiteinheit zurück, desto heller ist also das Phosphorescenzlicht; da aber die Zahl der Thelichen B abnimmt, muss das Licht abklingen, nachdem die Erregung aufgehört hat. Bei andauernder Belichtung dagegen bildet sich ain Grenzzustand aus, bei welchem in der Zeiteinheit eben so viele B gebildet, wie zurückverwandelt werden.

Nennen wir i die Helligkeit des Phosphorescenzlichtes, x die Anzahl der Theilchen B in der Volumeneinheit, so ist:

$$-i-e\frac{dx}{dt}--aex,$$

¹⁾ E. Wiedemann, Zur Mochanik des Leuchtens. Wiedem Ann. 37. p. 177—148 (1889); auch Phil. Mag. (5) 28. p. 140—103, 248—267, 870—890 (1899).

Kayser, Spectroscopie IV.

wo a und c Constanten sind; c giebt an, wie viel Licht entsteht, wenn in der Zeiteinheit die Menge w-1 sich zurückwandelt, a bedingt die Schnelligkeit der Umwandlung. Durch Integration folgt:

$$x = Ce^{-at}$$
, also $-i = c\frac{de}{dt} = -acCe^{-at}$.

Bei zwei Versuchsreihen über das Abklingen an demselben Körper ist nur C verschieden, etwa C_1 und C_2 . Dann folgt, dass für beliebige Zeit sein muss:

$$\frac{t_1}{t_2} = \frac{C_1 \cdot a \cdot c}{C_2 \cdot a \cdot c},$$

des Verhältniss der Intensitäten muss dasselbe bleiben. Das findet Wiedemann bestätigt.

Die erst anfachende, dann auslöschende Wirkung der langen Wellen erklärt Wiedemann durch die Annahme, dass dies die Wellen seien, die von der Modification B absorbirt werden; durch die Absorption wird sie erregt und schnellere Rückwandlung in A herbeigeführt!). Die Zusätze von Metallen zu den Sulfiden sei als eine Sensibilisation aufzufassen; die Metalle nehmen die Strahlen auf und führen dadurch den Moleculen der Sulfids Energie zu.

Wiedemann betrachtet somit die Phosphorescenz der Erdelcalisulfide als einen chemischen Vorgang und spricht es auch wiederholt entschieden aus, hier liege ein Fall von Chemiluminescenz vor. Wenn er aber später immer sagt, er habe bewiesen, dass es sich um Chemiluminescenz handle, so wird man dem schwerlich beistimmen können; er hat nur versucht, zu zeigen, dass einige Erscheinungen seiner Hypothese nicht widersprechen. — Uebrigens will Wiedemann auch die Tribophosphorescenz als Chemiluminescenz auffassen.

In einer späteren Abhandlung führen Wiedemann und Schmidt? als Kennzeichen für Chemiphosphorescenz folgende Erscheinungen an: 1. sehr langes Nachleuchten; 2. Abhängigkeit des Abklingens von der Dauer der Erregung; 3. Thermophosphorescenz; 4. Lyophosphorescenz; 5. Farbenänderungen der phosphorescirenden Substanz; 6. Tribophosphorescenz; 7. Eintreten eines Maximums beim erregten Licht, wenn die Energie der Erregung wächst. —

¹⁾ Die Annahme, dass die ausläschenden Strahlen diejenigen seien, welche von des leuchtenden Phosphor, also von der Rodification B, absorbirt worden, ist auch von ausges, B. Lommel, als selbstverständlich hingestellt worden. Mir scheint die Hypothese, das A durch Anfaahme von Energie in B übergehe, B durch Anfaahme weiterer Energie schooler in A surückverwandelt worde, nicht selbstverständlich. Anders wäre es, wenn eine ärlte noch weniger stabile Form C entstände, zu deren Bildung dann allerdings neue Energie nöthig wäre.

²⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ucher Luminescons. Wiedem Am. 54. p. 604-625 (1895).

Mir ist es sehr zweifelhaft, ob irgend eine dieser Erscheinungen als zwingender Beweis für Chemiluminescenz angenommen werden muss; selbst die Färbung der Körper, die dem noch am ersten entspräche, ist anders gedentet worden.

568. Die ursprüngliche Theorie von Wiedemann wird in einer weiteren Abhandlung von ihm und Schmidt!) modificirt und ausgebaut. Sie unterscheiden hier zwischen Fällen, wo das Leuchten von unzersetzten Moleceln herrührt, und wo es sich zwischen Umlagerungsproducten derselben abspielt.

- I. Leuchten der unzersetzten Moleceln. Es sind zwei Fälle möglich:
- a) Das einfallende Licht erzeugt zunächst Schwingungen der Aetherhüllen der Moleceln, (oder Schwingungen der Valenzladungen); diese versetzen die Moleceln in Schwingungen, wodurch das Licht entsteht. —
- b) Die erregenden Vorgünge erzeugen Verschiebungen der Atome innerhalb der Moleceln; die Atome werden durch Hemmungen festgehalten, kehren langsam in die Gleichgewichtslage zurück unter Leuchten.
- II. Leuchten in Folge chemischer Umlagerung. Die Erregung erzeugt aus dem ursprünglichen Körper A einen anderen B, der sich dann in A oder einen dritten C umwandelt. Hier seien folgende Fälle möglich:
 - a) Die Bildung von B aus A ist mit Leuchten verbunden; dann tritt das Leuchten nur während der Erregung auf, es giebt keine Thermophosphorescenz.
 - b) Die Rückbildung von B in A oder C erzengt das Licht.
 - c) Sowohl Bildung wie Rückbildung von B erzengt Licht; dann kann verschiedenfarbiges Phosphorescenzlicht auftreten,
 - Als mögliche chemische Asuderungen nimmt Wiedemann folgende an:
 - a) Es entstehen physikalische Modificationen; das hat er früher bei den Sulfiden angenommen, ist aber jetzt zu einer anderen Ansicht gelangt.
 - b) Es tritt eine Zersetzung im gewöhnlichen Sinne auf, z. B. bei den Alcalihaloiden.
 - c) Es tritt Ionisirung ein, die frei werdenden Ionen verbinden sich mit der umgebenden Substanz. Diesem dritten Fall sollen besonders die Sulfidphosphore entsprechen, die nun als feste Lösungen aufgefasst werden. Das Alcalisulfid bildet das Lösungsmittel, das Metalisulfid ist in ihm wenig dissociirt.

Die Erregung besteht in einer weiteren Dissociation. Die getrennten Ionen verbinden sich entweder sehon während der Belichtung wieder: Fluorescenz, — oder sie sind weiter getrennt, so dass es einige Zeit dauert, bis sie sich in Folge der Melecularbewegungen wieder vereinigen: Phosphorescenz—; oder endlich sie sind lockere Verbindungen mit den andern Moleceln eingegangen, die erst durch Erwärmung, Reiben usw. getreunt werden: Thermophosphorescenz usw.

¹⁾ B. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminescenz von festen Körpern und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 56. p. 201—254 (1895).

Für das Leuchten entwickeln die Autoren folgende Vorstellungen: Ist die Erregung schwach, so werden die Ionen nur wenig getrennt. Nach Aufhören der Erregung vereinigen sie sich schnell, wir haben starke Phosphorescenz, schwache Thermophosphorescenz. Umgekehrt ist es, wenn die Erregung und damit die Trennung sehr gross ist. — Die Thatsache, dass bei den Salflaphosphoren die Höhe und Daner der Erhitzung auf die Stürke und Daner des Nachleuchtens von grossem Einfluss ist, wird dadurch erklärt, dass das Erdalcalisulfid dichter werde, daher bei den grossen Kräften während der Erregung der Trennung nur wenig Widerstand leiste, wohl aber der Wiedervereinigung, die unter schwachen Kräften erfolgt.

Aus diesen Annahmen erkläre sich einerseits die Gleichheit der Farbe des Phosphorescenzlichtes bei verschiedener Art der Erregung und bei Thormophosphorescenz, andererseits die Unterschiede zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz. Denn bei der Fluorescenz beeinfinssten die erregenden Schwingungen die erregten, es handele sich um erzwungene Schwingungen. Fluorescenz und Phosphorescenz seien also verwandte, nicht identische Erscheinungen.

Die Farbenunterschiede bei gleichem Metall in verschiedenen Lösungsmitteln lassen sich auf zwei Weisen erklären: erstens durch die Annahme lockerer Verbindungen zwischen den Metallionen und dem besonderen Sulfid, oder zweitens durch die Annahme, dass die Schwingungen desselben Metallions verändert würden durch die Anwesenheit der verschiedenen Lösungsmittel.

Ich habe diese Arbeit von Wiedemann und Schmidt so ausführlich besprochen, weil sie die erste ist, welche den Versuch macht, eine größere Anzahl von Erscheinungen der Phosphorescenz zusammenfassend zu deuten, und weil die Vorstellung der festen Lösungen, die sich seit diesen Arbeiten immer wieder findet, hier zuerst in einigen Consequenzen erörtert worden ist.

564. Sonderbare und unklare Ideen und viele falsche Schlüsse liefert Jackson. In einer ersten Abhandlung 1) findet er, dass auch ganz reine Substanzen, wie Ca-Carbonat und Oxyd, Ba-Sulfat und -Carbonat, Al-Oxyd n. s. w. phosphoresciren können, die Farbe des Lichtes von der Darstellung abhänge. — Damit ist nur bewiesen, dass es dem Verfasser nicht gelungen ist, die betreffenden Stoffe rein darzustellen. — Er meint, bei der Kathodophosphorescenz handle es sich um Erregung durch sehr kurze Wellen. Das Blau des Himmels sei Phosphorescenz der äussersten dichten Schichten der Atmosphäre, bis zu welchen die ganz kurzen Wellenlängen von der Sonne gelangen. Die Sonnenflecken sind Löcher in der Photosphäre, durch welche wir den Sonnenkern sehen, der dunkal erscheint, weil er nur die ganz kurzen Wellen emittlich, u. s. w.

In der zweiten Abhandlung theilt Jackson²) zunächst die Erscheinungen in zwei Klassen: solche, wo chemische Aenderungen vor sich gehen, und solche,

H. Jackson, Observations on the nature of phosphoresomec. J. chem. soc. 65.
 784-744 (1894).

²⁾ H. Jackson, On phosphorescence. Phil. Mag. (5) 48. p. 402-414 (1898).

wo keine chemischen Aenderungen sichtbar sind. Zu der ersten Klasse gehören namentlich Fälle von Oxydation und das Leuchten von Thieren und Pflanzen. Bei der zweiten Klasse findet der Autor, dass in vielen Fällen auch sehr reine Metallverbindungen phosphoreschen, in anderen Fällen aber Verunreinigungen nöthig seien; allein er habe durch zahlreiche Versuche gefunden, dass das ansgesandte Licht nicht von den Verunreinigungen herrühre.

Untersuchungen an Verbindungen von Na, K, Ca, Sr, Ba, Mg, Al hatten ihm gezeigt, dass das Phosphorescenzlicht in Beziehung zum gewöhnlichen Emissionsspectrum des betreffenden Körpers stehe, in der Weise, dass die Lichtmaxims in beiden Fällen an der gleichen Stelle des Spectrums liegen. Häufig zeigten verschiedene Praparate desselben Körpers verschiedene Farbe. Cu-Chlorid gebe in der Flamme ein Spectrum, welches rothe, orangefarbige, grüne Bänder und eine blaue Linie zeige. Er will annehmen, die verschiedenen Banden rührten von verschieden complexen Moleculargruppen her, diese müssten sich dann auch getrennt herstellen lassen, und es sei ihm in der That gehungen bei der Darstellung von 350 verschiedenen Proben von Kalk solche zu finden, die unter Kathodenstrahlen roth oder orange oder grün oder blau leuchteten, wobei freilich die Farben nicht rein waren, aber doch eine Farbe überwog.

Nun folgt eine Theorie über die Wirkung der Kathodenstrahlen. Gastheilchen sollen in der Kathode geladen und abgestossen werden. Jedes Theilchen sei ein Aggregat, dessen Untertheilchen wegen der gleichen Ladung sich abstossen, aber durch chemische Anziehung zusammengehalten werden. Wenn das Aggregat auf den Phosphor stösst, wird es entladen, die vorher sich abstossenden Untertheilchen stürzen zusammen, gerathen in Schwingungen, erregen durch ihre Stikse den Phosphor, der nun zu lenchten beginnt. - Der Autor eagt, or wolle nan die Enregung durch Sonnenlicht besprechen, führt aber nur an, die Phosphorescenz von Kalk sei sehr schwach, könne aber durch Erwärmen erhöht werden; die Farbe sei immer dieselbe, wie unter Kathodenstrahlen. Im Allgemeinen wurden die Kalksorten, die roth lenchten, besser durch langere Wellen erregt, die blau leuchtenden durch kürzere. Der Beweis dafür ist mir unverständlich; Es sei ihm gelungen, einen Kalk herzustellen, der durch Funken belichtet, dann erhitzt, roth leuchtete; wenn man ihn aber durch Glas belichtete und erhitzte, so lenchtete er blan. Das scheint mir das Gegentheil von dem, was nach des Autors Worten zu erwarten ist.

Der Einfluss der Erwährnung ist bekannt; bei ihrer Besprechung bringt Jackson plötzlich wieder Theorie, deren Zusammenhang mit dem Früheren ich nicht verstehe: "The different behaviours of substances in this respect can perhaps be best brought under one explanation by applying the idea of a statical charge or a condition of strain to the phosphorescent substances themselves. Duration of phosphorescence would then be a measure of rapidity of discharge. If it be supposed that, the strain having been set up in the particles of a substance, these discharge themselves against one another, or

rather against uncharged particles, then a substance with great freedom of interchanging movement among its particles would fail to show any sign of phosphorescence " Da Wärme die Theilchen beweglicher mache, sei sie nöthig, wenn der "strain" sehr gross sei. Es sei ihm wahrscheinlich, dass Verunreinigungen oft dadurch wirken, dass sie die Beweglichkeit der Theilchen verringerten, so dass die Moleculargruppen hoch genug geladen werden könnton.

Ich will damit meinen Bericht über diese Arbeit abbrechen; es folgen Betrachtungen über alle möglichen Dinge, die zum Theil mit Phosphorescenz recht wenig zu thun haben, und auch unter sich keinen Zusammenhang zeigen. Man wird schwerlich diese Betrachtungen eine Theorie der Phosphorescenz neunen können, abgesehen davon, dass das Meiste falsch ist.

565. Wir hatten besprochen, dass Wiedemann zwei etwas verschiedene Theories aufgestellt batte: Umwandlung einer Modification A in eine solche Bund Rückwandlung, oder Spaltung in Ionen und Wiedervereinigung. Belde Theorieen werden in den nachsten Jahren mit kleinen Aenderungen wiederholt. So will Roloff') alle Phosphorescenz und Phorescenz durch Uebergang polymerer Modificationen in einander erklären. Die Moleceln betrachtet er mit Helmholtz als polar: sobald sie erschüttert würden, durch Warme oder durch electrische Wellen oder bei molecularen Umlagerungen, entstehen electromagnetische Wellen. Als Beweis für das häufige Auftreten von Polymerisation führt er die auftretenden oder verschwindenden Färbungen an, und nimmt z. B. auch bei der Blaufärbung von Chlornatrium durch Kathodenstrahlen eine Polymerisation an. Die zweite Theorie von Wiedemann, die der festen Lösungen, verwirft er, weil nicht das Gelöste, das Metall, sondern das Lüsningsmittel lichtempfindlich sei. - eine den Thatsachen widersprechende Annahms. Um nun die doch sicher constatirte Bedeutung kleiner Metallzusätze zu erklaren, betrachtet er diese als Ansatzkerne, welche die Bildung von polymeren Modificationen hervorrufen.

Armstrong hat sich bekanntlich vielfach mit Farbung der Körper, Absorption, Fluorescenz und Phosphorescenz beschäftigt, und eigenthümliche Ideen entwickelt. Für ihn) sind alle Lichterscheinungen, z. B. auch die in Geissler'schen Röhren, Folgen chemischer Aenderungen. Die Kathodophosphorescenz seltener Erden beruhe auch darauf: "if not due to recurrent oxidation they may be cases of recurrent polymerisation." Wenn es sich bestätigen sollte, dass nur farbige Erden solche Spectra geben können, "it will be possible to correlate the production of visible colour with that of a luminous spectrum, and to regard both as originating in the same intramolecular mechanism." Auch alle übrigen Fälle beruhen nur auf "oscillatory changes in molecular structure." — Aehnliche Hypothesen werden in einer Abhandlung von Arm-

¹⁾ K. Boloff, Ueber Lichtwirkungen. Zs. f. physik. Cham. Be. p. 387—361 (1893).

²⁾ H. R. Armstrong, The conditions of chemical change and of electrical conduction in games, and on the phenomena of luminosity. Proc. Roy. Boc. 70. p. 98—100 (1902).

strong und Lowry') ausgesprochen. Auch die Triboluminescenz beruhe auf dem Uebergung tautomerer Formen in einander. Wo diese Erklärung unmöglich ist, z.B. beim Anllinhydrochlorid, wird angenommen, beim Zerbrechen werde das Salz dissociirt, und die Neubildung desselben erzeuge das Licht.

Auch Burke²) nimmt an, das Leuchten beruhe auf dem Zerfall grosser Molecularcomplexe.

Auch Dahma⁵) nimmt die erste Theorie von Wiedemann auf, ohne irgend etwas Neues hinzuzufügen: der Körper bestehe aus zwei in einander fiberführbaren Theilen A und B; durch Bestrahlung wird ein Theil von A is B verwandelt, die Rückbildung glebt Licht. Bei fluorescirenden Körpern ist die Rückbildung momentan, bei den phosphorescirenden ist ein reibungsartiger Widerstand vorhanden, der den Prozess der Rückbildung verlangsamt-Erwärung soll diese Reibung schwächen, u. s. w.

566. Boilby 1) nimmt sowohl die Aenderung des molecularen Gaffiges all auch electrolytische Dissociation an. Er unterscheidet primary phosphorescence", die willurend der Belichtung auftritt, "secondary phosphorescence", das Nachleuchten, und provived phosphorescence", die Thermophosphorescenz. Erstere beruhe wohl auf physikalischen Aenderungen, Molecularumlagerung: die beiden letzteren aber deuteten auf chemische Aenderungen, electrolytische Dissociation. Wonn durch die Bestrahlung die Zahl der gebildeten Ionen bis zu einem gewissen Grade zugenommen hat, können die neutralen Atome sie nicht mehr ans einander halten, es beginnt Wiedervereinigung, Licht. Wenn einmal das kolirende Verungen irgend einer Schicht der Substanz gesättigt ist, werden glaich viel Ionen gebildet und vereint, die Phosphorescenz hat einen Maximalworth erreicht. Nach dem Anfhoren der Erregung danert die Wiedervereinigung fort, für einen Moment oder Tage lang. Tiefe Temperatur erhöht das Indationsvermügen und damit die Aufspelcherungscapacität des Körpers; daher konnen Substanzen, die bei hoher Temperatur zu schwach isoliren, um zu phosphoresciren, bei niedriger Temperatur gute Phosphore werden. Umgekehrt vermindert hohe Temperatur das Isolationsvermögen, deher tritt schnellere Wiedervereinigung, d. h. helleres Leuchten, aber auch schnelles Abklingen auf.

567. Auch die Electronen sind zur Erklärung der Phosphorescenz herangezogen worden, und zwar zuerst durch de Visser.) Er betrachtet die

¹⁾ H. H. Armetrong and M. Lowry, The phenomena of luminosity and their possible correlation with radio-activity. Proc. Roy. Soc. 72. p. 259—264 (1904); anch Chem. News 88. p. 88—92 (1908).

²⁾ J. B. Burke, On luminosity and the kinetic theory. Rop. Brit. Ass. 1902. p. 549.

3) A. Dahms, Beitrige sur Kenntniss von den Erscheinungen der Phosphoroscens.

Drude's Ann. 18. p. 425-408 (1904).

4) G. T. Beilby, Phosphorescence caused by the \$\beta\$- and \$\gamma\$-rays of radium. Proc. Roy.

Bec. 74. p. 500—518 (1905).
 5) L. E. O. de Visser, Essal d'une théorie sur la phosphorescence de longue durée, spécialement colle des sulfures alcalino-terreux. Recueil des trav. chim. des Pays-Bas. 20. p. 438—450 (1901).

Phosphore (es handelt sich um die Erdalcalisulfide) als feste Lösungen, in denen eine electrolytische Dissociation vorhanden ist. Die Natur dieser Ionen bedingt die Fähigkeit, die Intensität und die Farbe des Leuchtens: letztere hange auch vom Lösungsmittel ab. Bei der Belichtung spalten die breckbarsten Strahlen von den Ionen Electronen ab, und geben ihnen Geschwindigkeit, so dass sie durch die intermolecularen Raume fliegen. Bald nach der Belichtung ist diese Energie verbraucht, dann nehmen die Electronen nar noch Energie von den Moleceln auf. Die Helligkeit ist eine Function von der Zahl und Amplitude der Electronen, die Farbe hängt ab von der Elasticiitt des Aethers und der Masse des Electrons. Sobald die Belichtung aufgehört hat, suchen sich die Electronen wieder mit ihren Ionen zu vereinigen, in Folge der Anziehungskraft, die die Individualität jedes Atoms bedingt. Dabei müssen sie zwischen den Moleceln hindurch gehen, die ihnen Widerstand ontgegensetzen, dessen Grösse von dem Abstand der Moleccin abhängt. Da die Warme die Moleceln entfernt, wirke sie aufhellend, gleichzeitig beschlennige sie das Abklingen. - Da die Electronen Energie von den Moleceln aufnehmen, verwandle ein phosphorescirender Körper thermische Energie in strahlende; daher könne er mehr Licht aussenden, als er erhalten hat. - De Visser schliesst mit der Bemerkung, es müsse auch ultrarothes Phosphorescenzlicht existiren, denn wenn zwei Electronen sich zusammenlagerten, sei die Schwingungezahl nur halb so gross.

Endlich vertreten auch Lenard und Klatt!) diese Auffassung. In jedem Phosphor müssten soviel verschiedene Emissionscentren vorhauden soln. als Banden in seinem Phosphorescenzspectrum existiren. Was die Frage nach der Wirkung des Lichtes auf diese Centren betreffe, so kenne man bis jotzt nur eine Wirkung von Licht auf Metall und Metallsulfid, die in Betracht kommen könne: die lichtelectrische Wirkung; sie bestehe im Austritt negativer Electronen aus dem Metall, wobei die Energie nicht dem erregenden Lichte, sondern dem Innern des Metallatoms entnommen werde. In der That seien die Sulfide und sonstigen Phosphore hervorragend lichtelectrisch. "Wenn die Erregung im Austritt von Quanten aus dem Metallatom besteht, kann der Verbrauch der Erregung Rückkehr dieser Quanten sein mit oscillatorischer Annaherung an ihre ursprünglichen Bahnen in den Dynamiden des Atoma. Es fiele dann die Möglichkeit des Verbranches von Erregung zusammen mit der Möglichkeit electrischer Strömung innerhalb des vom Centrum eingenommenen Raumes. Letztere Möglichkeit, die electrische Leitfähigkeit in Körnern von der chemischen Beschaffenheit der Phosphore, hängt aber in der That im Allgemeinen so mit der Temperatur zusammen, wie es den Eigenschaften der drei Temperaturanstände der Banden entspricht."

Nicht ganz mit Stillschweigen will ich endlich eine Veröffentlichung von

Ph. Lenard and V. Klatt, Drude's Ann. 15. p. 225—282, 425—484, 688—672 (1904). Siehe p. *859ff.

de Heen!) übergehen, nach dessen Meinung die Phosphorescenz auf einem Process berüht, der das Gegentheil von Radioactivität ist. Er spricht von "tourbillons atomes"; wenn von diesen Electronen abgeschleudert werden, haben wir Radioactivität, wenn umgekehrt Electronen herankommen, und dadurch wieder ein vollständiges Atom geschaffen wird, haben wir Phosphorescenz.

568. Damit sind alle bisher aufgestellten Theorieen angeführt?). Sie beruhen im Grunde alle auf der gleichen Annahme, dass bei der Erregung eine stabilere Form unter Aufnahme von Energie in eine labilere übergeführt wird. Der mit Abgabe von Energie in Form von Licht verbundenen Rückwandlung in die stabile Form setzen sich Widerstände irgendwelcher Art entgegen, deren Grösse Function der Temperatur ist. Die verschiedenen Theorieen unterscheiden sich nur dadurch, dass sie entweder Uebergang in isomere Modificationen oder in andere Molecularcomplexe, oder in Ionen, oder endlich in Ionen und Electronen annehmen, und entsprechend den Widerstand rein mechanisch oder electrisch definiren.

Man wird zugeben können, dass so in den gröhsten Umrissen ein Bild gefunden ist, welches auf die Vorgänge angewandt werden kann. Versucht man aber im Einzelnen, sich mit Hülfe dieses Bildes Rechenschaft von den Erscheinungen zu geben, so störst man überall auf Schwierigkeiten; z. B. scheint mir die Wirkung des ultrarothen Lichtes nach der Electronentheorie nicht verständlich zu sein. Namentlich aber fehlt es noch durchaus an einer eingehenden Prüfung der Consequenzen der Theorieen, insbesondere auch an quantitativen Versuchen; die wenigen, welche bisher vorliegen, z. B. über die Gesetze des Abklingens, bestätigen die Theorie nur mangelhaft.

Im Anschluss an die Besprechung der Theorie seien noch zwei Beobachtungsreihen erwähnt,

Dolbear') findet, dass wenn man ein zur Kathodophosphorescenz hergerichtetes Crookes'sches Rohr, z.B. mit seltenen Erden, in ein starkes Magnetfeld bringt, die Phosphorescenz sofort auf hört. Der mir allein zugängliche Auszug in den Fortschritten der Physik lässt nicht erkennen, wie der Versuch ausgeführt ist, und ob der Autor ihn deutet. Wahrscheinlich beruht das Resultat darauf, dass die Kathodenstrahlen im Magnetfeld abgelenkt werden, gar nicht mehr auf den Phosphor treffen. Später untersucht Hemptinne'),

P. de Heen, Le phénomène de la phosphoroscence et la genèse de la matière. Buil.
 Belge 1904. p. 1149—1157.

²⁾ Während des Druckes sind noch einige Abhandlungen erschienen: J. de Kowalski, Phil. Mag. (6) 18. p. 022—626 (1907); J. de Kowalski et C. Garnior, C. B. 144. p. 886—589 (1907). Sie erhalten kaum Neues. — L. Bruninghaus, C. B. 144. p. 1040—1042 (1907) glaubt zu finden, dass bei Mischungen von Mrs mit verschiedenen Ca-Saken die Lago des Maximums der Phosphoroscons in einer Besiehung zum Moleculargowicht des Bakes stehe.

⁸⁾ Siehe s. B. E. I. Nichols und E. Merritt, Phys. Rev. 28, p. 87-54 (1990).

⁴⁾ A. Dolbear, Die Fluorescens- und Phosphorescenserscheinungen, Electrot. Zs. 11. p. 478 (1890).* Fortschr. d. Phys. 46, 2, p. 02 (1890).

⁵⁾ A. de Hemptinne, Le magnétisme exerce-t-il une action sur l'intensité de la phosphorescence? Buil, acc. Belg. Classe de sc. 1900, p. 850—850.

ob das Magnetfeld einen Einfluss auf die Phosphorescenz hervorbringe; er meint, man könne schnelleres Abklingen erwarten, findet aber gar keine Wirkung. Dagegen giebt Gutton') an, ein nicht constantes Magnetfeld erhöhe die Helligkeit des Calciumsulfids, was Hemptinne') nicht bestätigen kann.

570. Die zweite Frage betrifft die Polarisation des Phosphorescenzlichtes. Die erste Angabe darüber macht Dove³): er findet, dass selbst bei Erregung mit polarisirtem Licht das Phosphorescenzlicht natürliches sei. Er hat indessen nur künstliche Phosphore untersucht, welche unkrystallinisch alud. Krystalle unter dem Einfluss von Kathodenstrahlen im Vacnum beobachtet zuerst Maskelyne⁴), und hier findet sich in einigen Fällen Polarisation; z. B. bei Smaragd, bei Saphir, bei Rubin, bei Zircon und Zinnstein. Die Versuche werden dann von Pochettino⁵) fortgesetzt; auch er findet bei einer ganzen Reihe von Krystallen polarisirtes Phosphorescenzlicht, eventuell auch Dichroismus (z. B. bei Zircon), bei anderen aber nicht. Auch bei künstlich doppeltbrechend gemachten Körpern, z. B. bei gepresstem Glas, ist das Phosphorescenzlicht polarisirt.

Endlich hat auch Schmidt of die Polarisation des Phosphorescenzlichtes im Zusammenhang mit der des Fluorescenzlichtes untersucht. Er findet niemals Polarisation des Fluorescenzlichtes bei Gasen und Flüssigkeiten, oft bei Krystallen. In allen diesen Fällen ist auch das Phosphorescenzlicht polarisit, ebenso das bei Thermophosphorescenz. Auch gepresste Gläser zeigen dies. 7 Zur Erklärung wird angenommen, dass entweder die Erregung, — der Zerfall in Ionen, — nach einer Richtung im Krystall leichter vor sich gehe, oder dass die Schwingungen bei der Wiedervereinigung in einer Richtung stärker gedämpft seien. — Es wäre hier auch noch eine Abhandlung von Sohneke om au erwähnen.

ZEHNTER ABSCHNITT.

Verzeichniss ausgewählter Stoffe.

571. Ueber eine Unzahl phosphoreschender Stoffe ist auf den vorhergehenden Seiten berichtet worden, wobei aber je nach dem Absolmitt, in welchem der betreffende Körper erwähnt wurde, nur die eine oder andere

4) Siehe W. Orookes, Phil. Trans. 170, II. p. 041-062 (1870). Siehe p. 059 ff.

G. O. Schmidt, Polarisirte Fluorescens. Wiedem. Ann. 60. p. 740—754 (1897).
 Diese Angabe wird später widerrufen: Wiedem. Ann. 69. p. 779—782 (1899).

O. Gutton, Action des champs magnétiques sur les sources luminouses pen intenses.
 J. de phys. (4) 8. p. 841—845 (1904).

²⁾ A. de Homptinne, A propres de l'action du magnétisme sur la phosphorescence. C. R. 188. p. 754-755 (1904).

⁸⁾ H. W. Dove, Under Phosphorescenz durch Bostrahlung von polarisirtem Ideht. Berl. Ber. 1861, p. 272.

⁵⁾ A. Pochettino, Sulla cathodo-luminescenza dei cristalli. Nuovo Cim. (5) S. p. 438 his 445 (1904).

⁸⁾ L. Sohneke, Polaridrie Fluorescenz; cin Beitrag zur kinetlechen Theorie der festen Körper. Münch. Sitzber. 26. (1896); Wiedem. Ann. 58. p. 410—454 (1896). — Vgl. auch H. Bocquerol, O. R. 144. p. 671—677 (1907.)

Erregungsart berücksichtigt wurde. Es scheint deher nützlich, über einige Stoffe, von denen vielerlei Mittheilungen vorliegen, eine Zusammenstellung zu geben, um dem Benutzer des Buches die Orientirung über solche oft gebrauchten Körper zu erleichtern. Dass ein Verzeichniss aller Körper, bei weichen Phosphorescenz beobachtet wurde, unthunlich ist, habe ich schon mehrfach erwähnt: die Zahl derer, welche unter irgend welchen Bedingungen Licht zeigen können, ist ungeheuer gross, so dass sich jeder Beobachter schliesslich doch auf wenige Beispiele, die ihm grade zu Handen kamen, beschräuken musste. Das Verzeichniss wurde also ganz unvollständig werden. Andererseits würde es aber viel zu viele Körper aufführen müssen, solche, die an und für sich gar nicht phosphoreschen, sondern das nur durch zufällig vorhandene Verunreinigungen thaten. Da die Verunreinigungen aber nicht bekannt sind, hat die Aufführung der Körper keinen Zweck.

So will ich mich in dieser Liste auf einige wenige, namentlich unorganische Körper beschränken, zum Theil unter Hinweis auf die vorigen Selten.

Apatit, ein Calciumphosphat, wird zuerst von Heinrich 1) erwähnt, der Thermo- und Tribophosphorescenz findet, keine Phosphorescenz. Letztere und das Spectrum bespricht E. Becquerel 2). Endlich spricht Le Bon 3) von der Thermophosphorescenz, die sehr stark sei; sie beginnt bei Erwärmen auf 51 0, hält bei Erwärmen auf 2250 eine Stande an.

Balmain'sche Leuchtfarbe. Um das Jahr 1870 erschien dieses Product im Handel und fand vielfache practische Verwendung. Its besteht aus Calciumsulfid mit Metallzusätzen, und zwar besonders Bi, doch werden auch andere Metalle absichtlich oder unabsichtlich gegenwärtig gewesen sein. Der zweite künstliche Phosphor, der von Balduin entdeckt wurde, ist damit im Wesentlichen identisch, ebenso der Canton'sche Phosphor aus Austerschalen. Diese Calciumsulfidphosphore gehören zu den am längsten nachleuchtenden. Die Balmain'sche Leuchtfarbe zeigt Photo-, Kathodo-, Thermophosphorescenz. Kann') giebt an, der belichtete sowie der unbelichtete Phosphor sende unsichtbare Strahlen aus, welche durch Papier hindurch photographische Platten schwärzen. Es wird sich wohl sicher um eine chemische Wirkung handeln; die Sulfide werden durch feuchte Luft langsam zersetzt, und ein gasförmiges Zersetzungsproduct kann vielleicht durch Papier hindurch wirken.

Eine der ersten spectroscopischen Angaben macht Abney*): Das Phosphorescenzlicht enthalte die Wellen von B bis E und von F bis G; es werde erregt durch die Strahlen von $F \downarrow_B G$ bis H_* . Ausgelöscht

¹⁾ Pl. Hoinrich, Die Phosphorescens, Nürnberg 1811-1820, p. 20, 146, 502.

²⁾ B. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 67. p. 87. (1859).

⁸⁾ G. Le Bon, Rovue scientif. (4) 14. p. 280-305, 827-841 (1900).

⁴⁾ L. Kann, Radiation phenomena of the Balmain luminous paint. Physic. Rev. 8. p. 250—251 (1899).

⁵⁾ W. de W. Abney, Phil. Mag. (5) 18. p. 212-214 (1882).

werde das Licht durch ultrarothe Strahlen, die die doppelte Wellenlänge der erregenden haben. Genauere Angaben über Erregung und Auslöschung macht Dahms (s. p. 789). Da Balmain'sche Leuchtfarbe kein bestimmt definirter Körper ist, lehnt ein näheres Eingehen auf die spectralen Verhältnisse nicht. Man vergleiche die Arbeiten von Lenard und Klatt über die Calciumphesphore p. 774 ff.

Bernstein. Wall') giebt zuerst an, derselbe leuchte gerieben; vermuthlich hat es sich nur um electrische Funken gehandelt. Wilson's findet, er thermophosphorescire roth; auch Heinrich's) erwähnt Thermophosphorescenz und Photophosphorescenz, dagegen findet er keine Tribophosphorescenz. Nach Kortum wird er durch Funkenlicht nicht erregt.

Blende, Zinkbleude, Hexagonale Blende, Sido t'sche Blende. Dieser wichtige Phosphor kommt in der Natur vor, zeigt dann sehr verschiedenes Verhalten für Phosphorescenz. Die altesten Beobachtungen stammen von Hofmann p. 618. Künstlich ist er zuerst von St. Claire-Deville und Troost hergestellt, dann von Sidot und Henry (vgl. p. 751). Ueber die Frage, ob das Zinksulfid ganz rein phosphorescirt, oder ob wie bei den Erdalcaliphosphoren Metallzusätze nöthig sind, herrschen verschiedene Ansichten. Verneuil kann keine Verunreinigung fluden, auch Lenard und Klatt meinen, der Körper sei rein, während Andere die Nothweinigkeit von Metalizusätzen (Cu. Mn) betonen (vergl, p. 751). Für letztere Annahme spricht sehr entschieden die verschiedenartige Phoephorescenz des natürlichen und künstlichen Productes. 1) Die Blende zeigt alle Arten von Phosphorescenz: beim Belichten, beim Erwärmen, unter Kathodenstrahlen, Radiumstrahlen, beim Kratzen, Drücken.) Zur Tribolumiaescenz wird man auch das Scintilliren rechnen müssen (siehe p. 1185.) Daneben gind noch eigenthümliche Erregungsarten vorhanden: Baumhauer findet, Sidothlende leuchte, wenn man sie anhaucht, oder Wassurdampf dagegen stromen lasse; ebenso wirke aber auch kaltes oder heises Wasser. Das sieht so aus, als ob nur das Wasser wirkte, Chemiluminescenz vorlage. Seddig of findet, die Blende leuchte beim Abkühlen, Schenck und Mihr sehen, dass Ozon Leuchten erregt, wobei das Sulfid sich in Sulfat umwandelt. Das Phosphorescenzlicht enthält Grün und

6) H. Seddig, Za. f. wim. Photogr. 2, p. 292-294 (1904).

[.] i) Wall, Phil. Trans. Abridg. 4, 2. p. 275-278 (1721).

²⁾ B. Wilson, A series of experiments relating to phosphori . . . London 1775.

Pl. Heinrich, Die Phosphorescens... Nürnberg 1811—1820. Siehe p. 26, 175, 504.
 Siehe z. B.; R. Becquerel, C. R. 68. p. 142—146 (1860); H. Grüne, Bor. chem. Ges. 37, 8, p. 3076—3077 (1904).

⁵⁾ Siche s. B. W. Crookes, Proc. Roy. Soc. 42. p. 111—131 (1887); H. Becquerel, C. R. 187. p. 626—684 (1908); R. Schenck und F. Kihr, Ber. chem. Ges. 87, 3. p. 3404 his 3467 (1904); K. A. Hofmann und W. Duca, Ber. chem. Ges. 67, 3. p. 3407—8411 (1904); H. Baumhauer, Physik. Zs. 5. p. 289 (1904); W. G. Levison, Fortschr. 60, 2. p. 550 (1904).

Blau; das blaue Licht klingt schnell ab, das grüne hält lange an. 1) Eine genauere Untersuchung der erregenden Strahlen, der auslöschenden Strahlen, des erregten Spectrums liefert Dahms 1) und Nichols und Merrit 1), welche auch das Abklingungsgesetz untersuchen. Das langsame Anklingen besprechen Wiedemann und Schmidt 1), das Auslöschen auch Le Bon 1). Das Auslöschen soll ohne vorheriges Anfachen auftreten.

- Chininsalze. Nach Landerer⁶) leuchtet Chininsulfat auf 40 50 ° erwärmt, wenn man es mit einem Glasstab rührt, Baldriansaures Chinin auch ohne Erwärmung. Wiedemann und Schmidt⁷) beobachten Kathodophesphorescenz. Le Bon⁵) findet, beim Erwärmen von Chininsulfat auf 150 ° entstehe Licht, welches einige Minuten andauert, Abkühlen bringe Licht hervor, welches eine viertel Stunde andaure, durch Anhanchen verstärkt werde. Die Wirkung beruhe auf Dehydratation und Hydratation, die Strahlen sollen ein Electroscop entladen. Das Entstehen von Licht und Ionishung der Luft bestätigten Gates⁶) und Kalähne. ¹⁶) Das Leuchten beim Erwärmen hat übrigens schon E. Becquerel¹¹) angegeben.
- Chlorophan hat zahlreiche Publicationen hervorgerufen. In wie weit zich unter den älteren Angaben über phosphorus smaragdinus, phosphorus metallorum u. s. w. (vergl. p. 604) solche befinden, die sich auf Chlorophan beziehen, ist unbekannt. Heinrich 12), findet bei ihm Photophosphorescenz. Sehrausführlich bespricht Grotthuss die Thermophosphorescenz (p. 637), dann findet Pearsall 12) dass Funken erregen. In neuester Zeit erwähnt Levison 14) die Tribophosphorescenz. Ueber das merkwürdige und sehr veränderliche discontinuirliche Spectrum ist ausführlich berichtet (p. 768 ff.), ebenso, dass Urbain den Ursprung des Spectrums auf seltene Erden zurückgeführt hat.

Corund. Dessen Tribophosphorescenz mit rothem Licht erwähnt Bournon 18),

Becquerel 19) beschreibt das discontinuirliche Spectrum, dass von Chrom-

2) A. Dahma, Drude's Ann. 18. p. 425-408 (1904).

4) E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Wiedem. Ann. 54. p. 004-025 (1805).

5) G. Le Bon, Revne scientif. (4) 11. p. 101—107 (1999).

6) X. Landorer, Chem. Control. (8) 8. p. 541 (1877).

9) G. Le Bon, Royne scientif. (4) 18, p. 449-458 (1900).

9) F. C. Gates, Physic. Rev. 18. p. 185-145 (1904).

10) A. Kalahne, Drude's Ann. 18, p. 450-472 (1905).

12) Pl. Heinrich, Die Phosphorescenz. p. 22.

18) Th. J. Peareall, Pogg. Ann. 20. p. 252-260 (1880).

15) Count de Bournon, Phil. Trans. 1802, IL p. 248.

E. Beequerel, C. R. 68. p. 142-146 (1866); W. Crookes, Proc. Roy. Sec. 43. p. 111-181 (1987).

⁸⁾ E. L. Nichols and E. Marritt, Physic. Rev. 21, p. 247-250 (1905); 22, p. 270 bis 203 (1906).

⁷⁾ B. Wiedomann und G. C. Schmidt, Wiedom. Ann. 56. p. 18-26 (1895).

¹¹⁾ E. Becquerel, La Lumière, T. L. p. 48 (1807). Biehe auch Ann. chim. ot phys. 8) 55. p. 89; 57. p. 48 (1859).

¹⁴⁾ W. G. Levison, Science (2) 19. p. 820-827 (1904). Fortschr. 80, 2. p. 550 (1904).

¹⁰⁾ R. Beegnerel, Ann. chim. et phys. (8) 67. p. 50 (1859); 69. p. 88 ff. (1861).

Verunreinigungen herrührt. Daher verhalten sich verschiedene Exemplare sehr verschieden. Bei höherer Temperatur verschwindet die Photophosphorescenz. Auch Levison¹) beobachtete Tribophosphorescenz.

Diamant. Die erste zuverlässige Nachricht über Photo-, Thermo- und Tribophosphorescenz des Diamants giebt Boyle (vergl. p. 606). Dann folgt
Wall', welcher sagt, jeder geriebene Diamant leuchte, zeige dasselbe
Licht auch nach Bestrahlung mit Sonnenlicht. Du Fay') findet auch
bei einzelnen Diamanten Photo-, Thermo- und Tribophosphorescenz.
Namentlich gelbe waren wirksam, photophosphorescirten stark für zwölf
Minuten. — Beccari bemerkt zufällig, dass sein Ringstein phosphore
escirt (vgl. p. 615). Auch Wallerius') führt die Diamanten unter den
photophosphorescirenden Körpern auf. Sehr eingehend beschäftigt sich
mit ihnen Grosser'). Nur einzelne photophosphoresciren durch Wärme
und Licht, namentlich blaues, sie leuchten auch im Vacuum. Er behauptet durch Glühen mit Borax einen Diamant phosphorescirend gemacht zu haben. — Wedgwood') beobachtet Thermophosphorescenz,
weisses Licht.

Nach Daubuisson 7) soll Werner die Phosphorescenzfähigkeit bestritten haben, wogegen M. L. P. 8) wieder bei einzelnen Tribophosphorescenz beobachtet. Dessaignes 9) findet Photo- und Tribophosphorescenz bei einzelnen Steinen. Durch wiederholte Schläge und Verletzung der Kanten können nicht leuchtende phosphorescirend gemacht werden. Pl. Heinrich 19) beobachtet Photophosphorescenz, die bis über eine Stunde anhält, aber nur durch blaues Licht hervorgerufen wird. Auch Funken erregen. Das Leuchten hält auch in Wasser und verschiedenen Gasen au. Während nur einige, die sich äusserlich durch nichts auszeichnen, photophosphoresciren, thermophosphoresciren alle. — Pearsall 11) erregt durch Funken; dabei färbten sich die Steine, verlören die Farbe durch Erhitzen wieder. Riess 13) findet, dass rothes Licht die Phosphorescenz auslächt. Gladstone 18) bemerkt, dass die Diamanten, welche durch Sonnenlicht erregt werden, es auch durch das Licht der Quecksilber-

¹⁾ W. G. Levison, Fortschr. 60, 2. p. 559 (1904).

²⁾ Wall, Phil. Trans. Abridg. 4, 2. p. 275-278 (1721).

⁸⁾ Du Fay, Hist. send. roy. de sc. Paris 1785, Mom. p. 847-372.

⁴⁾ J. G. Wallorine, Mineralogie, Berlin 1750.

⁵⁾ M. de Grosser, Phosphoroscentis adamantum ... Wien 1777.

⁶⁾ Th. Wedgwood, Phil. Trans, 1792, p. 28-47.

⁷⁾ J. F. Daubuisson, Delamétherie, J. de phys. 54, p. 414-420 (1802).

⁸⁾ H. L. P. fold, 55, p. 60-61 (1802).

⁹⁾ J. Ph. Dessaignes, ibid. 74. p. 101-120, 178-198 (1812).

¹⁰⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphorescens. Nürnberg 1811-1820. Siehe p. 24, 91, 140.

¹¹⁾ Th. J. Pearsall, Pogg. Ann. 20. p. 252-200 (1880).

¹²⁾ P. Riess, Pogg. Am 64. p. 354-385 (1845).

¹⁸⁾ J. H. Gladstone, Rep. Brit. Ass. 1859, Not. u. Abstr. p. 69. Siehe anch: Chom. Nows 86, p. 176 (1902).

bogenlampe werden; aber im ersten Fall ist das Licht blau, im zweiten grünlich weiss. Lange Sonnenbestrahlung schwäche das Phosphorescenzvermögen. Schneider¹) findet Tribophosphorescenz. — E. Bequerel²) findet, dass der Diamant zwei Arten von Licht aussende, blaues, welches schnell abklingt, und gelbgrünes, welches lange anhält. Während der Bestrahlung ist daher das Licht bläulich-weiss, nach ihrem Aufhören grünlich. Ausführlicher kommt er später³) auf die Diamanten. Alle phosphoreschen unter Funkenlicht. Das Spectrum besteht aus zwei breiten Bändern (vgl. p. 762). Noch später³) studirt er den Diamant für das Abklingen u. s. w.

Crookes) sieht das Phosphoreseiren unter Kathodenstrahlen: die aus Südafrika lenchten meist blau, die andern in allen möglichen Farben. Edwards | konstatirt wieder Phosphorescenz durch Sonne und electrisches Licht, Knnz?) giebt an, die blünlich-weissen Diamanten phosphorescirten durch Sonnenlicht, alle beim Reiben; später 8) meint er, die Phosphorescenz bernhe auf Anwesenheit eines Kohlenwasserstoffs, den er Tiffanylt nennt. Le Bon 9 sagt, die brasilianischen Diamanten, namentlich von Bahia, photophosphoresciren alle, die vom Kap nicht oder sehr schwach. Das Licht danert eine halbe Stunde; dann ist noch unsichtbare Phosphorescenz vorhanden, die ewig andauert. Bei Erhitsen auf 2000 wird dies Licht frei, ist eine Stunde sichtbar, - Belichtet man den Diament dann, so verhält er sich wieder, wie anfangs. Auch wenn men Diamanten 60 Stunden lang auf 600 erhitzt, ändert sich diese Fähigkeit nicht, im Gegensatz zum Flussspath, der dann alle Phosphorescenzfähigkeit verloren hat. Landrin habe in seinem Dictionnaire de minéralogie behauptet, nur geschliffene Diamanten phosphorescirten, nicht rohe, während es bei Flussspath umgekehrt sei. Beides sei falsch.

Marckwald 10) bemerkt, dass radioactives Polonium Diamanten erregt.

Rosenheim 11) bestätigt das. Kunz- und Baskerville 12) und Crookes 15) besprechen die Wirkung von Röntgen-, Kathoden- und Radium-

i) J. Schneider, Pogg. Ann. 96. p. 282-287 (1858).

²⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 80 ff. (1850).

³⁾ E. Becquerel, Ann. chim. ot phys. (8) 57. p. 62 ff. (1659).

⁴⁾ M. Becquerel, Ann. chim. of phys. (3) 69. p. 57 ff. (1801). — Bielle auch noch C. R. 68. p. 142—146 (1860).

⁵⁾ W. Orookos, Phil. Trans. 170, II. p. 641-062 (1879).

⁶⁾ A. M. Edwards, La Nature 19. p. 883-884 (1884)*, Balbl. 6. p. 511 (1884).

⁷⁾ G. P. Kuns, Trans. New-York Acad. 10. p. 50 (1891)*; Fortschr. 47, 2. p. 100 (1801).

⁸⁾ G. F. Kunz, Trans. New-York Acad. 14. p. 200 (1894)*; Fortschr. 51, 2. p. 100 (1895).
9) G. Le Bon, Revue scientif. (4) 14. p. 289—305, 327—341 (1900).

¹⁰⁾ Marchweld, Chomiker Ztg. 26. p. 895.

¹¹⁾ O. Rosenheim, Chem. News 86. p. 247 (1902).

¹²⁾ G. F. Kuns und Ch Baskerville, Cham. News 89. p. 1-0 (1904).

¹⁸⁾ Sir W. Orookos, Proc. Roy. Soc. 74. p. 47-49 (1905).

strahlen und die dabei eintretenden Aenderungen der Diamanten. Die Färbung besprechen auch Chaumet¹) und Miethe²).

Eis. Kortum³) giebt an, Eis phosphoresoire unter Funken, Gillet-Laumont⁴) und Weber⁵) versichern, bei Treibeis Licht gesehen zu haben, also Tribophosphorescenz. Pl. Heinrich⁵) kann solche nicht erhalten, wohl aber Phosphorescenz. Auch Ghaye⁷) sieht phosphoreschrenden Schnee. Precht⁵) findet Tribophosphorescenz bei der Temperatur der flüssigen Luft.

Flusspath. Falls Helmont unter silex Flusspath verstand, ist dies der Körper, an welchem zuerst Phosphorescenz beobachtet wurde. (Vergi. p. 604). Dann aber ist er wegen seiner Thermophosphorescenz anfgefallen und unter verschiedenen Namen immer von neuem beschrieben worden. Hooke (wohl gegen 1877) spricht von phosphorus metallorum, Kirchmajer, Elsholtz, Oldenburg von phosphorus smaragdina; Homberg beneant the gar nicht, Southwell neant the Lapis smaragdi mineralis oder phosphorus metallorum, Hoffmann spricht von lapides malactites, Leibnitz endlich giebt den richtigen Namen. Aber 1724 spricht wieder Du Fay von einem "Berner Stein", Be oca ri von phosphorus smaragdinus, usw. Die Thermophosphorescenz wird weiter erwähnt von Delius, der auch Tribophosphorescenz findet, von Pott, Marggraf, Wilson, Macquer, Pallas, Wedgwood, Crell, spater von Davy, Hauy, Grotthuss, Brewster und Anderen. (Vergl. den Abschnitt ! dieses Kapitels). Bei diesen Versuchen hat sich ergeben, dass der geglühte Flussepath oft seine Farbe ändert, nicht mehr phosphorescht; Scheele?) versucht vergeblich eine chemische Aenderung nachzuweisen.

Heinrich 10) beobachtet ausgezeichnete Photophosphorescenz, sehr gute Thermophosphorescenz, die schon bei 50 R. beginnt, schwache Tribophosphorescenz. Dessaignes, ebenso Penraall finden, dass Funken den erhitzten Flussspath wieder thermophosphorescircud machen.

Die Erregung durch Röntgenstrahlen untersuchen Winkelmann und Straubel¹¹) und Burbank¹²), die durch Radium Becquerel¹³). — Die Frage nach Verunreinigungen, welche die Phosphorescenz bedingen

i) Channet, C. R. 184, p. 1189-1140 (1902).

²⁾ A. Miethe, Drude's Ann. 19. p. 688-088 (1906).

⁸⁾ K. Kortum, Lightenberg-Voigt Mages. 9, 2, 1-44 (1704).

⁴⁾ Gillet-Laumont, Rozier Observ. s. l. phys. 11. p. 101 (nach Pl. Heinrich).

⁵⁾ J. Weber, Gilbort Ann. 11. p. 851-858 (1802).

⁶⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphoresoms. Nürnborg 1811-1820, p. 85 und 482.

⁷⁾ M. Ghaye, Bull. aca. Belg. 28, 1. p. 256-257 (1858).

⁸⁾ J. Precht, Physik, Zs. 8, p. 457-459 (1902).

⁹⁾ C. W. Schoele, Crell chem. J. 2, p. 102-208 (1799).

¹⁰⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphoroscenz, Nürnberg 1811-1820, Siehe p. 21, 143, 803.

¹¹⁾ A. Winkelmann und R. Straubel, Wiedem. Ann. 59. p. 824-845 (1896).

¹²⁾ J. R. Burbank, Amer. J. (4) 5. p. 58-54 (1809).

¹⁸⁾ H. Becquerel, O. R. 129, p. 912-917 (1899),

können, ist von Wyrouboff'), Forster'), Thomson'), Berthelot'), Urbain'), Humphreys') crottert worden. E. Becquerel') beschäftigt sich zuerst mit dem Spectrum. Die genaueren Untersuchungen von ihm, Kindt, Hagenbach, Liveiug, H. Becquerel, Dahms, Morse, Watteville, Urbain sind ausführlich besprochen worden (vergl. pag. 708 ft.). Dabei hat sich gezeigt, dass das discontinuirliche Spectrum von seltenen Erden herrührt, die in verschiedenen Exemplaren wahrschainlich verschieden vertheilt sind. Ob die continuirlichen Bänder, namentlich das im Grün, von etwas anderem herrührt, etwa von Mn, und wodurch die verschiedene Farbe der Flussspathe bedingt ist, ist nicht bekannt.

Die Wirkung langer Wellen hat Dahma's) untersucht. Die Abklingungsgeschwindigkeit hat E. Beequerel's) gemessen. Weitere Bemerkungen fiber Flussspath siehe bei Draper's, Le Bon's, Lenard and Klatt (vergl. pag. 660.)

Glas. Bei Glas ist Phosphorescenz zuerst als Tribophosphorescenz beobachtet worden von Hauksbee, Pott, Razumowski, Wedgwood u. A., wobei es indessen zweifelhaft bleibt, ob überhaupt Phosphorescenz vorlag, oder ob es sich um hohe Erhitzung oder electrisches Licht handelt. Photophosphorescenz unter Sonnenstrahlen erwähnt Dessaignes 17) bei stark erhitzten Glase, Heinrich 15) erwähnt nur Thermophosphorescenz. E. Becquerel 14) beobachtet im Phosphoroscop grünes Licht von G bis G 1/2 H, erregt durch die Strahlen von Grün bis H; später findet er 15) von verschiedenen Glassorten verschiedenfarbiges Licht zwischen Roth und Grün.

In späterer Zeit ist fast ausschließlich die Kathodophosphorescenz beobachtet worden, die meist grün bei deutschem, blau bei englischem bleihaltigem (Hase ist. Ich nenne: Goldstein 18), Orookes 17), E. Wiede-

¹⁾ G. Wyrouboff, J. L. pract. Chem. 100. p. 58-62 (1867).

²⁾ A. Forstor, Pogg. Ann. 148. p. 058-000 (1871).

⁸⁾ J. Thomson, Zs. £ physik. Chem. 25. p. 112-114 (1898).

⁴⁾ M. P. E. Berthelet, O. R. 149. p. 477-488 (1906).

b) G. Urbain, U. R. 143. p. 825-827 (1000).

⁸⁾ W. J. Humphreys, Astrophys. J. 20. p. 200-273 (1904).

⁷⁾ E. Becquerol, Ann. chim. ct phys. (8) 57. p. 79 (1850).

⁸⁾ A. Dahma, Drude's Ann. 18. p. 425-468 (1904).

⁹⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 69. p. 42 (1881).

¹⁰⁾ J. W. Draper, Phil. Mag. (4) L p. 81-100 (1851).

¹¹⁾ G. Le Hon, Rovue scientil (4) 14. p. 289-805, 827-341 (1900).

¹²⁾ J. Ph. Dossaignes, Delamétheric. J. d. phys. 71. p. 855-861 (1810).

¹⁸⁾ Pl. Heinrich, Phosphoroscens, p. 158.

¹⁴⁾ R. Becquerel, Ann. chim. et phys. (5) 55. p. 87 (1850).

¹⁵⁾ H. Becquerel, Ann. chim. et phys. (3) 57. p. 100 (1859).

¹⁶⁾ E. Goldstein, Berl. Ber. 1676. p. 279-295.

¹⁷⁾ W. Orookos, Phil. Trans. 170, 1. p. 185-164 (1879).

mann'), Wiedemann und Ebert'), Wiedemann und Schmidt'). Nach der Bestrahlung thermolumineschen die Gläser auch stark. — Micheli') findet, dass die Phosphorescenz des Glases wenig durch die Temperatur beeinflusst werde. Gläser, die As oder Ni enthalten, phosphoreschen nicht. — Gläser sind jedenfalls als feste Lösungen aufzufassen.

- Kreide. Wie mehr oder weniger alle Kalkverbindungen zeigt auch Kreide Thermo- und Tribophosphorescenz, wie von vielen der Alteren Beobachter angegeben ist. Auch schwache Photophosphorescenz ist gesehen): Kräftig roth ist die Kathodophosphorescenz), und so wird Kreide vielfach benutzt, um den Ort des Auffallens von Kathodenstrahlen in evacuirten Röhren erkennbar zu machen.
- Pestolith zeigt nach Levison?) Tribophosphorescenz, nach Kunz und Baskerville⁸) gute Phosphorescenz.
- Phosphorpentoxyd phosphorescirt nach Ebert und Hoffmann⁶) unter kurzen Wellenläugen, giebt ein continuirliches Spectrum, dessen Maximum bei 530 liegt. Bei tiefer Temperatur wird die Phosphorescenz stärker. Kathoden-, Röntgen-, Radiumstrahlen erregen nicht.
- Platincyaniire. Die Doppelverbindung mit K bespricht zuerst Becquerel. Er findet im Phosphoroscope grünlich-weisses Licht, welches durch die Strahlen zwischen E und G1/2 H erregt wird. Da das Salz blau fluoresciert, so nimmt Becquerel an, dass schneller abklingendes blaues Licht durch kürzere Wellen erregt wird. Später bespricht er 11) mehrere der Doppelsalze. Goldstein 12) beobachtet Kathodophosphorescenz, Wiodomann 13) bespricht die dabei auftretenden Farbenänderungen. De war 14) giebt an. dass bei tiefer Temperatur die Phosphorescenz sehr kräftig werde.

Quars. Du Fay 16) findet bei Quarz Tribo- und Thermophosphorescenz, keine Phosphorescenz, Delius 16) Tribo-, Pott 17) und Wedgwood 16) Thermophosphorescenz.

i) E. Wiedemann, Wiedem. Ann. 88. p. 488-480 (1889).

²⁾ E. Wiedemann und H. Hbert, Sitzber. d. phys.-med. Soc. Erlangen 1801, p. 26.

⁸⁾ E. Wiedemann und G. O. Schmidt, Wiedem. Ann. 54. p. 604-625 (1805).

⁴⁾ F. J. Micheli, Arch. sc. phys. et nat. (4) 12. p. 5-84 (1901).

⁵⁾ Bloho s. B. R. Beaquerel, Ann. chim. ot phys. (8) 55. p. 10 (1850).

⁰⁾ Blehe & B. H. Ebert und E. Wiedemann, Wiedem Ann. 50. p. 221-254 (1808).

⁷⁾ W. G. Levison, Fortschr. 60, 2. p. 559 (1904).

⁸⁾ G. F. Kunz und Ch. Baskerville, Chem. Nows 89, p. 1-6 (1904).

v) H. Ebert und B. Hoffmann, Zs. f. physik, Chem. 84, p. 80-80 (1900).

¹⁰⁾ E. Becquerel, Ann. chim. ot phys. (8) 55. p. 87 und 90 (1860).

¹¹⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 57. p. 104 ff. (1859).

¹²⁾ E. Goldstein, Wien. Ber. 80. II. p. 151-156 (1879).

¹⁸⁾ E. Wiedemann, Wiedem, Ann. 9. p. 157-100 (1880).

¹⁴⁾ J. Dewar, Chem. News 70, p. 252-258 (1894).

¹⁵⁾ Oh, Fr. Du Fay, Hist. de l'acad, roy. de Paris p. l'a. 1785. Mom. p. 847-872 (1788).

¹⁶⁾ H. F. Delius, Croll Noues chem. Arch. 8, p. 265-207 (1785).

¹⁷⁾ J. H. Pott, Chymische Untersuchungen 1787.

¹⁸⁾ Th. Wedgwood, Phil. Trans. 1792. p. 28-47.

Heinrich 1) sugt, die Photo- und Tribo-Phosphorescenz seien schwach, Thermophosphorescenz gut, doch sehr verschieden je nach dem Ursprung des Quarzes.

Kortum³) findet schwache Erregung durch Funken, Becquerel³) keine durch Licht. Levison⁴) sieht glänzende gelbe Tribophosphorescenz.

- Rubin. Nach Du Fays) geben einige Rubine Thermophosphorescenz, alle Tribophosphorescenz, ebenso nach Wedgwoods). Heinrich beobachtet Thermophosphorescenz, Pearsalls) keine Erregung durch Funken. Becquerels) bespricht das discontinuirliche Spectrum, führt dann 10) Intensitätsmessungen am Rubin aus. Crookes 11) findet die Kathodophosphorescenz, deren Licht nach Maskelyne schwach polarisirt ist. Dass das Spectrum nur von Chrom herrührt, hat die umfangreiche Disscusion zwischen Lecoq und Crookes gezeigt. Levison 1) erwähnt karminrothe Tribophosphorescenz.
- Suphir zeigt nach Becquerel") dasselbe Spectrum im Phosphoroscop wie Rubin. Nach Heinrich") ist Thermophosphoroscenz vorhanden, nach Crookes!") blaugraue, polarisirte Kathophosphorescenz.
- Spinell. Das discontinuirliche Spectrum dieses Magnesiumaluminates im Phosphoroscop beschreibt und zeichnet Becquerel⁹). Lecoq¹²) sieht bei Kathodophosphorescenz eine grüne und rothe Bando, die rothe stamme von Chromzusatz. (Crookes¹³) beschreibt das Spectrum genauer: 7096—7055 schwach, unscharf; 7017—6042 ebenso; 6857 scharf; 6708—6707 schwach, unscharf; 6683—6668 ebenso; 6508—6555; 6534—6454; Band von 5541 bis Violett, Max. bei 5284. Thermophosphorescenz hat Heinrich³) beobachtet.

Strontianit phosphorescht unter Röntgenstrahlen schwach 14), in ultraviolettem Licht stark 15).

¹⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphoroscons. Nürnberg 1811-1820, p. 25, 152, 505.

²⁾ K. Kortum, Lichtenberg-Voigt Mages. 9, 2. p. 1-44 (1794).

³⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (3) 57. p. 40 (1850).

⁴⁾ Sicho p. 838 Anm. 7.

⁶⁾ Ch. Fr. Du Fay, Hist. do l'acad. roy. Paris, p. l'a. 1724. p. 58-61 (1825); ibid. p. l'a. 1785, Mém. p. 847-872 (1738).

⁰⁾ Sieho p. 838 Anm. 18.

⁷⁾ Pl. Heinrich, Die Phospharescens, p. 151.

⁸⁾ Th. J. Pearsall, Pogg. Ann. 20, p. 202-260 (1880).

⁹⁾ H. Becquerel, Ann. chim. et phys. (3) 57, p. 51 ff. (1859).

¹⁰⁾ E. Becquerel, Ann, chim. et phys. (8) 62. p. 27, 48 (1861).

¹¹⁾ W. Crookes, Phil. Trans. 170, IL p. 041-662 (1870).

¹²⁾ Lecoq de Boisbaudran, C. R. 105. p. 201-202 (1887).

¹⁸⁾ W. Orookes, Proc. Boy. Soc. 49. p. 25-81 (1887).

¹⁴⁾ A. Winkelmann and R. Straubel, Wiedem, Ann. 59, p. 824-845 (1800).

¹⁵⁾ G. F. Kuns und Ch. Baskerville, Cham. News 89. p. 1-6 (1904).

Thonerde, Aluminia. Nach den alteren Beobachtern phosphorescirt Thonerde und ihre Verbindungen nur schwach bei allen Arten der Anregung). Erst Becquerel) findet ein discontinuirliches Spectrum im Phosphoroscop, bemerkt danu), dass dessen Intensität mit dem Gehalt an Chrom, zu wachsen scheine. Dann beobachtet Crookes!) dasselbe Spectrum unter Kathodenstrahlen. — 1886 nimmt (Lecoq die Frage nach dem Ursprung dieses Spectrums auf; zahlreiche Publicationen von ihn E. Becquerel und Crookes!) führen zu dem Schluss, dass das Spectrum nur von Chrom herrithre, reinste Thonerde nur blaugrünes schwaches Licht aussende, aber der Zusatz von ein Fünfzigtausendstel Chrom die rothen Linien hervorrufe. — Dass reines Aluminiumoxyd nicht phosphorescirt, finden später auch Arnold!) und Schmidt!). — Ueber das Spectrum sehr hoch erhitzter Thonerde siehe pag. 803.

Topas ist auch in filterer Zeit oft untersucht worden; Du Fay") sieht Thermophosphorescenz, Delius") und Pott'") Tribophosphorescenz, Heinrich!") und Brewster!") wieder Thermophosphorescenz.—Becquerel!") findet die farblosen Topase fast ohne Photophosphorescenz, die gefarbten geben rothes Licht, in welchem man keine Discontinuitäten sieht.—Kunz und Baskerville!!) sagen, die verblichenen Topase photophosphorescirten nicht mehr, wohl die sherry-farbigen.—Miethe!") sieht einen farblosen brasilianischen Topas durch Radiumstrahlen gelb werden. Dann phosphorescirte er bei 150° ausgezeichnet, zeigte ein discontinuirliches Spectrum.

Uransalze. Die Phosphoresceuz der Uransalze hat zuerst E. Becquerel') untersucht, und findet sie namentlich für Urannitrat brillant; das Nachleuchten ist allerdings kurz, man muss im Phosphoroscop 3 bis 4 Tausendstel Secunden nach der Belichtung beobachten. — Später') giebt

¹⁾ Sicho z. B. Pl. Heinrich, Die Phosphorecons, p. 25 und 155.

²⁾ E. Booquerol, Ann. chim. et phys. (8) 57. p. 40 ff. (1850).

⁸⁾ E. Beaquerel, Ann. chim. ot phys. (8) 69. p. 90 (1801).

⁴⁾ W. Orookos, Proc. Roy. Soc. 82, p. 206-218 (1881).

Die Hauptarbeiten über diese Frage sind: Locoq de Beisbaudran, C. R. 103.
 p. 1107 (1880); O. R. 104. p. 880—584, 478—482, 584—556 (1887); W. Orookes, Proc. Reg. Soc. 49. p. 25—81 (1887); Cham. News 58. p. 50—62, 72—74 (1887); E. Becquerel, C. R. 108. p. 1224—1227 (1880); C. R. 104. p. 884—885 (1887).

⁶⁾ W. Arnold, Wiedom. Ann. 61, p. 319 (1807).

⁷⁾ G. C. Schmidt, Drude's Ann. 18. p. 024 (1904).

⁸⁾ Oh. Br. Du Fay, Hist. de l'acad. roy. Paris p. l'a. 1724, p. 58-51 (1726).

⁹⁾ H. F. Delius, Croll Neues chem. Arch. 8, p. 205-207 (1785).

¹⁰⁾ J. H. Pott, Chymische Untersuchungen . . . Berlin 1767.

¹¹⁾ Pl. Heinrich, Die Phosphorescens, p. 151.

¹²⁾ D. Brewster, Edhib. Phil. Mag. 1. p. 888-888 (1819).

¹⁸⁾ M. Beequerel, Ann. chim. et phys. (8) 57. p. 80 ff. (1850).

¹⁴⁾ G. F. Kunz und Ch. Baskerville, Chem. News 89, p. 1-8 (1904).

¹⁵⁾ A. Miethe, Drude's Ann. 19. p. 088-088 (1000).

¹⁶⁾ E. Beequerel, Ann. chim. et phys. (8) 55. p. 80 (1850).

¹⁷⁾ R. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 57. p. 101 (1859).

Becquerel an, die Erregung finde statt durch die Strahlen von F bis weit ins Ultraviolett. Er beschreibt hier auch angenähert die discontinuirlichen Spectra, die er dann') genauer untersucht (vergl. p. 764). Auch das Abklingen wird gemessen J. — Die starke Tribophosphorescenz des Urannitrats, namentlich, wenn es recht trocken ist, erwähnt Phipson'), die Kathodophosphorescenz zuerst wohl Goldstein'); Becquerel') erwähnt, dass dabei dieselben Banden auftreten, welche man durch ultraviolettes Licht erhält. Wiedemann und Schmidt') sagen, Urannitrat zeige Tribo-, keine Thermophosphorescenz. Das zuerst von Dewar beobachtete Leuchten der Krystalle bei starker Abkühlung und Erwärmung beruht wohl auch auf Tribophosphorescenz (vergl. p. 677).

H. Becquerel 7 sicht, dass Uransalze andauernd selbstleuchtend sind, wohl radioactiv erregt. Am hellsten ist das Doppelsulfat von Uran und K, aber das Licht ist zu schwach, als dass man das Spectrum erkennen könnte. Nähert man Ra und verstärkt dadurch das Leuchten, so sieht man die zwei hellsten der Banden, welche das Salz im Phosphoroscop zeigt.

Ueber den Einfluss der Temperatur siehe p. 736.

Willemit, eine Chlorzinkverbindung, zeigt nach Levison of Tribophosphorescenz mit grünlich-gelbem Licht. Andrews of sagt, der Willemit phosphorescire nicht, wohl der künstlich hergestellte, der Mn und Na enthält. Dagegen finden Kunz und Baskerville of Phosphorescenz durch ultraviolettes Licht, Röntgen- und Radiumstrahlen. — Nichols und Merrit of messen das Abklingen nach Erregung durch Cadmiumfunken.

Wollastonit. Becquerel 12) theilt mit, das Phosphorescenzlicht dieses Calciumsilicates bestehe aus einem schnell abklingenden blauen und einem lauge andauernden grünen Theil. Kunz und Baskerville 10) finden Erregbarkeit durch ultraviolettes Licht und Radiumstrahlen, Baskerville und Lockhart 13) durch Emanation. Auch beobachten sie Tribophosphorescenz.

Zircon. Thermophosphorescenz ist zuerst von Henneberg 14) bemerkt, dann von Spezia 14). Die dabei auftretenden Farbenanderungen sind p. 753

¹⁾ E. Bocquerel, Ann. chim. et phys. (4) 97, p. 539-570 (1872).

²⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (5) 69. p. 42 (1801).

⁸⁾ T. L. Phipson, C. R. 80, p. 810-817 (1800).

⁴⁾ E. Goldstein, Wien. Ber. 80, IL p. 151-156 (1879).

⁵⁾ R. Becquerel, O. H. 101 p. 205-210 (1885).

⁸⁾ B. Wiedemann und G. O. Schmidt, Wiedem. Ann. 54. p. 619 (1895).

⁷⁾ H. Bacquerel, C. R. 138. p. 184-187 (1994).

⁸⁾ W. G. Levison, Fortachr. 60, 2. p. 550 (1904).

⁸⁾ W. S. Andrews, Fortschr. 60, 2. p. 507 (1904).

¹⁰⁾ G. F. Kunz und Ch. Baskerville, Chem. News 89. p. 1-0 (1904).

¹¹⁾ E. L. Nichols and E. Morritt, Physic, Rev. 28. p. 57-54 (1906).

¹²⁾ R. Becquerel, Ann. chim. ot phys. (3) 57. p. 80 (1959); C.R. 68. p. 142-140 (1860), 18) Oh. Beskerville and L. B. Lockhart, Amer. J. (4) 20. p. 95-96 (1905).

¹⁴⁾ W. Henneberg, J. f. pract. Chem. 88. p. 508-510 (1846).

¹⁵⁾ G. Spesie, Atti di Torino 19, p. 87-48 (1878).

besprochen. Church!) constatiert Tribophosphorescenz, Winkelmann und Straubel!) Erregbarkeit durch Röntgenstrahlen. In allen diesen Fällen verhalten sich verschiedene Exemplare sehr verschieden. Siehe auch E. Becquerel?).

Zucker. Die Tribophosphorescenz des Zuckers wird zuerst von der Florentiner Academie beobachtet, dann noch ausserordentlich oft erwähnt, so von Mentzel, Wilson, Davy, Dessaignes, Heinrich u. s. w. Aus neuerer Zeit ist zu erwähnen Burke⁴) und Steel⁵). Schwarz⁵) will Lyoluminescenz beobachtet haben. Micheli⁷) findet bei — 188⁵ Photophosphorescenz, die mehrere Minuten anhält, während bei — 100⁵ kein Licht im Phosphorescop sichtbar ist.

¹⁾ A. H. Church, Roy. Soc. Conversatione, 14. Mai 1002.

²⁾ A. Winkelmann und R. Straubel, Wiedem, Ann. 50, p. 824-345 (1906).

⁸⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (5) 57. p. 90 (1850).

⁴⁾ J. Burke, Bep. Brit. Ass. 1808. p. 810.

Th. Stool, Nat. 59. p. 205—200 (1800).
 G. Schwarz, Fortschr. d. Phys. 59, 2. p. 452 (1908).

⁷⁾ F. J. Michell, Arch. sc. phys. et nat. (4) 19. p. 5-84 (1901).

KAPITEL VI. FLUORESCENZ.

Von Prof. H. Konen in Münster i. W.



Vorbemerkung.

572. In der Einleitung zu Kap. V (§ 354ff.) ist bereits auf die Schwierigkeiten hingewiesen worden, die sich bei dem Versuche einer Abgrenzung des Begriffes Fluorescenz ergeben, und es sind zugleich die Gründe genannt worden, aus danan in diesem Handbuche an einer Scheidung der Fluorescenz von anderen Luminescenzen fest gehalten worden ist. So wenig wie für die Phosphorescenz lässt sich eine scharfe und von Hypothesen freie Definition für die Fluorescenz geben. Man hat daher von je her die verschiedenartigsten Erscheinungen mit den Namen Fluorescenz bezeichnet. Auch heute findet man noch vicifach die Bezeichnung Fluorescenz auf das Leuchten der Gase in luftverdünnten Räumen unter dem Einfluss electrischer Entladungen oder der von ihnen erzengten Strahlen 1) oder auf das Leuchten von Glaswänden oder Leuchtschirmen unter einfallenden Kathoden- oder Röntgenstrahlen angewendet, obwohl die Bezeichnung "Fluorescenz" eigentlich auf spezielle Emissionsvorgänge bel gewissen Gasen, Krystallen und Flüssigkeiten gemünzt ist. Fallen hat man beim Gebrauch der Bezeichnung Pluorescenz jedoch schnell abklingende Luminescenzvorgänge im Ange. Um die Verwirrung zu vermeiden, die dieser unterschiedslose Gebrauch des Wortes Fluorescenz bedingt*) und um zugleich nicht der Entscheidung der Frage vorzugreifen, ob und in welchen Fällen die Photoluminescenz identisch ist mit Luminescenzen anderer Art, wollen wir, wie es euch bereits bisher geschehen ist, der Eintheilung und der Terminologie folgen, die man E. Wiedemann?) verdankt, und unter Fluorescenz nur die Luminescenzen kürzester Dauer verstehen, die sich während des Auffallens des Lichtes in den getroffenen Körpern abspielen.

Eine Definition des Wortes Fluorescenz ist freilich damit noch nicht gegeben und besonders fehlt es an einer scharfen Begrenzung der Begriffe Fluorescenz und Phosphorescenz. Es ist häufig versucht worden, eine solche zu geben. Dabei hat man sich zunächst auf die Dauer des Vorganges gestützt und als Fluorescenz die Erscheinungen bezeichnet, bei welchen kein Nachleuchten stattfindet, als Phosphorescenz die Erscheinungen mit

¹⁾ Ein Beispiel für viele: A. Berthelot, Neuvelles études sur la fluorescence de l'argon et sur la combinaison avec les éléments de la bansine. C. R. 120. p. 707—800, p. 1380—1800 (1895) (h.

²⁾ E. Wiedemann, Ueber Fluorescenz und Phosphorescenz. Wiedem. Ann. 34. p. 446-463 (1888).

⁵⁾ Vergl. Bd. I. p. 142. E. Wiedemann, Wiedem. Ann. 85, p. 220 (1888).

Nachleuchten 1). Welter hat man die Thatsache herangezogen, dass in phosphorescirenden Körpern sich das Leuchten nicht genau auf den vom Licht getroffenen Theil des Körpers beschränkt, sondern sich meist auf die unmittelbar benachbarten Theile des Körpers ausdehne, während dies bei der Fluorescenz nicht der Fall sel. 2) Sodann hat man einen Unterschied zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz in der Annahme zu finden geglaubt, dass bei der Fluorescenz das erregende Licht stets kürzere Wellenlänge besitze als das erregte, während bei der Phosphorescenz das umgekehrte Verhältnis stattfinde 3). Oder man hat die Fluorescenz als eine speziell nur den Flüssigkeiten oder Gasen zukommende Emissionsart definiren wollen, oder endlich, man hat sich bei der Unterscheidung auf bestimmte Hypothesen über das Zustandekommen von Fluorescenz und Phosphorescenz, insbesondere auch auf den bei vielen Substanzen unleugbaren Zusammenhang zwischen der chemischen Constitution und dem Fluorescenzvermögen gestützt.

Auf der anderen Seite ist ebenso entschieden jede Grenze zwischen beiden Gebieten gelengnet worden. Schon Stokes4) hat Zwischenstufen hargestellt, indem er fluorescirende Lösungen mit Gummi versetzte und sie auf Papier eintrocknen liess. Sehr scharf tritt jedoch E. Becquerel für die Gleichheit der Natur beider Erscheinungen ein. Er sagt gerndezu 9, die Erklärung, die Stokes für die von ihm angestellten Versuche mit Papier ote. gebo, sei falsch. "Cette explication a dû être abandonnée ainsi que la dénomination de finorescence; car les effets dont il s'agit ne sont autres que des effets de phosphorescence qui dans quelques cas ont une durée extrêmement courte". Finorescenz sei Phosphorescenz von kurzer Dauer"). Diese Ausicht ist ziemlich allgemein geworden und in die meisten Lehrbücher übergegungen. als es E. Wiedemann und E. Wiedemann und Schmidt n gelang, durch Zuftigung von Gelatine oder anderen Colloiden zu fluoreseirenden Flüssigkeiten die Fluorescenz continuirlich in Phosphorescenz überzuführen, als man den Einfluss der Temperatur auf die phosphorescirenden Körper kennen lernte, durch den sich ein Ahnlicher Uebergang ergab.

6) E. Becquerel, ib. p. 309. Die Ansicht ist von Becquerel auch in zahlreichen andereu

Schrifton ausgesprochen worden.

Man vergi, die Lehrbücher aus älterer Zeit, forner z. B. F. J. Pisco, Die Fisorescens des Lichtes, Wien 1801, p. 02.

²⁾ z. B. Pisco, ib. p. 98. E. Becquerel, La lumlère, ses causes et ses offets, Paris 1807, Bd. I. p. 408.

⁵⁾ W. G. Levison, A classification of the phosphorescent and the fluorescent substances, Science N. S. S. p. 000, (1898).

⁴⁾ G. G. Stokes, On the change of refrangibility of light. Phil. Trans. 1852, II p. 465-562.

⁵⁾ E. Becquerel, La lumière, Paris 1801, Bd. I. p. 818.

⁷⁾ E. Wiedemann, Ueber Fluorescenz und Phosphorescenz, I. Abhandlung. Wiedemann auf G. O. Schmidt, Ueber Luminoscenz von fasten Körpern und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 56. p. 201—254 (1805). — E. Wiedemann, Ueber Luminescenz, Festschrift der Universität Erlangen zum 80. Geburtztage des Regenten, Erlangen 1901, 4, 2.

Freilich erweist sich das Phosphorescenzlicht der festen Lösungen durchweg als nicht völlig identisch mit dem Fluorescenzlicht und so halten Wiedemann und Schmidt selbst "Fluorescenz und Phophorescenz für ihrem Wesen nach nahe verwandte, aber nicht identische Vorgänge").

Wenn es nach alledem zwar ein Grenzgebiet zwischen den Fluorescenzund Phosphorescenzerscheinungen giebt, auf welchem eine Scheidung ohne Heranziehung hypothetischer Vorstellungen nicht mit Sicherheit zu vollziehen ist, so sind doch die typischen Erscheinungen der Pluorescenz der Gase und Plüssigkeiten auf der einen Seite und der festen Lösungen auf der anderen Seite so verschieden und bisher so wenig mit einander verknüpft, dass eine getrennte Behaudlung beider am besten dem gegenwürtigen Stande unserer Kenntnisse entsmicht. Es liegt dies zugleich im Sinne der geschichtlichen Entwicklung dieser beiden Spezialgebiete der Physik, die unabhängig von einander und zum Theil auch von der übrigen Physik angebaut worden sind. Allein wenn man auch, so wie es im Folgenden geschieht, unter Fluorescenz ausschließlich die Luminescenzerscheinungen zusammenfasst, die sich unter Anregung und während der Dauer des einfallenden Lichtes abspielen und somit alle sonst etwa noch als Fluorescenz bezeichneten Erscheinungen unter Phosphorescenz verweist, zunächst ohne Rückeicht darauf, ob vielleicht noch ein Zusammenhang zwischen ihnen und der Fluorescenz besteht, so hat man beim Ueberblicken des vorliegenden Thatsachenmateriales doch den Eindruck, als ob die mit Fluorescenz bezeichneten Phänomene keineswegs in eine cinzige Klasse gehörten, soudern vielmehr in mehrere Gruppen von theilweise sehr verschiedenem Verhalten zeirfielen, in denen verschiedene Mechanismen und theoretische Vorafellungen zur Erklärung herangezogen werden müssen. Es wird später noch auf diesen Punkt einzugehen sein.

Wir wollen zunächst die Geschichte der Untersuchungen über Fluorescenz in der älteren Zeit verfolgen. Es sei dabei noch bemerkt, dass ebensowenig wie für die Phosphorescenz bisher eine auch nur einigermassen vollständige Darstellung der Fluorescenzerscheinungen existirt.

ERSTER ABSOHNITT.

Geschichtliche Uebersicht.

578. Die älteste Nachricht) über eine fluorescirende Substanz, den Extract aus einem Holze, findet sich in einer spanischen Schrift aus dem Jahre 1570 die von Boyle) citirt wird und uns, wie es scheint, nur in einer italienischen

E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Wiedem. Ann. 86. p. 249 (1898). — Zs. physik.
 Chem. 18. p. 565 (1898). — Man vered, and Kan. V. 5 569, p. 810.

Chem. 18. p. 565 (1895). — Man vergt, auch Kap. V. § 569. p. 810.
 2) Man vergt, hierzu auch E. Lommel, Die Fluorescenz des Kalkspathez Wiedem.
 Amt. 21. p. 422—427 (1885).

⁸⁾ H. Burkhardt, Historischo Notison, Pogg. Ann. 188. p. 680-682 (1868).

⁴⁾ R. Boyle, Experimenta et considerationes de coloribus. P. III. Exp. X. Genevae 1680, 4°, p. 78. ff.

Uebersetzung erhalten ist¹). Der Verfasser Niccolò Monardes, ein Arzt, theilt mit, dass der erste, von dem er 25 Jahre zuvor das Holz erhalten habe, dessen Extract die "Blaufärbung" zeige, ein Seemann gewesen sei, dem es bei Nierenbeschwerden gute Dienste gethan habe. Als Bereitungsart des Aufgusses gibt er an: "Prendesi il legno e fansi di lui alcane tagliature molto sottile, e si pongono in aqua chiara di fontana che sia molto bucha e pura e si tengono dentro tutto il tempo, che si stà a bever l'aqua. Mettendovi dentro il legno, nel termine di mesza hora comincia l'aqua a divenire di un colore azurro molto chiaro; e quanto più va inuanzi, tanto più azurra diviene, tutto che il legno sia di color bianco."

Um welches Holz es sich dabei gehandelt hat, lässt sich nicht mit Sieherheit constatiren. Schon Boyle bezweifelt, dass ihm die rechte Sorte vorgelegen habe. Das Holz wurde späterhin als nephritisches Holz bezeichnet, offenbar wegen der ihm zugeschriebenen therapentischen Eigenschaften.

574. Aussthrlicher berichtet A. Kircher²) über die an dem Aufguss des Holzes beobachten Erscheinungen³). In alter Zeit pflegte man Aufgüsse von Droguenhölzern häufig in der Weise zu nehmen, dass man einem Becher aus dem betreffenden Holze benutzte und nun Wasser oder Wein so lange darin stehen liess, bis ein Theil der im Holze enthaltenen Substanz sich in dem Inhalte des Bechers gelöst hatte. Ein Versuch mit einem derartigen Becher wird nun von Kircher beschrieben als ein pexperimentum de ligno quodam admirabili aquam in omne genus (!) colorum tingente". Er sagt:

"Hoc lignum, in poculum efformatum, aquam eidem infusam primo in aquam intense coeruleam colore floris Buglossas tingit, et quo diutius in eo steterit, tanto intensiorem colorem acquiret. Hanc igitur aquam, si vitreae sphaerae infunderis, lucique exposueris, ne ullum quidem coerulei coloris vestigium apparebit, sed instar aquae purae putae fontanae, limpidam claramque aspicientibus se praebebit. Porro si hanc phialam vitream versus locum magis umbrosum direxeris, totus humor gratissimum virorem referet; si adhuc umbrosioribus locis, subrubrum et sic pro serum objectarum conditione, mirum dictu, colorem mutabit. In tenebris vero, vel in vase opaco posita coeruleum suum colorem resumet. Notavi ego primus, quod sciam, hoc Chamaeleontinae naturae portentum in poculo ex dicto ligno elaboratum."

Nach dem letzten Satze scheint es nicht gerade, als ob Kircher, wie Burkhardt) meint, die Beschreibung des Holzes und der Blaufärbung bereits vorgefunden habe.

¹⁾ Niccolò Monardos, Delle cose che vengono portate dall' Indie cosidendali, pertinenti all' uso della Medicina, raccolte e trattate dal Dottore Niccolò Monardos. In Venetia 1575. Parte seconda pp. 47 e 48, Cap. XV.

Athanisius Kircher, Ars magna lucis et umbrae. ed. I. lib. I. pars III p. 77
 Bomas 1848 ed. II. p. 55, Amstel. 1671.

³⁾ Hierau Emamann, Zur Geschichte der Fluorescenz. Pogg. Ann. 138. p. 175-176 (1868).

⁴⁾ H. Burkhardt, Historische Notisen, Pogg. Ann. 188, p. 680-682 (1868).

Kircher giebt weiter an, das fragliche Holz besitze eine weisse Farbs und stamme aus Mexico, wo es den Namen Coatl und Tlapazatli führe. Auch verspricht er weitere Angaben, die jedoch, wie es scheint, unterblieben sind.

Wenn sie auch confus ist, so passt Kircher's Beschreibung dennoch gut auf eine fluorescirende Flüssigkeit, abgesehen von dem Farbenwechsel nach Roth, der nicht recht verständlich ist. Das von Kircher beschriebene Holz war etwa bis zur Mitte des 18. Jahrhunderts offizinell und führte den Namen lignum nephriticum, Griesholz, blanes Sandelholz. Es wird meist nach Linne von Guilandina!) moringa L. — Moringa pterygosperma Gaertn. — Hyperanthea moringa Vahl abgeleitet. Da jedoch diese Leguminose aus Ostindien stammt, so sind gegen die Identität mit der Stammpflanze des lignum nephriticum Zweifel erhoben worden.

beschrieben, die ein Aufguss von lignum nephriticum zeigt. Er untersucht die Lösung in einem Glasgefüsse und findet sie bei durchgehendem Lichte gelb, bei auffallendem blan³). Weiter bringt er die Flüssigkeit in die Dunkelkammer und lässt mit Hülfe einer Glaslinse einen Lichtkegel einfallen. Dann erscheint die Lösung nicht nur an der Oberfäche, sondern auch im Innern blau gefärbt. Grimaldi glebt auch bereits eine Erklärung der Erscheinung, die freilich an die Vorstellung der Körperfarben anknüpft, aber immerhin der Erklärung Newtons⁴) überlegen ist. Er sagt: "Radit qui reflectantur a particulis substantiae nephriticae cum aqua mixtae, uno modo determinantur ad refluendum, eamque suscipiunt undulationem quam recipit lumen reflexum a corporibus quae putantur de se ac permanenter caerulea: qui vero transitum habent ulteriorem per meatulos sen poros praedicti corporis heterogenei allo modo mutant suam profusionem, videlicet agitantur cum ea undulatione quam lumini a se reflexo inferunt corpora illa quae vulgo dieuntur flava."

Grimsldi denkt sich also die Lüsung gleichsam als ein Gemenge zweier Körper von verschiedener Farbe, von denen der eine opak, der andere durchzichtig ist, etwa als trübe Lüsung, wenn es auch wohl stets seine Bedenken bat, ältere Schriftsteller im Sinne moderner Vorstellungen zu interpretiren.

576. Eine Reihe weiterer Angaben hat Boyle.), der von seinen Vorgängern nur Monardes und Kircher kennt. Auch er findet, dass die Lösung in der Durchsicht gelb in der Aufsicht blau erscheine. Letzteres fällt be-

¹⁾ Man findet die Pflanze violinch als Gullandia bezeichnet. Doch dürfte die auch von Goothe benutzte Schreibweise Gullandiae richtig sein, da der Name des Betanikers Melchier Wieland alies Gullandinus zu Grunde liegt.

F. Grimaldi, Physico-Mathesia de lumino, coloribus et iride. Opus posthum. 4°.
 Ifb. I. prop. 42, Nr. 10. p. 827, Bonomiae 1005.

Hierau sowio su den folgenden Paragraphen: G. Borthold, Zur Geschichte der Fluorescenz. Pogg. Ann. 158. p. 020—025 (1970).

⁴⁾ Man yargl welter unten.

b) B. Boyle, Experimenta et considerationes de coloribus. P. III. Exp. X. p. 78. f. 4º Ganovao 1680.

sonders an den am Glase hängenden Tropfen auf, eine Bemerkung, in der wir den Keim zu späteren Untersuchungen über die Gültigkeit des Lambert'schen Gesetzes bei Fluorescenz erkennen. Der Schatten einer Feder ist in der Mitte blau, am Rande hellgeib. Und weiter: Bei öfterem Anfglessen wird die Fluorescenz immer schwächer, während bei der Destillation ein dunkelblau leuchtender Rückstand bleibt; destillirter Weinessig zerstört das Leuchtvermögen, während Weinsteinsalz es wieder herstellt. Endlich untersucht Boyle die Lösung, indem er sie in eine langhalsige Phiole füllt und im dunklen Zimmer einen Lichtstrahl auffallen lässt. An alledem erkennt man den geschickten Experimentator, der die Bedingungen der Versuche mannigfach und zwar besonders nach der chemischen Seite hin variirt. Eine Theorie des Vorgangs giebt Boyle nicht.

577. Nach dem Vorstehenden ist es zu verwundern, dass es Nuguet') nicht gelingen wollte, die Versuche Boyle's zu wiederholen. Dagegen erwitlint Newton's zur gleichen Zeit ausser der Tinctur des Lignum nephriticum noch einige Glasarten, die "eine Art von Licht durchlassen, die andere zurückwerfen und deswegen von verschiedener Farbe erscheinen, je nachdem die Lage des Auges gegen das Licht ist." Newton ist auch der erste, der homogene Farbe zur Beleuchtung der Flüssigkeit angewendet hat. Er beobachtet, dass die blaue "Farbe" verschwindet, wenn man die blauen Strahlen aus dem auffallenden Licht beseitigt und dass die gelbe Farbe (in der Durchsicht) verschwindet, wenn man die rothen und gelben Strahlen abschneidet. Allgin er deutet diese uns heute ohne weiteres verständliche Beobachtung falsch. Er sagt: "Ex que apparet, infusionem illam non utique ipsam infloere radios coloribus caeruleo et flavo; sed tantum transmittere coniosius eos qui erant ante rubri, et reflectere copicsius eos qui erant aute caerulei". Dies solicint der Auffassung Grimaldi's nahe zu kommen. Allein Newton sagt dann weiter, er zweifle nicht, wenngleich er es nicht durch Experimente beweisen könne, dass, wenn alle diese Flüssigkeiten oder Gläser so dick wären, dass gar kein Licht hindurch könnte, so würden sie anderen dunklen Körpern gleich sein und in allen Lagen des Auges dieselbe Farbe haben. Schluss ist jedoch selbstverständlich, so bald man mit Newton nur zwischen Färbung des reflectirten und des durchgelessenen Lichtes unterscheidet. Dies geschieht weiterhin nun ausdrücklich, wie Newton durch den Vergleich zeigt, den er zwischen farbigen Körpern und farbigen Flüszigkeiten anstellt. Er sagt, soweit seine Erfahrung reiche, könne man durch alle farbigen Körper durchsehen, wenn man sie nur dfinn genug mache. In dieser Form seien sie also nur quantitativ von gefärbten Flüssigkeiten verschieden, diese

¹⁾ L. Nuguet, Journal de Trevoux, April 1705 p. 675*. Citirt und ausgezogen hei Goothe, Geschichte der Farbenlehre, Siehzehntes Jahrhundert. Werke Cotta 1858. Bd. 50. p. 211. Goothe neunt an dieser Stelle auch Pourchot als Bookschter. Ich habe die Augabe Pourchots nicht finden können.

²⁾ L Newton, Optice etc. Lat. Lausannae et Genevae 1750. Lib, I, p. IL. prop. 11, p. 807. (crate Ausgabe engl. 1704, lat. 1708).

letzteren müssten also bei hinreichender Dicke ebenso wie die festen Körper undurchsichtig werden. Weiter könne ein durchsichtiger Körper die gleiche Farbe zeigen im auffallenden wie im durchgelassenen Lichte, wenn . das letzte auf der Rückseite reflectirt werde, oder umgekehrt, es könne eine Verschiedenheit der Fürbung eintreten, wenn man den durchsichtigen Körper auf eine schwarze Unterlage bringe, so dass nur die im Innern des Körpers reflectirten Strahlen ins Auge gelangen.

Es geht aus diesen Bemerkungen deutlich hervor, dass Newton, so wealg wie ein anderer vor Stokes, die Fluorescenz als einen Emissionsvorgang erkannt hat. Newton glaubt vielmehr eine Reflexion im Inneren der Substanz annehmen zu mitsen. Er benutzt dabei den unzutreffenden Vergieich mit Körperfarben und erklärt nicht, warum das aus dem Innern der Substanz reflectirte Licht nicht die gleiche Farbe zeigt wie das durchgelassene in dünner Schicht.

578. Hooke'), der die Erscheinungen gleichfalls sorgfaltig untersucht hat, versucht gar nicht, eine Erklärung zu geben, und Mariotte') vergleicht unzutressend die Farbe der Griesholztinktur mit der blauen Farbe der Luft, die darch Rauch leicht getrübt ist. Er fügt dann noch hinzu "La pierre Gyrasole fait voir les mêmes couleurs que le bois néphritique, car si on regarde un objet fort éclairé à travers cette pierre, on verra du jaune on du rouge selon l'épaisseur de la pierre; mais si on la tourne du côté d'un fond obscur, on verra paroître du bleu, vers la surface la plus proche de l'oeil, si elle est suffisament éclairée". Berthold') deutet diese Worte, als ob Mariotte hier einen weiteren Fall von Fluorescenz beschreibe und in der That klingt die Beschreibung in diesem Zusammenhange ganz so. Es dürste aber eine Verwechselung Mariottes vorliegen, der an Opalglas³) (vitrum astroides, gyrasole) die bekannte metallische Oberilächenfarbe gesehen hat.

Auch Christian Wolf' beschreibt die Fluorescenz des lignum nephritieum ausführlich, während sie bei Muschenbroek burz erwähnt wird. Dieser letztere fügt noch die Notiz hinzu, dass auch Petroleum ähnliche Erscheinungen zeige. Weiterhin ist Priestley zu nennen, der 1772 in seiner Geschichte der Optik über einen Teil der oben genannten Beobachtungen berichtet.

Vergi. Th. Birch, 'The history of the Royal Society of London London 1757, 4°
 Vol. III. p. 54°. — G. Berthold, Zur Geschichte der Fluorescens. Pogg. Ann. 158. p. 622 (1878).

²⁾ E. Mariotte, Couvres I. p. 807, Traité des couleurs. II. part. Leide 1717.

Nach Gootho, — Zur Farbeniehre, didaktischer Theil. Stattgart 1910. L § 105, 100.,
 Werko, Stattgart 1958. Bd. 87. p. 68. — lat Opalgias mit den gemannten Substanzen Mentisch.

⁴⁾ P. van Musch en brook, Introductio ad philosophism naturalem Lugd. Bat. 1702. T. II. p. 789; 5. 1844.

⁵⁾ Christian Wolf, Alleriand nützilehe Versuche 2, Aufl. Halle 1727. Th. 2. p. 520.

⁶⁾ J. Pricetley, The history and present state of discoveries relating to vision, light and colours. London 1772 Vol. I. p. 846 f.

579. Bis zum Ende des 18. Jahrhunderts folgen nun eine Reihe weiterer Angaben über Fluorescenz, die wir der Reihe nach aufführen wollen. Nose 1) untersuchte gleichfalls das blaue Sandelholz und wiederholte die früheren Beobachtungen. Er findet weiter aber auch bei Extracten von rothem Sandelholz 2) und von Quassiaholz 3) Fluorescenzfarben, die bei dem ersten blau, bei dem zweiten gelb und violett sind; ausserdem glebt er an, von einem Apotheker Frischmann in Erlangen gehört zu haben, dass sich blaues Brasilholz sowie die Rinden der Rosskastanie (aesculus hippocastanum Linn.), von Aesculus pavia Linn. und von der Esche ebenso verhalten.

Einen wesentlichen Fortschritt in experimenteller Hinsicht Wünsch 4). Er beobachtete den Aufguss des lignum nephritienm im durchgehenden und auffallenden Licht, indem er ihn in ein Glassgefüss füllte und der Reihe nach Strahlen aus den verschiedenen Theilen des Spectrums auffallen liess, die er aus einem, fibrigens sehr unreinen Spectrum mittels einer Blende ausschnitt. Er fand, dass die Lösung in rothem Lichte von hinten gesehen durchsichtig roth, von vorne schwarz aussah, d. h. also, dass sie Roth nicht absorbirte und auch in rothem Licht nicht finorescirte. In gelbem Lichte sah die Lösung in Durchsicht noch immer roth aus (das Gelb war also sahr nurein); von vorne gesehen erschien sie undurchsichtig grün. Grines Licht wurde vollkommen absorbirt und erregte grine "Färbung", hellblanes Light words glaichfalls absorbirt und rief hellblane Finorescenz hervor, in veilchenblauem Lichte erschien auch die Pluorescenz veilchenblau; von hinten gesehen, war das Gefass schwarz, die Flüssigkeit absorbirte also alles. Dies bustätigte sich, als Wünsch ein Hohlprisma mit der Lösung füllte und weisses Licht durchgehen liess. Das Spectrum stellte aledann ein rothes "Oblongum" dar, in welchem alle anderen Farben fehlten. Das blaue Licht, so berichtet Wünsch, sei von der anderen Seite des Prismas zurückgeworfen worden und habe auf einem entgegengehaltenen weissen Schirm einen hellblanen Fleck gebildet. Zweifellos erregt diese letzte Angabe den Verdacht, als ob bei der Beobachtung Wünsch's noch andere Dinge, als die Fluorescenz mit gewirkt hatten, doch lässt sich darüber keine Entscheidung herbeiführen. Eine Erklärung der angestallten Versuche zu geben, ist Wünsch nicht möglich.

Zehn Jahre später bespricht Fischer) in seiner Geschichte der Physik die Versuche von Kircher und Boyle. Er erklärt sie wie Newton, bill

¹⁾ C. W. Nose, Etwas über die Doppelfarbe (changeunt) einiger Heistinkturen. Crell, chem. J. 5. p. 5-9 (1780).

²⁾ von Ptorocarpus santalinus L.

⁵⁾ you Quassis amara L.

⁴⁾ E. Wünsch, Versuche und Beobachtungen über die Farben des Lichtes. Leipzig 1792, p. 86. f.

⁵⁾ J. C. Fischer, Geschichte der Physik seit der Wiederherstellung derselben bis an das Ende des 18. Jahrhunderts. Bd. H. Abth. 8, Göttingen 1802. B. 77—81:

er mit seinem Bedenken nicht zurück, dass doch noch ein Unterschied ischen den gewöhnlichen halbdurchlässigen Medien und den fluoreschenden; weitere Versuche müssten das aufklären.

Auch die Erklärung Youngs!) ist die gleiche wie diejenige Newtons, erwähnt zugleich, dass Murray dieselbe Erscheinung wie beim Nierenlz an der inneren Rinde der Esche bemerkt habe.

560. Es kann nicht überraschen, dass auch Goethe sich eingehender mit a fluorescirenden Lösungen beschäftigt hat 2), deren Eigenschaften zu einer ekkung im Sinne seiner Farbenlehre herausforderten. Er hat zunächst istignum nephriticum untersucht, allein an keinem der Stücke, die er noch den Apotheken vorfand, die gesuchte Erscheinung nachweisen können; er merkt, der Grund hierfür sei vermuthlich, dass ihm ebensowenig wie früher uguet das echte Holz vorgelegen habe. Statt des lignum nephriticum embehlt Goethe das Quassiaholz 1) und die Rinde der Rosskastanie zu benutzen. as erste ist Goethe von Doebereiner angegeben worden, der es gefunden at, ohne von der Angabe Noses etwas zu wissen, und ausführlich die Beitung des Extractes beschreibt. 4) Die Fluorescenz des Aesculins hat Goethe agegen selbständig gefunden, gleichfalls ohne von den früheren Beobachungen etwas zu wissen.

Der Umstand, dass beide Lösungen zufällig blan fluoresciren, verleitet oethe nun dazu, beide Mittel als trübe Lösungen aufzufassen und ihre Färing als eine Bestätigung seiner Theorie der Farbe auszulegen, wie sich vereint, unter scharfer Betonung des Gegensatzes zu Newton.). So stellt oethe die fluorescirenden Lösungen in eine Linie mit Rauch, verdünntem eifenspiritus und Ahnlichen Körpern.

thrend der ersten 150 Jahre gezeitigt hatte, seitem man zuerst auf das hanomen aufmerksam geworden war, so müssen wir zunächst constatiren, ass keinem einzigen Beobachter die Erkenntnis gelungen war, dass es sich ei den beobachtetan Erscheinungen um ein Selbstleuchten der Flüssigkeit andelt. Die Untersuchung in monochromatischem Lichte hatte Newton ad Wünsch bis nahe an diese Entdeckung geführt, allein ihre Methoden waren zu roh, und der Ideengang, dem sie folgten, zu verschieden gerichtet, is dass sie diesen wichtigsten Schritt hätten thun können. Man darf in

¹⁾ Th. Young, Introduction to medical literature. Miscell. works of Th. Young, by Peacock, London 1855 Vol. L. p. 854.

²⁾ Goethe, Goschichte der Farbenlahre, 4. Abth. Werke, Cotta 1888. Bd. 89. p. 108, p. 228, p. 214. — Nachträge zur Farbenlahre Art. 10. Werke Bd. 40. p. 27—28. — Der arbenlahre polemischer Theil. § 678—677. Werke Bd. 88. p. 241—244. — Farbenlahre Edsktischer Theil. § 182—107. Werke Bd. 87. p. 02—58.

³⁾ Goothe, Worke Bd. 40. p. 27.

⁴⁾ Bel Goetho, Warke Bd. 40. p. 27 abgedruckt.

⁵⁾ Goethe, Werke Bd. 88. p. 214.

desem Sinne also wohl sagen, dass die Fluorescenz vor 1830 noch nicht entdeckt war. Auf der anderen Seite kannte man aber eine ganze Reihe von
Substanzen, die fluorescirten, und hatte auch eine Reihe von Erfahrungen
über Fluorescenz gesammelt, — man denke an Boyle, Grimaldi, Wünsch
— die wohl hätten der Ausgangspunkt einer tieferen Untersuchung werden
können. So ist es denn überraschend, zu sehen, dass alle diese Kenntnisse in
Vergessenheit geriethen, obwohl noch in der zweiten Auflage des vielgeiesenen
Gehler'schan Handwörterbuches 1) auf Newton verwiesen wurde und obwohl Wilde 2) in seiner noch heute unentbehrlichen und durch kein modernes
Werk ersetzten Geschichte der Optik ausführlich sich mit den Fluorescenzerscheinungen beschäftigte. Wie wir sehen werden, fing die moderne Untersuchung der Fluorescenzerscheinungen ganz von neuem an, ohne von den
früheren Beobachtungen etwas zu wissen.

Erst lange nachdem Stokes schon seine grundlegenden Versuche veroffentlicht hatte, erinnerte man sich der alten Beobachtungen. Hoh!) konnte
allen Ernstes in den Annalen auf Goethe hinweisen; Emamanu!) erinnerte
dann an Kircher, und Burckhardt!) und Berthold!) zogen die alte
Literatur über den Gegenstand wieder ans Licht.

582. Schon längst war den Mineralogen bekannt, dass einzelne Flussepatharten im auffallenden und im durchgehenden Lichte verschiedene Farben zeigen. Hauy n erwähnt dies beispielsweise; er meinte, die durchgelassene Farbe sei complementär zur zurückgeworfenen und nach der Theorie der Farbeu dünner Blättchen zu erklären. In seinem Lehrbuch der Optik führt Herschel⁸) zwei zuerst von Prout untersuchte Substanzen und dann besonders den Flussspat von Alston Moor als Körper au, die die erwähnte Doppelfarbe zeigen. Er hält diese für eine Oberflächenfarbe und glaubt, ein Analogon zu den Farben dünner Blättchen vor sich zu haben. Der Versuch, die Farbe durch Polieren von der Oberfläche zu entfernen, misslingt jedoch. Man muss sich billig wundern, dass Herschel überhaupt diesen Versuch gemacht hat, und dass er übersehen konnte, dass die Fluorescenz auch aus dem Innern des Krystalls kommt.

Brewster⁰) bemerkte dies sogleich. Er untersuchte Flussspathkrystalie aus Alston Moor und aus Derbyshire sowie eine Auzahl Glassorten und

¹⁾ F. Gehler, Physikalisches Würterbuch, H. Aufl. Leipzig 1827, Bd. II. Abth. 1. S. 114.

²⁾ H. Wilde, Geschichte der Optik Bd. L. Berlin 1888, p. 291, p. 888.

Th. Hoh, Zur Geschichte der Fluorescenz. Pogg. Ann. 161. p. 058—059 (1808).
 H. Emsungan, Zur Geschichte der Fluorescenz. Pogg. Ann. 188. p. 175—176. (1868).

⁵⁾ H. Burkhardt, Historische Notizon, a) Finorescenz, Pogg. Ann. 188. p. 059-052 (1809).

⁰⁾ G. Berthold, Zur Geschichte der Fluorescens, Pogg. Ann. 158. p. 620-025 (1875).

⁷⁾ R. J. Hatly, Traité de Mineralogie, Paris 1801 T. I. p. 512, 521*.

⁸⁾ J. Herschel, Treatise on light. § 1076. — Vom Licht, Am dem Englischen übersetzt von S. E. C. Schmidt, Stuttgart 1831, § 1076.

⁹⁾ D. Browster, On the colours of natural bodies. Ediab. Trans. 12. p. 343 (1888). — Rop. Brit. Ass. 1882. p. 547—548. — On a new phenomenon of colour in

Lösungen von Farbstoffen, unter ihnen besonders alkoholische Auszüge aus Lorbeerblättern, sowie Orcin i). Das Sonnenlicht wurde mit Hülfe einer Linse zu einem Lichtkegel vereinigt, und das zu prüfende Objekt in diesen hineingebracht. Brewster fludet, dass viele Flussspathe aus Schichten bestehen, die in der angegebenen Weise beobachtet, entweder weiss erscheinen, oder das blaue Licht zeigen. Dieses selbst kommt nicht nur von der Oberfläche, sondern auch aus dem Innern des Krystalls. Bei einzelnen Varietäten leuchtet der Krystall unabhängig von der Schichtung, die man an der Färbung in ihm erkennt. Spalten oder Blasen im Innern sind nicht die Ursache der Lichterscheinung, die Brewster als eine Art innerer Dispersion des Lichtes (Diffusion) ansieht. Er sagt: "It must be produced by extraneous matter of a different refractive power from the spar introduced between the molecules of the crystal during its formation". Auch denkt Brewster an Thermoluminescenz und Phosphorescenz. Die Chlorophyllicsung sendet rothes, ein Extract aus dem Stechapfelsamen grünes "Dispersionslicht" aus.

583. Doch auch diese Beobachtung Brewsters theilte zunächst das Schicksal ihrer Vorganger. Als Herschel 1845 seine Untersuchung über die Fluorescenz von Chiminlösung drucken liess 1), kannte er nur eine Bemerkung in der Geschichte der Optik von Priestley über das nephritische Holz. Er glaubte jedoch, dass die Erscheinung bei diesem verschwinde, wenn man den Extract filtrire. Herschel findet, dass Lösungen von Chininsulfat auf der Oberfische eine himmelblaue Farbe zeigen. Er löst i Theil Chininsulfat in einvrozentiger Essigsaure, füllt die Lösung in eine lange Röhre and halt sie gegen einen schwarzen Hintergrund. Dann sieht er die sonst wasserklare Flüssigkeit auf der Oberflüche und in der unmittelbaren Nähe der Wande in himmelblauer Farbe leuchten. Dass die Wande ohne Bedeutung sind für die Entstehung der Farbe, erkennt Herschel an Luftblasen, die sich in der Flüssigkeit befinden. Er findet weiter, dass auch dünne Schichten leuchten, z. B. der Rest der Flüssigkeit, der an den Wänden der Röhre haftet, wenn man diese entleert hat. Diese Beobachtung bestärkt Herschel in der Meinung, die Erscheinung sei eine Art von Oberflächenfarbe, die von einer dünnen, aber messbar dicken Schicht an der dem Lichte zugewendeten Seite der Flüssigkeit herkomme, obwohl er gelegentlich einmal sieht, dass das blane Light bis ins Innere der Flüssigkeit hineinreicht. Mit einem Prisma

tertain specimens of fluor spar. Rop. Brit. Ass. Manchester 1888, Not. p. 10. — On the dichrolam of a solution of stramonium in aether. ib. Not. p. 14. — Spliter findet Brewster, dass die letzgunannte Lösung roth fluoreseire (vergl. Pogg. Ann. 73. p. 531 (1840)); or hat also would lediglich Chlorophyllicaung untersucht.

Vergl. Bd. III. p. 526 untor Orseillo, fernor Bd. I. p. 42, Geschichte der Spectroscopie.
 J. Herschel, On a case of superficial colour presented by a homogeneous liquid, internally colourious; Phil. Trans. (1845) p. 145-147. — On the opipulic dispersion of light, being a supplement to a paper entitled: On a case etc. Phil. Trans. (1845) p. 147-158. Uebersetzt und mit kritischen Bemerkungen versehen von E. Vordot, Ann. chim. phys. (8). 38. p. 878-881 (1858).

beobachtet, erweist sich das blane Licht als nur aus brechbaren Strahlen bestehend, das rothe Ende des Spectrums fehlt gänzlich. Mit einem Turmelin fludet Herschel keine Spur von Polarisation.

In einem Zusatze zu der ersten Arbeit führt Herschel weiter den Namen epipolische Dispersion (von dreutecki Oberfische) für die Erscheinung ein. Er stellt dann den Satz auf, dass ein einmal epipolisirtes Lichtbundel nicht zum zweiten Male epipolisirt werden könne, und beweist dies ani verschiedene Weise. Ein Stück Glas wird in die Flüssigkeit getaucht, allein die blane Farbe tritt nicht wieder an der Glasoberfische auf. Wird in ein weites mit Wasser gefülltes Reagensrohr ein engeres mit Chininlüsung eingetaucht, so sieht man die blaue Farbe nur innen, füllt man das Wasser in das innere Rohr, die Chininlösung in das Eussere, so ist die Farbe nur an der ausseren Greuze zu bemerken; betrachtet man endlich ein Stück Flusspath durch eine geschwärzte Röhre, so sieht man die blaue Fluorescenz. Diese verschwindet, sobald man ein Gefass mit Chininlösung in den Weg der auf den Fluesmath fallenden Strahlen bringt. Herschel untersucht nochmals dus Spectrum des Fluorescenzlichtes und findet nun, dass es ohne dunkle Linies ist und aus Grun, Blau, und ein wenig Gelb besteht. Ausser dem Chinia zeigte auch das Aceculin in saurer Lösung, sowie Colophanül) das gleiche blane Leuchten.

Obwohl nun Herschel eine Reihe werthvoller Beobachtungen genacht hat, ist es ihm nicht gelungen, von dem falschen Wege abzukommen, auf den er durch seine früheren Beobachtungen am Flussspath gerathen war. Zu diesem ersten Irrthum kam der zweite, zu glauben, dass das Licht, das einmal Flussescenz erregt habe, unfähig sei, dies ein zweites Mal zu thun; Herschel wurde dazu durch den zufälligen Umstand geführt, dass alle benutzten Substanzen blau fluoreseiren, und dass er zwar die Chininlösung vor den Flussspath, nicht aber diesen in den Weg der Lichtstrahlen vor die Chininlösung brachte. So übersah er, dass sein Satz nur für ein und denselben Körper gilt.

Es ist nicht ohne Interesse zu sehen, wie Herschel trotz dieser liehler die Erscheinungen erklärt. Er nimmt Diffusion an der Oberfläche an. Dann hätte das durchgelassene Licht die Complementärfarbe zeigen müssen. Dies ist nun nicht der Fall, da das durchgelassene Licht weiss erscheint. Herschel erklärt dies, indem er annimmt, nur ein kleiner Theil des weissen Lichtes würde der blauen Farbe beranbt. Das so entstehende schwache Orange könne dem Rest des weissen Lichtes gegenüber nicht bemerkt werden. Weiter sieht man das blaue Licht nur von vorne oder von der Seite; dies soll nach Herschel von der Absorption der Flüssigkeit herkommen, die für blau opak sei. Auffallender Weise hat jedoch Herschel gar nicht vorsucht, ob Chininlösung wirklich das blaue Licht absorbire, er würde sonst gefunden haben, dass seine Erklärung falsch ist. Die Lösung der Aufgabe hing davon

¹⁾ Vermuthlich das kampferthuliche Oel aus Bursers paniculats Lum.

ab, dass sich Herschel die Frage vorlegte, ob das absorbirte und das "dispergirte" Licht die gleiche oder ob sie verschiedene Farben besitzen. Herschel kam dieser Fragestellung nahe, allein es gelang ihm nicht, den entscheidenden Schritt zu thun. Unglücklicherweise liegt die Absorption der Substanzen, an denen man zuerst die Fluorescenz untersucht hat im Ultraviolett. Es kann kann zweifelhaft sein, dass man ohne diesen Umstand früher auf den richtigen Weg gekommen wäre.

584. Die Arbeit von Herschel gab Brewster Veranlassung, sich von neuem mit dem Gegenstand zu beschäftigen!). Er macht zunächst die Priorität seiner Beobachtungen geltend und prüft dann die Beobachtungen von Herschel, die so wenig zu seiner Theorie der "inneren Dispersion" passen. Zunächst untersucht er eine Anzahl Varietäten von Flussepath in konvergentem Lichte und findet, dass, entgegen den Angaben Herschels, das Licht auch aus der Tiefe komme, und dass auch Licht wirksam sei, das durch bunte Gläser gegangen sei. Herschel habe offenbar zu schwach belichtet. Auch Urangias und andere Substanzen zeigen die gleiche Eigenschaft.

Wenn der Lichtkegel in Chininlösung fällt, so kommt auch hier blaues Licht aus dem Innern der Flüssigkeit, wenn auch die Intensität mit der Länge des Lichtweges abnimmt. Ebenso verhält sich Aesculinlösung. Am hellsten zeigt sich die Lichterscheinung, wonn man sonkrecht zur Achse des Lichtkegels beobachtet (dieser steht wenkrecht auf der Flüssigkeitsoberfliche.) Brewster erklärt des aus der grösseren Dicke der leuchtenden Schicht, während die spezifische Helligkeit von oben nach unten abnehme. weiterem Gegensatz zu Herschel schliesst Brewster dann aus seinen Versuchen, dass ein einmal dispergirter (ephpolisirter) Strahl noch weiter epipolisht werden könne, wenn die Flüssigkeit nicht so dick sei, dass sie alles dispergirbare Licht wirklich dispergire; ferner, wenn das Licht der Fähigkeit zu dispergiren beraubt erscheine, so liege dies nicht daran, dass es eine Fühigkeit verloren habe, die es früher besass (z. B. an der Oberfläche), sondern daran, dass es aller dispergirbaren Strahlen beranbt sei, die es enthielt. Die innere Dispersion sei mit der Absorption zu vergleichen; bei der letzeren worde das Licht ausgelüscht und unsichtbar, bei der ersteren dispergirt und sichtbar; das durch Absorption ausgelöschte Licht werde gleichsam durch die Dispersion wieder sichtbar gemacht,

Hiermit stellt sich Brewster immer noch entschieden auf den falschen Standpunkt, dass das emittirte und absorbirte Licht von gleicher Wellenlange sein müsste, er sieht also die Fluorescenz als eine Art von Resonanzvorgang an, ohne sich jedoch über diesen klar auszusprechen.

Auch die Beobachtungen Herschels über den Polarisationszustand erweisen sich als nicht völlig zutreffend. Das von der Chinin- oder Aesculin-

D. Brewster, On the decomposition and dispersion of light within solid and fluid bedies. Edinb. Trans. 16. II. p. 111—128 (1846). — Phil. Mag. (8) 89. p. 401—412 (1846). — Pogg. Ann. 78. p. 581—548 (1846). — Vergl. auch Bd. L p. 42.

lösung ausgehende Licht besteht aus zwei verschiedenen Theilen. Das weisslich aussehende Licht ist polarisirt, es ist offenbar das an der Oberfäche und im Inneren reflectirte und gebrochene Licht; der blaue Theil jedoch ist unpolarisirt. Beim Uranglase findet Brewster nur unpolarisirtes Licht. Auch wenn man ein Bündel polarisirten weissen Lichtes in die Chininlösung fallen lässt, tritt der blaue Lichtkegel auf; das blaue Licht ist jedoch unpolarisirt.

Diese Beobachtung passt nun durchaus nicht zu der Theorie Brewsters. Er sucht aber trotzdem daran festzuhalten, dass die innere Dispersion din Specialfall der Diffusion sei, indem er annimmt, in der Flüssigkeit befinde sich eine grosse Auzahl doppelbrechender Krystalle mit verschieden gerichteten Achsen, an deren Rückflächen das "epipolisirte" Licht reflectirt werde. Bei der Discussion der verschiedenen Ursachen, die den Verlust des Polarisationszustandes erklären könnten, kommt Brewster der richtigen Auffassung nahe, er spricht sogar davon, dass dus Bündel "gleichsam" selbstleuchtend sei, allein auch ihm gelingt der entscheidende Schritt nicht.

585. Es ist Stokes, der diesen Schritt that und bald darauf in einer grossen Abhandlung mit bewundernswerthem Scharfsinn und experimentellem Genie die Natur der so lange vergebens untersuchten Erscheinung aufklürte!).

Stokes geht aus von der Frage nach der Natur des "epipolishten Lichtstrahles". Dieser hat scheinbar seine Farbe nicht geändert; trotzdum hat er nach dem Durchgang durch eine dunne Schicht von Chininkbaung die Fähigkeit eingebüsst, in demselben Medium wieder das blaue Licht hervorzurufen. Nicht die geringe Dicke der epipolisirenden Schicht ist das Wunderbare. Die Frage lautet: Wodurch unterscheidet sich epipolisirtes Licht von anderem, dus night diese Modification erfahren hat? Während weiter das Licht, das dus Leuchten erregt, nur im Stande ist, dunne Schichten zu durchdringen, vermag das blane secundure Licht lange Wege in der Flussigkeit zurückzulegen. Also müssen beide Lichturten von einander verschieden sein. Nun ist jedes Licht und jede Farbe durch die Schwingungszahl und den Polarisationszustand völlig charakterisirt. Denmach müssen das epipolisirte Licht und das blane Licht eich entweder hinsichtlich der Brechbarkeit (Schwingungszahl) oder hinsichtlich des Polarisationszustandes unterscheiden. Zu der letzten Annahme würe Stokes an sich mehr geneigt, allein sie erweist sich als ganz unbranchbar. Es bleibt also nur Aenderung der Brechbarkeit. Eine solche ist aber nicht nachzuweisen, da in dem untersuchten Falle das durchgehende und auffallende Bündel die gleiche Farbe haben. Es müssten somit, so schliesst Stokes, entweder die ultrarothen oder die ultravioletten Strahlen eine Aenderung erfahren, d. h. theilweise verschluckt werden. Die Versuche zeigen, dass die zweite Annahme richtig ist. Also

Man vergi. Bd. I. p. 45. — G. G. Stokos, On the change of refrangibility of light. Phil. Trans. 148. II. p. 463—562 (1852). — Phil. Trans. 148. III. p. 885—880 (1853). — Pogg. Ann. 87. p. 480—490 (1853) — Pogg. Ann. Ergabd. IV. p. 177—345 (1854).

Fluorescenz. 855

handelt es sich bei der Fluorescenz um eine Umwandlung von Strahlen hoher Brechbarkeit in solche geringerer Brechbarkeit.

Berücksichtigt man, zu welcher Zeit die Abhandlung geschrieben ist, so ist der Gedankengang von Stokes nach zwei Richtungen bemerkenswerth. Auf der einen Seite zieht er mit grösster Consequenz einen Schluss, der Stokes selbet und seinen Zeitgenossen als ausserst kühn galt, da sie annahmen, der Satz von der Unveränderlichkeit des Brechungsvermögens homogenen Lichtes stehe einer solchen Folgerung entgegen!). Weiter war damals über das ultraviolette Sonnenspectrum überhaupt nur wenig bekannt, so dass Stokes selbst erst im Laufe seiner Untersuchung Erfahrungen über ultraviolette Absorption und Verwandtes sammeln musste. Auf der anderen Seite vermisst der heutige Leser den uns so nahe liegenden energetischen Gedankengang.

Nachdem Stokes so den Schlitssel zu dem neuen Gebiete gefunden hat, durchsucht er es systematisch. Er entwickelt experimentelle Methoden zur Untersuchung der neuen Erscheinung, die sich nunmehr als weit verbreitet erweist. Bei der Untersuchung zahlreicher Kürper kommt er zum Schlusse, dass stets das erregte Licht weniger brechbar sei, als das erregende. Er indet, dass der Polarientionszustand des einfallenden Lichtes ohne Bedeutung ist. Er wendet die Fluorescenz an zur Untersuchung ultravioletter Emission und Absorption und benutzt sie auch schon zum Nachweis bestimmter Körper. Auch unterlässt er nicht, was damals noch nothwendig schien, die Fluorescenzerscheinungen zum Nachweise der qualitativen Gleichheit der chemischen, sichtbaren u. a. Strahlen zu verwenden. Endlich entwickelt Stokes brauchbare Vorstellungen über die Theorie des ganzen Vorganges und gibt diesem selbst den Namen, mit dem wir ihn noch heute bezeichnen.

In seiner ersten Abhandlung schon?) schlägt Stoken die dem Worte Opalescenz nachgebildete Bezeichnung Fluorescenz vor, braucht aber meist noch Benennungen wie "innere Dispersion" (internal dispersion Brewsters) oder dispersive Reflexion (dispersive reflexion). Später versucht es Stokes mit "degradation of light" oder "dependent emission"; er adoptirt aber schliesslich den Namen Fluorescenz, da dies die einzige Bezeichnung sei, die keine Hypothese involvire. Stokes hat auch daran gedacht, den Namen der Phosphorescenz auf die von ihm untersuchten Erscheinungen auszudehnen, aber diesen Gedanken bald wieder verworfen, da die Phosphorescenz durch ihren zeitlichen Verlauf streng von der Fluorescenz geschieden sei; dabei ungt er freilich "It is quite conceivable that a continuous transition may hereafter be traced by experiment from one phanomenon to the other, but no such transition has yet been traced, nor is it by any means certain, that the phenomena are not radically distinct." Wir haben bereits früher der Arbeiten gedacht, durch die dieser Uebergang später hergestellt worden ist

Man vergi. E. B. die Bemerkungen Verdets, Ann. chim. phys. (8) 88. p. 876—881 (1858).

²⁾ G. G. Stokes, On the change etc. Phil. Trans. 148. IL p. 470 (1852).

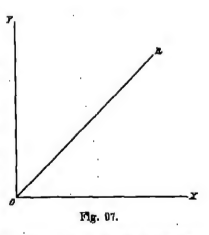
- 586. Da die Stokes'sche Abhandlung das Fundament zur Lehre von der Fluorescenz gelegt und auf den verschiedensten Gebieten Anstoss zu neuen Untersuchungen gegeben hat, so wollen wir der Angabe des Gedankenganges und der wichtigeten Resultate eine Analyse der Theile der Abhandlung folgen lassen, die für unseren jetzigen Zweck unmittelbare Bedeutung haben.
- § 1—18. Es wird die Vermuthung ausgesprochen und bewiesen, dass die chemischen Strahlen im Aussersten Ultraviolett die Fluorescenz bewirken, und dass diese von anderer Brechbarkeit, ist, als die absorbirten Strahlen. Beweis: 1) mit Hülfe gefärbter Gläser, die die ultravioletten Strahlen auffangen, das Fluorescenzlicht aber durchlassen. 2) Es wird ein Spectrum entworfen; die Chininkung fluorescirt in dem ultravioletten Theil desselben.
- \$ 13. Beschreibung von vier Methoden zur Untersuchung von Fluorescenzerscheinungen. Die erste besteht darin, dass ein absorbirendes Mittel zunüchst in den Weg des einfallenden Lichtes dann zwischen Auge und Substanz gehalten wird; ein Unterschied der Färbung zeigt im allgemeinen Fluorescenz an. Die zweite Methode besteht in der Erzeugung eines übrigens unvollkommenen Spectrums auf den zu untersuchenden Körpern. Sonnenlicht fällt direkt vom Heliostaten auf mehrere Prismen und nach dem Austritt aus diesen auf eine kleine Linse von geringer Brennweite, die sich in einem Schirme befindet, der unmittelbar hinter dem letzten Prisma aufgestellt ist. Bei der dritten Methode werden die Prismen in grosser Entfernung von einem Spalte aufgestellt, und es wird mit Hülfe einer Linse von grosser Brennweite ein ziemlich ausgedehntes und reines Spectrum entworfen. Durch dieses wird der zu priifende Körper hindurch geführt. Bei der vierten Methode endlich verfahrt Stokes ebenso wie bei der dritten. Er bringt jadoch an den Ort des Spectrums eine kleine Linse in einer Blende, vor der sich ein Spalt befindet. Das durch die Linse vereinigte homogene Licht fallt auf die Substanz. Man beobachtet durch ein Prisma.
 - § 14—20. Die Untersuchung einer Lösung von Chininsulfat zeigt, dass nur die Strahlen von $G^{-1}/_{1}H$ ab wirken, dass das Fluorescenzlicht unpolarisit ist und sich dadurch leicht von dem falschen Lichte trennen lässt, dass ferner die Richtung der Polarisationsebene des einfallenden Lichtes ohne Einfluss ist. Nur das Licht wirkt, das absorbirt wird. Einegt man des Fluorescenzlicht, indem man von $G^{-1}/_{1}H$ ab immer kürzere Wellen benutzt, so besteht das Fluorescenzlicht zunächst nur aus Roth, nachher kommen die fibrigen Farben des Spectrums hinzu.
 - § 21-24. Anwendung der Fluorescenz zur Untersuchung des Sonneuspectrums bis zur Linie p 1).
 - § 25—30. Falsches Licht, Benennung der Erscheinung, Einfluss der Absorption auf die Farbe des Fluorescenzlichtes. Falsches Licht tritt nur in trüben oder wenigstens opalescirenden Lösungen oder Körpern auf; man erkennt

¹⁾ Vergl. hierwn Bd. L Kap. L

es an seiner Polarisation, ferner an dem mehr funkelnden Aussehen, das der fluorescirende Körper bietet. Ueber die Benennung ist bereits berichtet worden. Von dem Einfluss der Absorption bemerkt Stokes, dass er nicht wie bei der gewöhnlichen Zerstrenung des Lichtes durch eine Variable, nämlich durch die Absorption der Flüssigkeit auf dem Wege des Lichtes dargestellt werde, sondern durch zwei Veränderliche, den Weg des erregenden und den Weg des Fluorescenzlichtes.

- § 31—40. Die Fluorescenz erweist sich als sehr weit verbreitet; bei Plizfarbstoffen und anderen Pflanzenextracten zeigt sie sich fast allgemein. Stokes studirt das Fluorescenzlicht in seiner Zusammensetzung und Abhängigkeit vom erregenden Lichte bei einer grossen Anzahl von Substanzen. In allen Fällen ist das Fluorescenzlicht von kleinerer Schwingungszahl als das erregende Licht. (Stokes'sche Regel). Flussspath zeigt neben seinem blauen Fluorescenzlicht noch rothes. Die beiden letzten Resultate Stokes haben, wie wir noch sehen werden, den Anstoss zu einer Reihe weiterer Versuche gegeben.
- § 47—83. An der Untersuchung einer Reihe von Körpern mit discontinuirlichen Fluorescenzspectren (z. B. Chlorophylllösungen, Uranglas) erkennt Stokes die Beziehung, die zwischen einzelnen Absorptionsbanden und Fluorescenzbanden besteht. Das plützliche Auftreten von Fluorescenzlicht, sobald Licht von bestimmter Wellenlänge auffällt, wird verglichen mit dem Uebergang von Heil zu Dunkel beim Grenzwinkel der Totalreflexion. Die "Stokes'sche Regel" wird formulirt.
- § 84. Graphische Darstellung des Finorescenzvermögens und der Stokes'schen Regel. Das einfallende Licht habe die Intensität Eins. In

einem rechtwinkligen Coordinatensystem 201 die a-Coordinate die Wellenlange 1) des einfallenden, die v-Coordinate die Wellenlänge des erregten Lichtes. Die s-Coordinate stelle die zu Werthpaaren a. y gehörigen Intensitäten dar. Dann wird das Fluorescenzlicht durch eine Fläche dargestellt, die ganz im ersten Octanten liegt, da a, y, s nothwendig positiv sein mussen. Die Stokes'sche Regel sagt aus, dass men alle Punkte, in denen grikser ist als Null, in der xy Ebene absondern kann, indem man eine Gerade zieht, die den Winkel zwischen der a-Axe und der y-Axe halbirt.



Die Fluorescenzfläche liegt dann ganz in dem räumlichen Abschnitt YOR (Fig. 97). Legt man Ebenen senkrecht zur w-Ache, so gibt ihr Querschnitt mit der Fluorescenzfläche die Intensitätscurve des Fluorescenzspectrums für eine gegebene, erregende Wellenlänge. Querschnitte parallel der ow-Ebene liefern durch ihren

i) Stokes spricht von Brechungsvormögen.

Flächeninheit in ohne Weiteres ersichtlicher Weise die Intensität einer bestimmten Wellenlänge des erregten Spectrums bei Erregung mit inhomogenem Lichte.

- 85. Beispiele zu der beschriebenen Darstellung.
- § 87. Fluorescirende Substanzen sind als selbstleuchtend auzusehen. Stokes ist der Ansicht, dass sie nach allen Richtungen mit gleicher Intensität strahlen. Sie unterscheiden sich ihrem Aussehen nach in charakteristischer Weise von trüben Medien.
- § 87—99. Stokes fludet, dass mit fluorescirenden Lösungen getränkte und dann getrocknete Papiere, ebenso wie gewöhnliches Schreibpapier, das Sonnenspectrum welt ins Ultraviolett hinein zeigen. Er hält die Erscheinung für Fluorescenz.
- § 100—104. Beschreibung der Methode der gekreuzten Prismen. Das Spectrum auf der fluoreschrenden Substanz, zusammen mit dem von ihm erregten Fluorescenzlicht nennt Stokes das primäre Spectrum, das Spectrum des erregenden Lichtes das primitive Spectrum, das Spectrum des Fluorescenzlichtes das derivirte Spectrum. Die Stokes'sche Regel zeigt sich daris, dass das letzgenannte niemals über das primitive Spectrum hinausreicht.
- § 105—130. Da die Fluorescenzmaxima in einem reinen Spectrum selten sehr scharf begreuzt sind, so ündert Stokes die Methode der gekreuzten Prismen ab, um bei unreinem, aber hellerem und schmälerem primären Spectrum, ein helleres und reineres derivirtes Spectrum zu erhalten. Dazu erzeugt er das fluorescenzerregende Spectrum mittels eines Spaltes, der in dem Hauptschnitt des ersten Prismas liegt. Diese Methode nennt Stokes die Methode des "linearen Spectrums". Er untersucht alle möglichen flüssigen und festen Substanzen und findet einen großen Theil von ihnen wirksam. Dabei gehen jedoch Fluorescenz- und Phosphorescenzerscheinungen durcheinander.
- § 187—164. Untersuchung zahlreicher Uranverbindungen, ohne dass principiell Neues beobachtet würde.
- § 165—166. Eine Anzahl natürlicher Krystalle fluorescirt; da jedoch die Farbe des Lichtes sich von Varietät zu Varietät Andert, so ist Stokes der Meinung, dass fremde Substanzen in den Krystallen die Ursache der Fluorescenz seien. Eine Ausnahme machen allein die Uranmineralien.
 - § 107-108. Fluorescenz gefärbter Gläser.
- § 169—173. Schwierigkeit, falsche Fluorescenz von echter zu unterscheiden. Beide können gleichzeitig auftreten (Lycopodiumsamen in Wasser) (Phosphorescenzi); auch ist der Polarisationszustand nicht immer entscheidend, denn bei bestimmter Einfalls- und Beobachtungsrichtung kann auch falsches Fluorescenzlicht unpolarisirt sein, z. B. wenn es von suspendirten Gasblasen herrührt. Endlich ist auch die Stokes'sche Regel kein sicheres Criterium, da es unter Umständen schwierig ist festzustellen, ob sie verletzt ist.

^{§ 174—178.} Entstehung der Körperfarben.

- § 170—183. Körper, die nur falsche Fluorescenz zeigen, sind nicht optisch klar, während fluorescirende Körper optisch klar sein können; das Licht ist bei den ersten immer polarisirt. Benutzt man polarisirtes Licht zur Belenchtung, so kann man bei der Untersuchung der Fluorescenz das falsche Licht unterdrücken.
- § 184. Durch Erhitzen nimmt die Empfindlichkeit von gewöhnlichem Glas und von Uranglas ab. Die Empfindlichkeit der Lösungen bleibt ungeändert.
- § 185-188. Einfluss der Concentration. Stokes findet, dass man die Verdannung sehr weit treiben kann, ehe die Fluorescenz unmerklich wird. obwohl dies, wie zu orwurten, schliesslich eintritt. Andererseits war für Stokes überraschend, dass die Fluorescenz bei zunehmender Concentration der finorescirenden Lösung ein Helligkeitsmaximum besitzt und schliesslich sehr schwach wird, wenn die Lasung concentrirt genug ist. Denn es sei natürlich, anzunehmen, dass jedes Molecel die gleiche Menge Licht unabhängig von der Concentration absorbire und emittire, worans dann für die Fluorescenz das Beer'sche Gesetz folgen würde. Allein die Versuche zeigen, dass dies nicht gilt, ausser wenn die Lösungen sehr verdfinnt sind. Stokes erklärt die Abweichung durch die gegenseitige Beeinfluszung der sich nähernden Molectile. Unter der Annahme, dass sowohl der Bruchtheil q des in jedem Volumenelement absorbirten Lichtes wie der unter den gleichen Umständen emittirte Bruchthell r des einfallenden Lichtes der "Intensität" des letzteren proportional sei, berechnet Stokes ferner noch die "Intensität" des Fluorescanzilichtes und findet sie gleich $-\frac{r}{a+a}$ S_o , wo s den von einem Volumenelement absorbirten Bruchtheil des Fluorescenzlichtes bezeichnet. Kann man die Absorption des letzteren vernachlässigen, so ergibt sich $\frac{r}{a}$ S_a , so dass man aus den Vergleiche von S und S_{σ} die Grösse $\frac{r}{\sigma}$ für verschiedene Concentrationen bestimmen könnte. Wie man sieht, braucht Stokes hier den Ausdruck Intensität in unzulässiger Weise, auch leidet die Ableitung an weiteren Mangelu, auf die wir spater zurückkommen werden.
 - § 189—192. Infolge seiner Fluorescenz (Phosphorescenz) fälscht weisses Papier die Spectralfarben, wenn man es als Schirm gebraucht. Vorzüge verschiedener Fluorescenzschirme.
 - § 193. Fluorescirende Lösungen sind geeignet, um den Gang von Lichtstrahlen zu demonstriren. Man benutzt am besten Aesculiniösung und schaltet ein blaues Gas in den Gang der Strahlen ein.
 - § 194—196. Anwendung der Fluorescenz zu Absorptionsbestimmungen im Ultraviolett.
 - § 197—204. Wirksamkeit verschiedener Lichtquellen. Stokes entdeckt, das zahlreiche Lichtquellen, die wenig sichtbare Strahlen aussenden, reich sind an violetten. Quarzapparate sind nothwendig.

- § 205—214. Chemische Einflüsse; Säurezusatz (z. B. HCl zu schwefelsaurem Chinin) zerstört oft das Fluorescenzvermögen. Auch ein Sals (z. B. NaCl) hat oft denselben Einflüss. Durch Zusatz von Alcalien lässt sich das Fluorescenzvermögen wiederherstellen. Auch Alcohol kann ähnlich wirken, wie eine Säure (z. B. wenig Alcohol zu einer Lösung von Urannitrat in Wasser). In einzelnen Fällen fluorescirt eine Lösung nicht, auch wenn der gelöste Körper in festem Zustande fluorescirt (z. B. Urannitrat gelöst in Aether.)
- § 215—216. Veranlasst durch theoretische Gründe, die er aber erst später (§ 235) angibt, stellt Stokes die beiden folgenden Veranche an. Er leitet an dieselbe Stelle einer finorescirenden Flüssigkeit, wo die ultravioletten Strahlen eines Spectrums auffallen, auch die rothen und gelben Strahlen. Die fluorescenzerregende Wirkung der ultravioletten Strahlen bleibt dann ungeändert. Bei dem zweiten Versuche lässt Stokes zwei Bündel blauen Lichtes in eine Lösung von Aesculin fallen. Er beobuchtet die Helligkeit des Fluorescenzlichtes an der Krenzungsstelle und zwar einmal, wenn die Bündel sich wirklich schneiden, das andere Mal, wenn sie räumlich getrennt verlaufen. Da die Helligkeit auscheinend ungeändert bleibt, so schliesst Stokes, dass die Fluorescenz unabhängig von anderweitig und gleichzeitig erregter Fluorescenz sei, und dass die Helligkeit des Fluorescenzlichtes derjenigen des erregenden Lichtes proportional sei.
- § 217—220. Electrische Funken als fluorescenzerregende Lichtquelle. "Phosphorogene" Strahlen sind ultraviolette. Auch diese kann man uutst Umständen bis weit hinaus ins Ultraviolett mit dem Auge sehen.
- § 221—226. Aehnlichkeiten und Unterschiede zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz. Zu den letzteren rechnet Stokes den verschiedenen zeitlichen Verlauf beider Erscheinungen und die angebliche Ausbreitung des Phosphorescenzlichtes auf die Umgebung des bestrahlten Theiles der Oberfläche (er bemerkt hierzu, dass das gleiche auch bei Fluorescenz theoretisch eintreten müsse, insofern das Fluorescenzlicht selbst wieder Fluorescenz errege). Endlich meint Stokes, ein Unterschied zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz bestehe auch darin, dass die letztere durch Erwärinen verstärkt werde, die erstere aber nicht.
- § 226—288. Ueber die Ursache der Fluorescenz und der Absorption'). Stokes geht davon aus, dass die Fluorescenz eine Art von Selbstleuchten sei, dass also von dem einfallenden Licht Arbeit gethun werde; dies erfordere aber "expenditure of power". (§ 237) Die Absorption des einfallenden Lichtes sei es, die die Energie liefere. Je nachdem die Molecule frei oder mit anderen Moleculn zu mehr oder weniger festen Verbindungen verknüpft sind, können sie in verschiedener Weise schwingen. Die Erregung erfolgt durch das einfallende Licht. Stokes beschreibt mit Worten ausführlich, wie er sich die Schwingungen denkt. Seine Ausführungen

³⁾ Vergl auch Bd. I. p. 45.

lassen sich am besten als Umschreibung der Folgerungen bezeichnen, die man aus der Gleichung für eine erzwungene Schwingung ziehen kann, wenn die Schwingungen von solcher Amplitude sind, dass die Kraft, die nach der Enhelage wirkt, nicht mehr der Elongation proportional ist. Die Batze Stokes' lassen sich fast unmittelbar in Gleichungen umschreiben und ergeben, wie mir scheint, eine bestimmte Auffassung von Absorption und Fluorescenz. die in überraschender Weise sich den modernen Entwicklungen Schusters!) nühert. Stokes engt: die Molecule verlieren beständig durch Zusammenstoss thre Bewegung (\$ 282). Es kommt also nicht der Zustand in Betracht. der sich während langer Zeiträume einstellt, sondern der Zustand bei Beginn der erzwungenen Schwingung (\$ 232, Schluss). Dann giebt es aber neben dieser letzteren noch eine freie (\$ 220, Schluss), die vermutlich die Schwingungsperiode der Atome ist (\$ 228). Die freie Schwingung liefert des Fluorescenzlicht, das vielleicht stetz, wenn auch in unsichtbaren Spectraltheilen, die Absorption begieltet (§ 237), oder sie führt durch intrancleculare Schwingungen (\$ 237 gegen Ende) schlechtweg zur Absorption. Die freien Schwingungen sted aber nicht einfach periodisch (\$ 231). Sie liefern daher vermöge der Zerlegung nach dem Fourier'schen Satze (§ 233) mehrere Schwingungen resp. ein continutrliches Spectrum,

Gegen den Einwurf, die Fluorescenzerregung sei additiv, setze also Kräfte voraus, die der Elongation proportional sind (vgl. § 215), schütztsich Stok es durch die Annahme, dass nur ein geringer Prozentsatz der Moleceln einer Flüssigkeit wirklich zur Fluorescenz gelange, dass man bei gleichzeitiger Erregung mittels mehrerer Lichtquellen also nur eine Vermehrung der Zahl der fluorescirenden Moleceln, nicht aber einen Additionsvorgang in einem einzelnen Molekel selbst beobachte.

Auch die Stokes'sche Regel versicht der Autor abzuleiten; er überlegt dazu, dass nur dann die Aetherschwingung die Molecülschwingung aufrecht erhalten könne, wenn die letztere langsamer sei als die erste. Es ist dies einer der wenigen Punkte, in denen Stokes sich mit sich selbst in Widerspruch seizt, da er in § 232 ausdrücklich ausführt, dass man nicht die Vorgänge "in the long run", sondern die kurz dauernden betrachten müsse.

Stokes bemerkt in § 229 auch schon, dass eine detaillirte Erklärung der Fluorescenz nicht möglich sei, da diese, mehr noch als die Polarisationserscheinungen, im engsten Zusamenhange mit der chemischen Natur der Körper stehe und vielleicht benutzt werden könne, um Schlüsse über die letztere zu ziehen.

\$ 239-240. Liste empfindlicher fluoreschrender Substanzen, Folgerungen und Zusätze.

¹⁾ A. Schuster, Introduction to the theory of optics, London 1904. p. 254. — Ins Deutsche überschat von H. Konen, Leipzig 1907. — Bei der obigen Deutung der Ausführungen Stekes' sollen diese natürlich nicht mit den expliciten Rechnungen Schusters in eine Linie gestallt werden.

- \$ 241-2461). Beschreibung einer Methode, um auch schwache Fluorescenzen nachzuweisen. Stokes nimmt an, man habe zwei Medien, die complementare Theile des Spectrums absorbiren. Halt man beide vor das Auge, so wird alles Licht absorbirt. Das gleiche findet statt, wenn man das eine Medium zwischen den zu prüfenden Körper und die Lichtquelle, das andere zwischen das Auge und den geprüften Körper bringt, vorausgesetzt, dass diemer nicht fluorescirt; sind nun die Medien so gewählt, dass das zwischen Objekt und Lichtquelle befindliche die fluorescenzerregenden Strahlen durchlässt, so sieht man den Körper leuchten, sofern er fluorescenzfühig ist, wenn man durch das zweite, complementare Absorptionsmedium blickt. Nun lassen sich aber kanm Substanzen finden, die das Spectrum complementär absorbiren, ausserdem würde ein solches Paar von Absorptionsmitteln nur immer zu einer einzigen Substanz passen. Die Folge davon ist, dass der Körner neben seinum Fluorescenzlichte noch falsches Licht aussendet durch innere Reflexion. Diew lässt sich jedoch durch verschiedene Hülfsmittel erkennen. Entweder benutzt Stokes einen dritten gefärbten Körper, der zusammen mit dem ersten Absorptionsmittel zuerst vor den fluorescirenden Körper, das zweite Mal mit dem zweiten Absorptionsmittel direkt vor das Auge gehalten wird. Eine Aenderung der Farbe in beiden Lagen zeigt Fluorescenz an, Auch benntzt Stokos das an einem weissen Porzellantäfelchen reflectirte direkte Licht zum Vcrgleich, ob Farbenänderungen durch Fluorescenz eintreten.
- § 237—249. Beschreibung von vier von Stokes benutzten Combinatinen (Kobaltglas mit Manganglas, ammoniakalische Kupfersulfatlüsung mit gelbem silbergebrannten Glase, Kobaltglas mit Silberglas oder Kupfernitrat mit hellrothem Glase). — Das Verfahren von Stokes setzt voraus, duss die beiden absorbirenden Medien nicht fluoreschen, und dass die Stokes'sche Regel gilt.
- § 250—252. Weitere Methode zur Untersuchung von Fluorescenzlicht. In einen verdunkelten Raum lässt man ein Lichtbündel fallen, das durch einen Absorptionsschirm von den Strahlen befreit wird, welche keine Fluorescenz erregen. Das Licht fällt auf eine weisse Porzellantafel, auf diese bringt man die fluorescirende Substanz. Ueber die Porzellantafel mit der Substanz hält man einen Spalt, so dass man durch ihn die Substanz und auf beiden Seiten ein Stück der Porzellantafel sieht. Dann blickt man durch ein Prisma nach dem Spalte. Man sieht das Spectrum des vom ersten absorbirenden Schirme durchgelassenen Lichtes und übergelagert das Spectrum des Fluorescenzlichtes, ausserdem ist ein Stück des Absorptionsspectrums zu sehen, und zwar in dem Theil des Spaltes, der auch das Fluorescenzlicht empfängt
- § 258. Mit Hülfe des neuen empfindlichen Verfahrens findet Stokes nun eine weitere grosse Anzahl fluorescirender Körper, zum grossen Theile solche, die wir heute als phosphorescirend bezeichnen, wie Elfenbein, Leder etc.

¹⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 148. III. p. 885 (1858).

Fluorescenz, 868

Er sicht die Auflösung des Aesculins, wenn ein Stück Kastanienrinde auf Wasser schwimmt, und kann einige frühere Angaben berichtigen.

- § 254—255. Vortheile der verschiedenen Methoden zur Untersuchung uorescirender Körper.
- § 256. Platincyanide. Schon Brewster!) hatte gelegentlich an einem Stücke eines solchen "innere Dispersion" gesehen. Stokes untersucht jetzt eine grössere Anzahl von Doppelsalzen und findet, dass die alle in festem Zustand fluoresciren, dagegen nicht, wenn sie gelöst werden, und dass das von ihnen ausgesendete Licht polarisirt ist.

587. Die Abhandlung Stokes' erregte sogleich bei ihrem Erscheinen solches Aufsehen, dass dem Verfasser noch im Jahre 1852 die Rumford-Medaille von der Royal Society verliehen wurde. Man begegnet in vielen Arbeiten aus jener Zeit Aeusserungen darüber, wie überraschend und wunderbar die Folgerungen Stokes' vielen seiner Zeitgenossen vorkamen. Die Versuche worden alshald wiederholt, and so knapft sich fast an jeden einzelnen Paragraphen der Stokes'schen Abhandlung eine lange Reihe neuer Arbeiten, die zuwellen einzelne Punkte bestritten, meist aber die Stokes'schen Versuche bestätigten, ohne wesentlich neue Gesichtspunkte aufzustellen. Zunächst machte Becquerel2) einen Prioritätsanspruch geltend, der sich darauf stützte, dass er schon früher das ultraviolette Sonnenspectrum mittals Phosphorescenzschirmes untersucht habe. Allein diese Beklamation konnte gegenüber dem Ganzen der Stokes'schen Untersuchung nicht in Betracht kommen. Auch gab die Arbeit von Stokes erst zur Untersuchung des ultravioletten Theiles des Sonnenspectrums und der Spectra anderer Lichtquellen den wirksamen Anstoss. Es ist bereits in diesen Banden über die Förderung berichtet worden), die die genannten Untersuchungen durch das neue Hülfsmittel der fluorescirenden Schirmo und Okulare erfuhren.

Weiter eröffnet die Stokes'sche Abhandlung die unabsehbare Reihe von Publikationen und Notizen, in welchen immer neue fluorescirende Substanzen beschrieben wurden. Die Untersuchung wird in dieser Literatur meistens in durchaus unzureichender Weise geführt und beschränkt sich häufig auf die Angabe der Thatsache der Fluorescenz oder auf die Angabe der Farbe des Fluorescenzlichtes, ohne irgend Genaueres hinzuzufügen. Daferner die untersuchten Körper nicht immer chemisch genan definirt sind, so haben die Mittheilungen der Verfasser vielfach kaum einen Werth. Wir werden in der Liste der fluoreschrenden Substanzen die genannten Arbeiten berücksichtigen, erwähnen die jedoch hier nur, insofern die etwas Neues bringen oder durch unmittelbaren Anschluss au Stokes Interesse bieten.

i) D Brewster, Rep. Brit. Am. 1850. Trans. p. 2.

²⁾ E. Becquerel, Réclamation de priorité. Comos 4. p. 500-510 (1854).

⁸⁾ Bd. I. p. 646-651, Bd. III. p. 149-151,

So ist aus den ersten Jahren nach dem Erscheinen der Stokes'schen Arbeit zu nehmen zunächst Stokes selbst') der ebenso wie Fürst Salm-Horstmar, *) Gladstone, *) Osann, *) Mallet, *) Govi, *) Pisco, *) Greiss, *) Bence Jones und Dupré, *) Harting, *) Herapath *) u. A. *) neue fluorescirende Körper beschrieb und erneut auf die Bedeutung der Fluorescenz für die Erkennung organischer Körper hinwies. **) In der Frage, ob gelöstes Platincyanid fluorescire oder nicht, kam es zu einer Discussion

- 4) G. Osann, Bultrag sur Lehre von der Finorescons, Pogg. Ann. 97, p. 829-381 (1887).
- J. W. Mallet, Notice of a supposed new case of fluorescence. Amer. J. (2) 22.
 p. 484 (1857). Fluorescence. Amer. J. (2) 25. p. 300 (1858).
 - 6) Govi, Action des rayons fluoroscents sur le diament. Inst. 1857. p. 274.
- J. Pisco, Beltrag zur Fluorescanz des Lichtes, Pogg. Ann. 128, p. 107—171 (1868).
 p. 471—476 (1805).
- 5) B. Greiss, Ueber Finorescenz der Auszüge aus den verschiedenen Thellan der Pfianzen. Pogg. Am. 114, p. 827—888 (1861). — Pogg. Am. 188, p. 171—175 (1863). — Ueber die Finorescenz des Magnesiumplatinocyanurs. Pogg. Ann. 106, p. 645—646 (1859).
- Bence Jones and Dupré, On a fluorescent substance resembling quinte, is animals. Proc. Roy. Soc. 15. p. 78—95 (1860).
- 10) P. Harting, Ueber das Absorptionsvermögen des reinen und unreinen Chlerophyllifür Strahlen der Bonne, Pogg. Ann. 98. p. 548—550 (1855).
- B. Hora path, Eigenschaften gowisser, dem Chiniu verwandter Alkaleide und deren schwefelsauren Jedwarbindungen. Erdm. J. 79, p. 104-105 (1857).
- 12) S. Schünbein, Ueber die Bildung einer finoreschunden Materie beim Faulen des menschlichen Harns. Erdm. J. 92. p. 167—168 (1864). G. O. Le Voir, Notis über Finorescenz. Erdm. J. 73. p. 120 (1858). J. Dufour, Sur une solution fluorescenze tirée du fraxious creus. C. R. 5L. p. 81 (1860). J. Plücker, Nonere Beobachtungen über Finorescenz. Vergl. Ber. naturf. Ver. Rheinl. 17. p. 17—18 (1860). H. Weisz, Die Fluorescenz der Pflanzenfarbetoffe. Ber. naturf. Gez. Bamberg 1860. B. Th. Simmler, Vermischte Mitthellungen über Finorescenz. Pogg. Ann. 115. p. 503—517 (1802). Notis über eine zur Rehrzucker erhaltene Hünzigkeit von ausserordentlichem Fluorescenzvermögen. Chem. Centril. 1862 p. 378—370. Man vergl. weiter das Verzeichnüss fluorescenzvermögen. Substanzen.

¹⁾ G. G. Stokes, On the existence of a second crystallimable fluorescent substance (paviln) in the bark of the horse chestaut. J. chem. Soc. 11. p. 17-21 (1860).

¹⁾ Fürst Salm-Horstmar, Substans der grünen Infusorien. Pogg. Ann. 98. p. 116 (1854); Untersuchung des grünen Stoffes mehrerer Infusorien. Pogg. Ann. 97. p. 581—584 (1856); Ueber die Fluorescens eines Stoffes aus der Einde von Fraxinus excelsier. Pogg. Ann. 97. p. 687—688 (1856); Fluorescens des Assenlatius. Pogg. Ann. 98. p. 180—100 (1856); Ueber eine krystallinische Substans aus der Rinde von Fraxinus excelsier. Pogg. Ann. 100. p. 667—611 (1857); Ueber die unter gewissen Umständen gelb erscheinende Fluorescenz einer Antlösung von Fraxin. Pogg. Ann. 108. p. 652—658 (1858); Ueber das krystallisirte Spaltungsprodukt des Fraxins. Pogg. Ann. 107. p. 287—280 (1850); Ueber die Darstellung einer Glasmasse, welche im elektrischen Licht frei von Fluorescens ist. Pogg. Ann. 108. p. 658—651 (1859); Ueber eine fluorescirende Flüszigkeit aus der Wurzelrinde von Rhamnus frangule. Pogg. Ann. 109. p. 559—541 (1860).

³⁾ J. Glad stone, On the fluorescence exhibited by certain iron and platinum sells. Edinb. Proc. (2) 10. p. 88—90 (1854). Danu Edinb. Proc. (2) 18. p. 105 (1856). — On the fluorescence and phosphorescence of diamonds. Rep. Brit. Ass. 1859 (2). p. 60.

¹⁸⁾ G. G. Stokes, On the discrimination of organic bodies by their optical properties. Phil. Mag. (4) 27. p. 885—895 (1864); On the application of the optical properties of bodies to the determination of organic substances. J. chem. Soc. (2) 2. p. 804—818 (1864).

zwischen Stokes!) und Boettger,?) bei welcher der letztere dabei blieb, dass eine concentrirte Lösung des Salzes fluorescire.

Auch mag an dieser Stelle eine weitere Arbeit von Stokes genannt werden, in welcher er 10 Jahre später in anderem Zusammenhange auf die Fluorescenz des Flussspathes zurückkommt³) und findet, dass eine specielle Varietät von Flussspath aus Alston Moor, von braunrother Farbe und starker Fluorescenz und Phosphorescenz, neben dem gewöhnlichen blauen Fluorescenzlicht im Lichte einer Funkenstrecke noch solches von rother Farbe zeigt, das weniger tief aus dem Krystall kommt. Stokes zeigt, dass dieses Licht von dem Aussersten Ultraviolett angeregt wird, und dass es nur bestimmte Schichten im Krystall parallel den Würfelflüchen sind, die das rothe Licht geben. Er fragt sich, ob es eine Substanz sei, die die beiden so verschiedenen Arten von Fluorescenz aussende, und ob es vialleicht verschiedene Absorption sei, die in einem Theile des Krystalls überwiegend die rothe, in dem anderen die blaue Fluorescenz hervortreten lasse. Allein ein solcher Farbenwechsel widerspricht der Erfahrung, so dass Stokes zu keiner endgültigen Entscheidung über das Phänomen kommt.

Dieses ist in der That erst von Becquerel und in allerjüngster Zeit von Morse ') aufgeklärt worden, der nachweist, dass die "rothe" Fluorescenz aus einem Linienspectrum besteht, das total verschieden ist von den gewöhnlichen, aus kontinuirlichen Streifen bestehenden Fluorescenzspectren, und dessen Zusammensetzung von der Natur der Lichtquelle abhängt. Die Erscheinung ist im Kapitel Phosphorescenz eingehend besprochen worden.

588. Eine weitere Reihe von Abhandlungen knupft an die Untersuchung der fluorescenzerregenden Wirkung verschiedener Lichtquellen an, die Stokes begonnen hatte. Da die Wirksamkeit einer Lichtquelle meistens an den Reichtham an ultravioletten Strahlen geknupft ist, so läuft die Prüfung auf eine Untersuchung des Spectrums hinaus, zu der wir jetzt bessere und wirksamere Mittel haben. Es sollen daher nur einige Arbeiten aus der ersten Zeit nach 1852 hier genannt werden).

¹⁾ G. G. Stokes, On the alleged fluorescence of a solution of platinocyanide of potassium. Phil. Mag. (4) 10. p. 95 (1855).

²⁾ R. Boettgor, Ucber die Fluorescenz des Kaliumpiatinoyanürs und die Benutzung des Lichtes von in Sauerstoff verbreunendem Schwefel oder Phosphor zur Erzeugung von Photographieen. Pogg. Ann. 95. p. 176 (1855); Ueber die Fluorescenz des Kaliumpiatinoyanürs. Pogg. Ann. 97. p. 388-384 (1856); Kinfactsto Bereitungsweise des Kaliumpiatinoyanürs zu Versuchen über Fluorescenz, Jahresber. Frankf. Ver. 1855-156, p. 24-25.

G. G. Stokes, On the long spectrum of the electric light. Phil. Trans. 152, H. p. 500 –
 (1882).

⁴⁾ H. W. Morse, Studies in Fluorite. Contrib. Jefferson Phys. Leb. 8, p. 587—018 (1905); Specira of week luminescences. Astrophys. J. 21, p. 68—100, p. 410—417 (1905); man schodes Kap. V. Phosphorescenz § 521.

⁵⁾ G. H. Osann, Uchar die Erscheinungen der Fluorescenz mit Hinblick auf die der Phemphorescouz und die des elektrischen Lichtes. Erdm. J. 66, p. 87—108 (1858); — Einige Kayser, Spestroscopia IV.

Auch benutzte man zunichst verschiedentlich neue Auordnungen!) und Demonstrationsversuche!), kam damit aber nicht wesentlich über Stokes hinau; es zeigt sich sogar häufig, dass die Autoren die Arbeit von Stokes nicht einmal sorgfältig gelesen hatten. So verwundert sich z. B. Fürst Salm-Horst mar ganz gewaltig, wenn er die Flüssigkeit auch von der Flüssigkeite des Lichtes her fluoresziren sieht!). Guillemin!) beweist umständlich, dass die Fluorescenz aus dem Innern der Flüssigkeit komme, und dass die finorescenzerregenden Strahlen nochmals Fluorescenz erregen können, wenn sie durch eine dünne Schicht der gleichen Flüssigkeit hindurchgegangen sind. Endlich findet Müller!) auß nene, dass Fluorescenzmaxima für verschiedene Farben gleichzeitig bestehen können.

589. Auch in der Fortbildung der theoretischen Vorstellungen war man zunächst nicht glücklich. Angstrüm") beschäftigte sich unmittelbar nach dem Erscheinen der Abhandlung von Stokes mit der Frage, wie man sich den Fluorescenzvorgang zu denken habe. Seine Ausführungen sind jedoch völlig unklar, und er macht sogar noch zwischen der von Brewster beobachteten inneren Dispersion und der von Herschel untersuchten Erscheinung

Bomerkungen über Ifluorescom. Pogg. Ann. 94. p. 640-642 (1865). — B. Boettger, Über die Fluorescone des Kaliumplatincyanurs und die Benutzung des Lichtes von in Senerataff verbrennendem Schwefel oder Phospher zur Erzengung von Photographicen. Pogg. Ann. 95. p. 176. (1865). — C. H. von Babo und J. Müller, Die fluorescenzerregende Eigenschaft der Flamme des Schwefelkohlanstoffe, Pogg. Ann. 97. p. 508-510 (1850). - A. Scochi, Sur la phonomène de la fluoresconce produit par la lumière électrique. Arch. se. phys. 31. p. 212-218 (1856). Benutzt Kohlebogen und sieht undentlich die Cyanbanden auf Chininpapier. -T. R. Robinson, On fluorescence produced by the aurora. Phil. Mag. (4) 15. p. 330—327 (1858); das Nordlichterregt Fluorescenz. — M. Faraday, On phosphoroscence, fluorescence etc. Athenasum 1850. p. 54-50; Nouero Versuche über die innere Dispersion. Pogg. Ann. 89. p. 027-458 (1858). - J. Plücker, Nene Beobachtungen über Fluorescenz, Vorh, Naturh. Vor. Riefel. 17. p. 17-18 (1800). Korzenlicht errogt Chlorophyll. - R. Th. Simmler, Vermischte Mitthellungen fiber Fluorescens. Pogg. Ann. 116. p. 508-617 (1862); glaubt die Pflausen im Lieht der Corona und der Protuberanzen bei einer Sonnanflusternis fluoresedren gesiehen zu haben-- J. J. Oppol, Ueber also salion bei gewöhnlichem Gas- oder Lomponlicht sichtber wardende Finorescens. Jahrber. Vor. Frankf. 1868 - 1864, p. 38-80, p. 63-60. - Schrötter, Fischer ceux and chemische Wirkung durch Magnesiumlicht, Erdm. J. 95. p. 100-102 (1865). -J. F. Pisco, Die Fluoresoms des Lichtes, Wien 1801 bei Gorold, p. 51-00. — W. Eisenlohr, Ueber die Wirkung des violetten und ultrevioletten undehtbaren Lichtes. Pogr Ans. 98. p. 028-020 (1854).

1) G. H. Osann, Usber die Erscheinungen der Fluorescone mit Hinblick auf die der Ples-

phorescens and die des elektrischen Mehtes. Brdm. J. 66. p. 87-102 (1865).

2) J. F. Pisco, Beitrag sur Fluorescens des Lichtes. Pogg. Ann. 128, p 187-171 (1808). — Pogg. Ann. 124, p. 471-470 (1805). — Die Fluorescenz des Lichtes, 114 pp. 8. Wien 1861, bei Gereid. — Fürst Salm Horstmar, Boobschungen über Fluorescens. Pogg. Ann. 98, p. 845-845 (1856).

3) Fürst Salm-Horstmar, Ueber des dispergirte rothe Licht in der Auflemag des

Chlorophylis, Pogg. Ann. 94. p. 467-408 (1855).

4) C. M. Guillemin, Note sur le phonomène de la finerescence. C. R. 95. p, 778-775 (1857).

6) A. J. Angstrum, Optische Untersuchungen, Pogg. Ann. 97. p. 141-165 (1855).

J. Müller, Intermittirende Finerescens. Pogg. Ann. 104. p. 649 (1858); Des Phorescensespectrum des elektrischen Lichtes, Pogg. Ann. 180. p. 187—140 (1887).

einen Unterschied. Die Ausführungen Eisenlohrs!) sind ebenfalls wenig klar. Er meint, Fluorescenz werde durch Interferenz der kürzesten Wellen hervorgebracht. Er vergleicht den Vorgang mit der Entstehung der Kombinationstöne. Stets entständen nur Summationstöne, so dass rothes Licht plus einer zweiten Farbe stets ultrarothe Fluorescenz liefern müsse. Ultraviolette Strahlen lieferten dagegen sichtbares Licht, das in manchen Fällen aus allen Farben zusammengesetzt sei, also weiss erscheine, in anderen Fällen herrsche jedoch nur eine Farbe vor, "was zum Theil in der ursprünglichen Wellenläuge seinen Grund habe, zum Theil in dem Abstand der reflectirenden Atomschichten des fluorescirenden Körpers". Es ist interessant zu sehen, wie Eisenlohr auf so verworrener Grundlage zu verschiedenen Versuchen gelangt, die dann, wie es so oft geht, seine Theorie bestätigen.

Erst eine Reihe von Jahren später hat Lommel?) auf die Idee von den Combinationstönen zurückgegriffen und eine Erklärung der Fluorescenzerscheinungen entwickeit, die das Fluorescenzlicht gleichsam als den Differenzton zwischen den ultravioletten Strahlen und den ultrarothen Eigenschwingungen der Molecule ausieht. Lommel hat dann später diese Hypothese auch in mathematischer Form ausgebaut. Wir werden noch darauf zurückkommen, in welchem Umfange sie sich dabei als brauchbar herausgestellt hat

Graflich³), der 1857 treffliche Studien über Fluorescenz ausführte, auf die sogleich noch näher einzugehen sein wird, beschränkte sich in seinen theoretischen Auseinandersetzungen darauf, den schon von Stokes aufgestellten Satz zu begründen, dass das Fluorescenzlicht durch Eigenschwingungen der Atome, nicht der Molecüle entstehe, die durch das einfallende Licht auguregt würden.

590. Wie wenig klar damals trotz Stokes noch viele die Natur der Fluorescenzerscheinung erfasst hatten, lehrt eine, durch längere Jahre sich hinziehende Reihe von Arbeiten, die an die Bemerkung von Stokes anknüpfen, dass möglicherweise alle absorbirenden Körper fluorescirten, wenn auch vielleicht unsichtbar im Ultraroth. Zuerst glaubte Salm-Horstmar die von Stokes vermuthete Erscheinung zu finden 1). Es handelte sich jedoch nur um Erwärmung in Folge absorbirter Sonnenstrahlen; der erwärmte Körper hatte allerdings, nachdem seine Temperatur genügend gestiegen war, Wärme ausgestrahlt. Die gleiche Verwechselung macht dann noch einmal Dammer 1).

¹⁾ W. Einenicht, Ueber die Wirkung des violetten und ultravioletten undehtbaren Lichten Pogg. Ann. 98, p. 628—626 (1854).

²⁾ E. Lommel, Versuch einer Theorie der Fluorescenz. Pogg. Ann. 117. p. 042-

J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen. 280 pp. 8°, Wien 1858, (beendet 1858).

⁴⁾ Fürst Salm-Horstmar, Ueber Fluorescens der Würme. Pogg. Ann. 113. p. 54 (1801).

Richtig erfussten dagegen Becquerel, Studnicka 1) und Pierre 1) die Frage. Die beiden letztgenannten arbeiteten mit einer Thermosaule und versuchten, Wärmestrahlung an fluoreseirenden Chlorophyll- oder Aesculinlösungen nachzuweisen. Während Studnicks zu einem positiven Resultate gelangte, kam Pierre zur entgegengesetzten Folgerung. Da die in neuerer Zeit mit verfeinerten Hülfsmitteln unternommenen Versuche, ultrarothe Fluorescenz nachzuweisen?), vergeblich geblieben sind, unterliegt es keinem Zweifel, dass Studnick a sich geirrt hat; Pierre sucht auch den Fehler bei Studnick a zu finden und er giebt in der That Ursachen an, die die grossen Ausschläge bei Studnick a erklären können, Es ist jedoch zweifelles, dass beide Anordnungen, sowohl die von Studnicka, wie von Pierre viel zu unempfindlich waren, nm Warmestrahlen nachzuweisen, die an Intensität dem sichtbaren Fluorescenzlicht irgend commensurabel hatten sein können. Wie Pierre übrigens auch schon selbst bemerkt, liefert seine Prüfung daher nur eine noch recht hochliegende obere Grenze für etwa vorhändene ultrarothe Strahlung. Das Gleiche gilt von den früheren Versuchen Beognerels, dessen Thermosaule eben so unempfindlich ward).

501. Der Gedanke, ob es vielleicht einen der Fluorescenz entgegengesetzten Vorgang gebe, in der Art, dass man durch ultrarothe Schwingungen ultraviolette erregen könne, war bereits mündlich von Stokes ausgesprochen worden. Emamann ausserte ihn dann in einem Artikel über Fluorescenz in Marbachs Lexikon vund glaubte bald darauf van die gesuchte Erscheinung wirklich gefunden zu haben, für die er den Namen "negative Fluorescenz" vorschlug. Es handelt sich jedoch bei ihm um einen Vorgang, der mit Fluorescenz absolut nichts zu thun hat, nämlich um die Farbenänderung von Quecksilberjodid unter der Wirkung der Strahlen eines heissen Ofens. Unabhängig von ihm kam Akin vauf den Gedanken, es könne vielleicht negative Fluorescenz geben, für die er dann gleich den Namen Calcescenz einführt. Er nennt die ultravioletten Strahlen Ritterische, die sichtbaren Newton'sche und die ultrarothen Herschel'sche Strahlen und rechnet sich 12 mögliche Umwandlungen dieser Strahlen aus, von denen die Fluorescenz eine seine

¹⁾ F. J. Studnicks, Ueber die Identität der Ideht- und Wärmestrablen von gleicher Brechbarkeit. Wien Ber. 44. 2. p. 280—200. (1861).

²⁾ V. Pierre, Ueber die durch Fluoressenz hervorgerufens Wärmestrahlung. Pegg. Aug. 128. p. 621-628 (1800).

⁸⁾ B. Douath, Bolometrische Untersuchungen über Absorptionsspectra fluorescirender Substanzen und Stherischer Ocie. Wiedem. Ann. 59. p. 008—002 (1890). — Man vergi. soch weiter unten die Arbeiten von Nichols und Merritt, G. C. Behmidt u. s.

⁴⁾ E. Booquerel, La lumière, Paris 1807. Bd. I. p. 408, Recherches sur divers effets lumineux qui résultent de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. phys. (3) 56, p. 1—110 (1859).

⁵⁾ Physikalisches Lexikon von Marbach, 2. Aufl. von Cornelius 6. p. 1081 (1889).

⁶⁾ H. Emsmann, Positive und negative Fluorescenz; Phosphorescenz und Fluorescenz. Pogg. Ann. 114, p. 651-657 (1861).

C. K. Akin, On the transmutation of spectral rays, part I. Rep. Brit. Ass. 1863, p. 83—105.

Den Versuch von Emsmann bezeichnet Akin richtig als nicht in das Gebiet der Fluorescenz fallend, allein seine eigenen Versuche sind auch nicht besser. Er will durch einen Spiegel Wärmestrahlen auf Kalk concentriren oder auf dunnes Blech, um so die gesuchte Fluorescenz zu finden. Das benutzte dünne Platinblech beginnt nun zu glühen, und dies deutet Akin als negative Fluorescenz. Auch meint Akin, das Leuchten gefärbter Flammen sei vielleicht negative Fluorescenz. Ferner beschäftigt sich Akin mit der Theorie der Erscheinung; er meint, emittirte und einfallende Strahlen könnten wohl mit einander interferiren und so das Fluorescenzlicht hervorbringen. Dies könne jedoch nicht, wie Lommel meine, durch Differenztone entstehen. Gleichzeitig mit Akin hatte auch Tvndall nach negativer Fluorescenz gesucht. Er bezog sich dabei auf das sichtbare Licht, das ein Platindraht aussendet, wenn man ihn in eine nichtleuchtende Wasserstofflamme bringt. Stokes freilich, dem Tyndall seine Meinung vortrug, belehrte diesen, dass die hohe Temperatur der "Asche" des Wasserstoffes den Platindraht erhitze. Allein Tyndall scheint nicht recht befriedigt von dieser Erklärung gewesen zu sein. Der unausgesprochene Grund seiner Unzufriedenheit lag in der damals schwer verstandlichen Beobachtung, dass ein so hoch erhitztes Gas kein sichtbares Licht anssendet.

Es kam zu einem haftigen Streit zwischen Tyndall und Akin!), in welchem auf beiden Seiten alles mögliche gerügt wurde, in welchem jedoch der Hauptpunkt unerwähnt blieb, dass es sich bei den genannten Versuchen gar nicht um "negative Fluorescenz" handeln konnte, obwohl beide Autoren die Fluorescenzerscheinungen durch Kennzeichnung ihres zeitlichen Verlaufes sehen hinreichend von den untersuchten Glühvorgängen geschieden hatten.

Numehr trat Emsmann wieder mit seinen Beobachtungen hervor 7) und wurde von Akin 8) ernent widerlegt, während Bohn 4) zeigte, dass beide Unrecht hätten, und dies auch gegen Akin 3) vertheidigte 9). Er

¹⁾ C. K. Akin, On colecseence. Phil. Mag. (4) 29. p. 28-48 (1805). — J. Tyndall, On the history of negative illustratement. Phil. Mag. (4) 29. p. 44-45 (1805). — C. K. Akin, Further statements concerning the history of colorescence. Phil. Mag. (4) 29. p. 180-151 (1805). — J. Tyndall, On colorescence. Phil. Mag. (4) 29. p. 104 (1805); On combustion by invisible rays. Phil. Mag. (4) 29. p. 241-244 (1805); Ueber louchtende und dankle Strahlung. Pogg. Ann. 124. p. 30-58 (1805). Man vergl. euch Phil. Mag. (4) 28. p. 529 (1884) und Phil. Mag. (4) 28. p. 554 (1805), sowie den Jahrgang 1803 der Saturday review und des Bender. Da beide Autoren mit grüsster Breite ihren Liesungung und ihre Gespräche mit anderen Physikern ersählen, bieten die Artikel trots des unerquicklichen Zaukes ein interessantes Bild van dem damaligen Ideenkreise.

²⁾ H. Emsmann, Pogg. Ann. 120, p. 352 (1855).

⁸⁾ C. K. Akin, Erwiderung auf eine Notiz des Herra Emamann. Pogg. Ann. 180. p. 162-105, 181. p. 561-584 (1867).

⁴⁾ C. Bohn, Uober negative Finorescans and Phosphorescens, Pogg. Ann. 180, p. 867—803 (1887).

⁵⁾ C. R. Akin, Ueber Calcencens und Fluorescens, Pogg, Ann. 131, p. 854-501 (1907).

⁶⁾ C. Bohn, Ueber negative Fluorescens. Pogg. Ann. 188. p. 165-177 (1809).

seinerseits verwirtt nun aber die Frage, indem er die Thermoluminescenz des Flussspathes hereinzieht, die auch schon unter dem Einfluss von Wärmestrahlung einsetzt. Allein er zeigt dann doch, dass es nicht die Strahlung, sondern dass es die Erwärmung ist, die die Thermoluminescenz hervorruft, und bringt so die Frage zum Abschluss, indem er den Unterschied der Fluorescenz von allem als Beispiel negativer Fluorescenz angeführten Erscheinungen feststellt. Auch Bohn stellt theoretische Betrachtungen an ohne zu neuen Ergebnissen zu kommen; er neigt der Meinung zu, die Fluorescenz sei ein Interferenzphäuomen; dafür spreche ihr Beginn und ihr Erlöschen zugleich mit der erregenden Strahlung.

In der ganzen Auseinandersetzung zwischen Akin, Tyndall, Emsmann und Bohn wird stillschweigend vorausgesetzt, das Stokes'sche Gesetz sei nicht strang gültig; ausserdem wird in unzulässiger Weise immer von der Erregung von Fluorescenz nur durch ultraviolette Strahlen gesprochen. Lässt man aber Ausnahmen vom Stokes'schen Gesetz zu, so hat die Fragestellung Akins und der anderen genannten Autoren keinen Sinn mehr. Emsmann, Tyndall und Akin kamen durch eine falsche Auslogie dazu, nach negativer Fluorescenz zu suchen; man muss aber beachten, dass doch etwas Richtiges ihrem Gedankengang zu Grunde lag. Dies war einmal der implicite Zweifel an der Stokes'schen Regel und dann die auch für uns noch erwägenswerthe Frage, warum alle Fluorescenzerscheinungen sich nur in den Gebieten relativ kurzer Weilen abspielen.

592. Die Frage, wieviel Zeit das Fluorescenzlicht branche, um sichtbar zu werden, und wie lange es nach Abblenden der erregenden Strahlen noch andaure, hatte Stokes nur flüchtig berührt; auch die nahe damit zusammenhängende Frage nach der Beziehung der Fluorescenzerschofnungen zu den Phosphorescenzerscheinungen war nicht eingehend untersucht worden. Stokes hatte eine Menge Körper als fluorescirend beschrieben, die später als typisch phosphorescirend erkannt wurden. An diesen Punkt knüpften eine Anzahl weiterer Arbeiten an. Dass die Fluorescenz schnell erlischt, hatte schon Stokes selbst beobachtet, und diese Beobachtung wurde bald von anderen bestätigt '). Der erste jedoch, der eine wirkliche Messung machte, war Esselbach), der 1850 die Dauer der Fluorescenz des Uranglases zu bestimmen suchte und fand, dass ale etwa 1 sec. betrage. Er auch schon, dass Phosphorescenz und Fluorescenz nur graduell durch die Zeitdaner des Leuchtens verschieden seien, eine Meinung, die von da ab in zahllosen Arbeiten immer wiederkehrt. Derselbe Gedanke war, wie beroits erwähnt, schon 1854 von Becquerel ausgesprochen worden und wurde nun, wie er erzählt), für ihn der Anlass zur Erfindung des Phosphoroscops. Der

J. Moser, Ueber die Stokes'schen Phänomene. Pogg. Ann. 88, p. 105—166 (1858).
 E. Esselbach, On the duration of fluorescence. Rep. Brit. Ass. 1862.

⁸⁾ E. Becquerel, La lumière, Bd. L. p. 820, Paris 1807.

von ihm angestrebte Beweis, dass Fluorescenz und Phosphorescenz identische und nur durch die Zeitdauer verschiedene Vorgünge seien, gelang allerdings nicht. Wohl konnte Becquerel nachweisen 1), dass viele von Stokes und und Anderen als finorescirend bezeichnets Substanzen zwar kurze, aber doch messbare Zeiten nachleuchten; auch fand er eine Reihe von Körnern, die in Phosphoroscop betrachtet die gleiche Farbe zeigten, wie das Fluorescanzlicht. Allein auf der anderen Seite blieben alle Lösungen im Phosphoroscop dunkel, eine messbare Fortdauer ihres Leuchtons liess sich absolut nicht nachweisen. Weiter zeigten viele Körper, insbesondere die finorescirenden Krystalle, im Phosphoroscop eine andere Farbung als im Fluorescenzlicht. Sie besassen Phosphorescenz und Fluorescenz zugleich, und beide hatten ein anderes Spectrum. Diese Versuche Bocquerels sind von ihm selbst und Anderen in der Folgezeit immer wieder bestätigt worden. Es ist weder Bohn 2), Hagenbach 2) noch Anderen später gelungen, ein messbares Nachlenchten fluoreseirender Lösungen nachzuweisen. Auch eine Reihe fester Körper hat sich gefunden, die echte Fluorescenz besitzen, freilich meist neben Phosphorescenz. Darin freilich hatte Becquerel Recht, dass die meisten festen Kürper der Hanntsache nach Phosphorescenz zeigen, und dass es genugt, eine Lösung durch Eintrocknen in den festen Zustand überzuführen, um die Fluorescenz in Phosphorescenz zu verwandeln. Es ist das ein Punkt, au welchen die weiter unten zu besprechenden Arbeiten von E. Wiedemann and G. C. Schmidt angeknüpft haben. Auch darin hatte Becquerel Recht, dass das Phosphorescenzlicht eines fluoreschrenden Körpers, sei es dass es gleichzeitig mit dem l'horescenzlicht auftritt, oder dass es durch Aenderung des Aggregatzustandes hervorgerufen wird, sich durchweg der Farbe nach von dem Fluorescenzlicht unterscheidet. Es ist nicht ganz consequent, wenn Becquerel trotz alledem an der Identität von Phosphorescenz and Fluorescenz feathfelt, und so hat sich seine aus dieser Voratellung erwachsene Vorausage'). Gase konnten nicht luminesciren, nicht bestätigt. Auf seine Untersuchungen über Krystallfinorescenz ist im Kapital "Phosphorescenz" näher eingegangen worden. In unmittelbarem Zusammenhange mit ihnen steht auch eine weitere Arbeit von Stokes) aus dem Jahre 1882. Wir erwähnen aus dieser Abhandlung, die gleichfalls bei den Phosphorescenzerscheinungen berücksichtigt worden ist, an dieser Stelle nur noch, dass Stokes nunmehr, voranlasst durch die Versuche Becquerels ans dem Jahre 1859, die Unterscheidung zwischen Phosphorescenz und Flu-

¹⁾ E. Besquerel, Recherches sur divers effets luminoux qui résultent de l'action de la hundère sur les corps. Ann. chim. phys. (3) 55. p. 1—110 (1859). — La lumière, ses causes et ses effets, Paris 1807. Bd. I. p. 218, p. 510—821, p. 561, p. 584, p. 507.

²⁾ C. Bohn, Uober negativo Fluorescens, Pogg. Ann. 183. p. 165-174 (1808).

⁵⁾ E. Hagonbach, Versuche über Fluorescenz. Pogg. Ann. 146, p. 522 (1872).

⁴⁾ E. Becquerel, La lumière, Bd. I. p. 507, Paris 1807.

G. G. Stokes, On the long spectrum of electric light, Phil. Trans. 159. II.,
 509-619 (1862).

orescenz fallen lässt, soweit er sie auf die angebliche Ausdehnung des Fluorescenzlichtes auf benachbarte Partien der leuchtenden Substanz basht hatte.

593. Wieder ein anderer Punkt aus der Stokes'schen Arbeit gub den Anlass zu den Untersuchungen von Grailich 1). Stokes hatte (\$ 256, p. 803) gefunden, dass die Platincyanide fluoresciren, und dass sie polarisirtes Licht aussenden. Bei der Bearbeitung einer von der Wiener Academie der Wissenschaften in Jahre 1855 gestellten Preisaufgabe: "Krystallographische und optische Untersuchungen von in chemischen Laboratorien erzeugten Priliaraten" zog Grailich auch unter geschickter Benutzung der Stokes'schen Methoden das Verhalten der untersuchten Körper hinsichtlich der Fluores-Er untersuchte eine ganze Anzahl fester und cenz systematisch heran. flussiger fluorescirender Körper und unter ihnen besonders Urun- und Platindonnelsalze. Bei diesen fand er eine verschiedene Farbe des Fluorescenzlichtes. ie nach der Richtung des einfallenden Lichtes zur krystallographischen Achte. Untersuchte er das Fluorescenzlicht mit Hülfe eines Nicols, so fund er, je nach der Lage des Nicols, eine verschiedene Färbung, einen Dichroismus des Fluorescenzlichtes, der mit dem Dichroismus des Krystallkörpers bezüglich durchgelassenen Lichtes in keiner Beziehung stond. Er sagt (p. 64): "Violleicht ist Dichroismus nicht der rechte Ausdruck, da es sich mehr um Unterschiede der Intensität, als der Farbe des Lichtes handelt" "Die krystallinische Absorption ist in keinem bestimmbaren Zusammenhange mit der krystallinischen Fluorescenz." Dagegen ist der "Flächenschiller", der ebenfulls polarisirt ist, mit der "Doppelfluorescenz", wie Grailich die Erscheinung nennt, gesetzmässig verbunden und zwar so, dass die Polarisationsrichtung des Flitchenschillers sonkrecht steht auf der Richtung der vorherrschenden Fluoresceuz. Das Fluorescenzlicht ist nicht homogen und gehorcht der Stokes'schen Regel, Auf eine Erklärung der Erscheinung verzichtet Grailich, aber er entwickelt sehr klare und treffende Ansichten über dieselbe. Da die fluorescirenden Krystalle klar und nicht merklich dichroitisch sind, so verhält sich der Krystall gegenüber dam einfallenden Lichte wie ein gewöhnliches doppelbrochendes Medium. Er zerlegt daher das einfallende Licht in zwei zu chiander senkrecht polarisirte Componenten; nur eine dieser Componenten erregt Fluorescenz. Daher muss die Elesticität innerhalb des Moleculs eine andere sein als im Krystallganzen. Für die fluoresoirenden Molectile verhält sich der fibrige Krystall nur als durchsichtiges Medium, "Die Doppeliluorescenz ist dahor Moleculardichrolsmus, Molecularabsorption, im Gegensatz xum gewöhnlichen Dichroismus der Krystalle".

Wir wollen sogleich an dieser Stelle die Entwicklung weiter verfolgen, die die Grailich'sche Entdeckung in späteren Arbeiten erfahren hat.

⁶⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen, Proisschrift 220 pp. 8°, Wien und Olmütz, bei E. Hölzer, 1858.

Zwanzig Jahre später kam Lommel') auf die Erscheinung zurück und beschrieb sie für einen besonderen Fall. Maskelyne') und E. Wiedemann') fanden, dass auch das nuter der Wirkung von Kathodenstrahlen entstehende Luminescenzlicht ähnliche Eigenschaften besitzt, wie das Fluorescenzlicht, und Sohnoke') und G. C. Schmidt') studirten, wieder fast zwanzig Jahre später als Lommel, die Erscheinungen eingehend. Sohnoke kam dabei zum Schlusse, dass die polarisirte Fluorescenz eine allgemeine Eigenschaft aller doppelbrechenden fluorescenzfähigen Krystalle sei, während Schmidt') auch Ausnahmen von dieser Regel fund und die Sohnoke'schen Resultate dahin ergänzen konnte, dass nicht krystallisirte feste Körper unter Druck keine polarisirte Fluorescenz aufweisen, ebensowenig wie doppelbrecheude Flüssigkeiten. Auch fand Schmidt analoge Erscheinungen bei der gleichzeitigen Phosphorescenz und Thermoluminescenz der polarisirt fluorescirenden Substanzen.

Bei allen diesen Untersuchungen hatte es übrigens den Anschein, als ob es Beimengungen in den fluorescirenden Krystallen seien, die die Fluorescenz bewirkten.

594. Auch über den Polarisationszustand der Fluorescenz isotroper Körper sind im Zusammenhange mit den Untersuchungen über Krystallüutorescenz einige Beobachtungen angestellt worden, die hier erwähnt sein mögen. Schon Stokes hatte nachgewiesen, dass das echte Fluorescenzlicht von Lösungen unpolarisirt ist, bis auf einen geringen Betrag, der durch die Brechung an der Oberfläche theilweise polarisirt ist. Jede Trübung des Mediums ruft jedoch "falsches" Fluorescenzlicht hervor, das eben, wie Stokes zeigte, an seinem Polarisationszustand erkannt werden kann. Dies wurde jedoch gänzlich von Lallemand") übersehen, der zu finden glaubte, dass alle Körper ausser Steinsalz und Quarz fluorescirten und hierbei auch blieb,

E. Lommel, Ueber die dichroitische Finarcscenz des Magnesiumplatineyunürs. Wiedem. Ann. 8, p. 684—640 (1879).

²⁾ Maskelyne, Anhang zu einer Arbeit von Crookes. Proc. Roy. Soc. 28. p. 477 (1870); vergl. auch § 450. Phil. Trans. 170, H. p. 050 (1870).

E. Wiedemann, Uober des durch elektrische Entladungen erzeugte Phosphoroscenz-Heht. Wiedem. Ann. 8. p. 157—100 (1880).

⁴⁾ L. Sohneke, Polarisirte Finorescenz: Ein Beitrag zur kinetischen Theorie der festen Körner. Wiedem. Ann. 58. p. 417—454 (1890).

G. O. Schmidt, Polarisirte Finorescens. Wiedem. Ann. 60. p. 740—754 (1897).

⁶⁾ G. C. Schmidt, Nachtrag zu meiner Arbeit über polarizirte Fluorescenz. Wiedem.

Ann. 68, p. 779-782 (1899).

⁷⁾ A. Lallemand, Recharches sur l'illumination des liquides par un faisceau de lumière neutre ou polarisée. C. R. 69. p. 189—198 (1869). — Étude des phénomènes qui accompagnent l'illumination d'un liquide non fluorescent. C. R. 69. p. 282—284 (1800). — Sur l'illumination des corps transparents par la lumière. C. R. 69. p. 917—920 (1869). — Observation sur la communication de M. Boret, relative à l'illumination des corps transparents. C. R. 69. p. 1294—1295 (1809). — Recherches sur l'illumination des corps transparents. Ann. chin. et phys. (4) 29. p. 200—284 (1870). — Fluorescence of quars. Nat. 15. p. 209 (1876).

trotzdem Soret') nachwies, dass die Trübung der benutzten Substanzen an der Erscheinung schuld sei. Zwanzig Jahre später hat Sohnoke') dann nochmals nachgewiesen, dass das Fluorescenzlicht isotroper Körper unpolarisirtes ist und zwar unabhängig davon, ob man polarisirtes oder unpolarisirtes Licht zur Erregung benutzt.

595. Wir sind bei Besprechung der Krystallfluorescenz der Zeit weit voransgesilt und kehren nun zu den sechsziger Jahren zurück. Das schneile Wachsthum des neuen Zweiges der Optik fand seinen Ausdruck in dem Erscheinen einer Anzahl von zusammenfassenden Bearbeitungen, von denen wir nur diejenige von Pisco³) neunen wollen, die neben einem ziemlich eingehenden Referat über die Arbeiten von Stokes auch ganz branchbare Literaturnschweise und die Beschreibung einer Auzahl vom Verfasser selbst ausgeführter Versuche enthält. Da sie jedoch nichts Neues bringen, so wollen wir hier nicht näher auf sie eingehen.

Dann ist an dieser Stelle auch das bereits citirte Buch von Becquerel zu nennen!), in welchem auch die Fluorescenzerscheinungen besprochen sind, wenn auch unsystematisch, da der Verfasser sie stets als Spezialfälle der Phosphorescenz behandelt. Was sich Neues über Fluorescenzerscheinungen in dem Werke findet, ist bereits früher besprochen worden.

Grade auf dem experimentellen Gebiete blieb indessen trotz ihrer sonstigen Vollständigkeit die Stokes sche Arbeit am meisten ergänzungsbedürftig. Man erinnert sich, dass das einzige durchgreifende Gesetz, das Stokes für die Fluorescenz gefunden hatte, die Regel war, dass stets die Wellenlängs des erregten Lichtes grüsser sei, als die des erregenden. An diesen Punkt knüpft nun eine lange Reihe von Arbeiten an, die zu einem über mehr als zwanzig Jahre sich hinziehenden wissenschaftlichen Streite führten, der wohl erst in den allerletzten Jahren durch die Arbeiten von Nichols und Merritt abgeschlossen worden ist. Im Verlaufe der Discussion, in die eine grosse Reihe von Theilnehmern: Pierre, E. Hagenbach, Lommel, Obermann, Sellmeier, Lubarsch, Brauner, Wüllner, Becquerel, Lamansky, Linhardt, Ketteler, Wesendonck, Salct

8) F. J. Piaco, Die Fluorescens des Lichtes. Progr. der Wiedner Oberrechschule 1859/40.
 Erweitert als Buch: 115 pp. 8°, Wien 1861 bei Carl Gerold's Sohn.

J. Sorot, Sur l'Illumination des corps transparants. (l. R. 69. p. 1102—1100 (1866).
 L. Sohnoke. Polarisirte Fluorescenz; ein Boltrag zur kinetischen Theorie der feston Körper. Wiedem. Ann. 58. p. 422 (1896).

⁴⁾ E. Becquerel, La lumière, see causes et ses affets. Paris 1867. — Ich füge sur Bequemilchkeit des Lesors die Stellen bei, an denen man Angaben über Finorescenz findet. Bd. I. p. 218, 258 (Flüszigkeiten im Phosphoroscop), p. 801 (Stokes'sche Regel), p. 816 (Unterschied zwischen Fluorescenz und Phosphoroscenz; Methoden zur Fluorescenz; Körper, die auf der Grenze stehen; Dauer der Fluorescenz), p. 828 (Danionstrationsverzuche), p. 836 (gleichzeitige Fluorescenz und Phosphoroscenz von zahlreichen Mineralien), p. 878 (Uranverbindungen), p. 881 (Platinooyanüre), p. 858 (Anthracen, Naphtalin), p. 807 (Einflusz des Aggregutzustandes), p. 400 (Absorption des wirksenen Lichtes in Fluorescenzkürpern), p. 408 (Versuch, Wärnscstrahlen im Fluorescenzspootrum zu findem).

Fluorescenz. 875

und Stenger eintraten, wurden nach und nach die verschiedensten, die Finorescenz berührenden Fragen behandelt. Wie es moisteus geht, blieb dabei kanm einer der Haupttheilnehmer völlig im Recht, vielmehr liegen die Dinge so, dass fast in jeder Publication einzelne Punkte enthalten sind, die sich im weiteren Verlauf der Discussion als unrichtig herausgestellt haben. Es wird daher gut sein, zunüchst eine kurze Uebersicht über den Verlauf des Streites im Allgemeinen zu geben; dann wollen wir die einzelnen Arbeiten in fbrer chronologischen Reihenfolge eingehender verfolgen. Wir wollen dabei drei ganz verschiedene Punkte unterscheiden, um die sich der Streit dreht. Der erste dieser Punkte ist die Frage nach der strengen Gültigkeit des Stokes'schen Gesetzes. Der zweite ist die Frage nach der Richtigkeit der von Lommel anfgestellten Theorie für die Flaorescenzerscheinungen im Allgemeinen; und der dritte ist die Frage nach der Richtigkeit der von Lommel unabhängig von speciellen Vorstellungen über das Wesen der Fluorescenz abgeleiteten Regeln für die Helligkeit des Fluorescenzlichtes in seiner Abhangigkeit von Concentration, Schichtdicke etc. Neben diesen Hauptfragen goht noch eine Anzahl weiterer von geringerer Bedeutung, die bei Gelegenbeit der einzelnen Arbeiten besprochen werden sollen.

. 506. Es scheint zunächst sehr leicht, die erste Frage zu entscheiden. Man hatte nur mit verschiedenen Wellenlangen die Fluorescenz zu erregen und dann zuzusehen, ob sich unter den erregten Wellen solche befinden, die kürzer sind als das erregende Licht. In Wirklichkeit ist es jedoch sehr schwer, auf diese Weise zum Ziele zu kommen, und hierin liegt der eigentliche Grund, weshalb sich der Streit so lange Zeit hinzog. Nehmen wir einmal an, wir hitten vollkommen homogenes Licht von der genügenden Intensität zur Verbote, so wird des Fluorescenzlicht aus einer allmählich nach beiden Seiten abklingenden Spectralbande bestehen. Bei einer solchen ist es aber nicht midglich, genan anzugeben, wo ihre obere oder untere Grenze liegt. Diese wird sich vielmehr, je nach der Intensität des Fluorescenzlichtes resp. des erregenden Lichtes zu verschieben scheinen, und zwar wird dies in besonderem Maasse der Fall sein, wenn man, wie das damals ausschlieselich geschah, mit dem Ange beobachtet. Trifft es sich nun, dass die festzustellenden Wellenlangendifferenzen klein sind — und auch dies ist bei den untersuchten Beispielen der Fall - so wird die Entscheidung schwierig. Sie wird offenbar um so sicherer, je grösser die Intensität des Fluorescenzlichtes, oder was hier auf dasselbe herauskommt, des erregenden Lichtes ist. Will man dieses aber sehr hell machen, so ist es nicht möglich, mit einem sehr reinen Spectrum zu arbeiten. Dann aber führt man eine neue Fehlerquelle ein, denn sobald man der zu prüfenden Lichtart fremdes Licht beimengt, hat man den schwierigen Nachweis zu erbringen, dess dieses fremde Licht nicht die Ursache der gegen das Stokes'sche Gesetz verstessenden Fluorescenz ist. Bedenkt man ferner, dass es auch heute noch eine schwierige Aufgabe ist, für eine gegebene Wellenlange eine intensive Strahlungsquelle herzustellen und dass zu den

bereits genannten Fehlerquallen noch die Diffusion und Reflection an den Linsen und dispergirenden Theilen der Spectralapparate hinzukommt, so kunn es nicht überraschen, dass sich der Streit meist um die Versuchsanordnung dreht, dass der eine Beobachter nicht wiederfinden kann, was der andere gesehen hat sobald er eine andere Versuchsanordnung benutzt, und endlich, dass jeder je nach seiner persönlichen Erfahrung geneigt ist, die Mitugel oder die Vorzüge einer bestimmten Methode höher einzuschätzen. Methoden sind nun wieder verschieden, je nachdem eine "monochromatische" Lichtquelle oder spectral zerlegtes "homogenes" Licht zur Erregnug benutzt, oder ob mit spectral zerlegtem Lichte nach der Methode der gekrenzten Prismen gearbeitet wird, endlich verschieden auch nach der Art der Beobachtung des Fluorescenzlichtes. Wir wollen an dieser Stelle die Verfahren der einzelnen Beobachter nicht eingehender betrachten. Ein gewisser Abschluss des Streites wurde erreicht, als E. Hagenbach, der am langsten und einigsten für die Gultigkeit des Stokes'schen Gesetzes eingetreten war, sich durch gemeinson mit Stenger ausgeführte Versuche überzeugte, dass gewisse Bedenken, die er festgehalten hatte gegen die Beweiskraft der Lommel'schen Versuchsanordnung, welche allein in Folge ihrer besonderen Lichtstürke die Abweichungen von der Stokes'schen Regel deutlich hervortreten lies, in der That beseitigt werden können. Damit fiel denn von selbst der Widerspruch gegen die Gegner der Stokes'schen Regel. Allein es kann nicht geleugnet werden, dass der Beweis gegen Stokes keineswegs mit der Vollständigkeit geführt worden war, wie man es wohl wünschen müchte. Eine vollkommenere Methode, ihn zu erbringen, besteht offenbar in der photometrischen Ausmessung der Fluorescenzbanden, wenn die Erregung durch moglichst homogenes Licht erfolgt. Der Verlauf der Intensitätscurven selbst mstattet dann nicht nur, die Grenzen der Emissionsbanden viel genauer zu bestimmen, als dies irüher möglich war, sondern ihr Character bietet zugleich ein gutes Mittel, um zu entscheiden, ob Fehlerquellen, wie die früher so viel disontirten, zu berücksichtigen sind oder nicht. In der That haben Nichols und Merritt') in der jüngsten Zeit in dem ausgeführten Sinne eine Prüfung der Stokes'schen Regel vorgenommen, und sie sind dabei zum Schlusse gulangt, dass die Regel für keine der geprüften Substanzen Gültigkeit habe.

597. Der zweite obengenannte Punkt betrifft die Lommel'sche Theorie. Da wir uns weiterhin eingehender mit ihr zu beschäftigen haben werden, so sei an dieser Stelle nur erwähnt, dass Lommel in Ausgrstaltung einer bereits 1862 geäusserten Idee 2) versucht, aus dem Begriff der

¹⁾ E. L. Nichols and E. Merritt, The spectrophotometric study of fluorescence. Phys. Rev. 18. p. 122—128, p. 405—418 (1904). — Studies in luminescence. Phys. Rev. 19. p. 18—86 (1904). — E. L. Nichols, Die neuero Forschung über die Physik der Fluorescenz. Jahrt. Radiosctivität 2. p. 149—186 (1905).

²⁾ Vergl. \$ 589.

Resonanz, im Verein mit stark gedämpften Fluorescenz-Schwingungen, das Auftreten und den continuirlichen Character der Fluorescenz-Spectren zu erklären. Er ist dabei genöthigt, im Ultraroth resp. im Ultraviolett der Absorptionsspectren bestimmte Absorptionsstreifen anzunehmen, über deren Lage die Theorie gewisse Voraussetzungen machen muss. Gegen beide Theile der Theorie sind nun von verschiedenen Seiten Einwände gemacht worden, die sich entweder gegen die Art richten, wie die Entstehung eines continuirlichen Spectrums abgeleitet wird, oder die sich auf Versuche stützen, bei denen keine Absorptionsstreifen an den von der Theorie verlangten Stellen nachgewiesen werden konnten. Lommel hat seine Theorie lebhaft vertheidigt und, wie es scheint, auch stets festgehalten. Es kann jedoch nicht zweifelhaft sein, dass seine Gegner Recht hatten, und dass die Theorie weder vom mathematischen Standpunkte aus einwandfrei ist, noch dass sie genügt, um auch nur die einfachsten thatsächlichen Verhältnisse darzustellen.

Anders steht es jedoch mit den an dritter Stelle genannten Berechnungen Lommels. Sie sind, wie auch durch neuere Versuche bewiesen wird, richtig, und Hagenbach hat seinen aufänglichen Widerspruch dagegen selbst zurückgezogen.

598. Wir wollen uns nun den einzelnen Arbeiten zuwenden. Den Anfang machen einige Publicationen von Pierre!). Er geht aus von der Bemerkung von Stokes, dass die Fluorescenz ein neues chemisches Prüfungsmittel abgeben könne, welches für die Trennung organischer Verbindungen von grossem Werthe sein würde. Um dies zu prüfen, legt er sich die Fragen yor: 1. ob das Fluorescenzlicht überhaupt eine für jeden Körper unveränderliche und characteristische Erscheinung sei, 2. ob die Fluorescenz gemengter Substanzen additiv sei oder nicht. Es gilt also für ihn, die Lage der Fluorescenzmaxima und ihre Abhängigkeit vom erregenden Licht zu ermitteln. Pierre project dazu mit Halfe von Prismen und Linsen aus Bergkrystall und eines ebenen Metallspiegels ein möglichst reines Spectrum auf die Oberfliche der zu untersuchenden Flüssigkeit. Eine Cylinderlinse vereinigt die Strahlen zu einer Lichtlinie von nicht ganz einem Millimeter Breite; diese wird durch ein Prisma oder einen Spectralapparat betrachtet. Je nach dem Verhalten des abgeleiteten Spectrums unterscheidet Pierre zwei Arten von Phorescenz. Besteht jenes nur aus einer Bande von zwar wechselnder Intensitat, aber constantem Wellenlängenbereich, so nennt er dies einfache Fluorescenz. Treten mehrere Banden auf, ändern sich also die Theile des Flucrescenzlichtes bei Erregung mit verschiedenen Wellenlängen, so wird dies

¹⁾ V. Pierre, Ueber die Anwendung der Fluorescens zur Erkennung von fluorescironden Stoffen in Mischungen mit anderen fluorescironden und nicht fluorescironden Stoffen. Sitzber. behm. Ges. Wiss. Prag. 2. p. 60—82 (1862). — Ergebnisse einiger Untersuchungen mit Aesculin und Brazin, nebst den Fluorescenserscheinungen beim Purpurin. Sitzber. behm. Ges. Wiss. Prag. 2. p. 82—85 (1868). — Beiträge zur genaueren Kenntniss der Fluorescenzerscheinungen. Ber. Wien. Acad. math. nat. Kl. 58, 1L p. 704—727 (1800).

zusammengesetzte Fluorescenz genannt. Pierre findet also, dass des Fluorescenzlicht aus einer Auzahl von einander unabhängigen Banden besteht, nud er sucht dies durch die Annahme zu erklären, dass fluoreseirende Körper mit mehreren Banden Gemische seien (z. B. Quassiatinctur, Lakmustinctur, Purpurin, Uranglas). Weiter ergiebt sich, dass der Beginn des Fluorescenzlichtes stets an derselben Stelle des erregenden Spectrums liegt, ebenso wie das Maximum des Fluorescenzichtes; beide sind also für die Substanz characteristisch, freilich immer nur bei Benutzung derselben Lichtquelle. Verwondet man statt des Sonnenlichtes künstliches Licht, so kann je nach der Naturdesselben Beginn und Maximum der Fluorescenzwirkung an anderer Stells In wieweit dies mit der Absorption zusammenhängt, untersucht Pierre nicht. Auch innerhalb des Spectrums des erregten Lichtes soll das Maximum stets an der gleichen Stelle liegen, unabhängig von der Wellenlunge des erregenden. Pierre schliesst, dass die Zusammensetzung des erregten Lichtes bei einfacher Fluorescenz constant sei; welche Farbe man auch zur Auregung verwendet, die Intensitätscurve im erregten Lichte zeigt stets den gleichen Verlauf, wenn sie auch je nach der Wellenlange des erregenden Lichtes verschiedenen Maasstab besitzt. Es kann also unter Umständen die Intensität gleich Null sein; dann ist sie es jedoch im ganzen Fluorescenz-Spectrum. Pierre kommt hier also zu ganz den gleichen Resultaten, wie in allemeuester Zeit Nichols und Merritt. Merkwürdig bleibt, das er nicht den Widerspruch bemerkt, in den er sich mit seinen eigenen Abbildungen setzt, aus denen die Gültigkeit der Stokes'schen Regel hervorgeht, die mit der constanten Zusammensetzung unverträglich ist. So ist es denn gekommen, dass Pierre spater für und wider die Stokes'sche Regel citirt wurde. Des weiteren untersucht Pierre, der im ganzen sorgfältig gearbeitet hat, den Einfluss des Lösungemittels und zugesetzter Chemicalies. Er findet, dass ein fluorescirender Stoff in verschiedenen Lösungsmitteln vorsoldeden fluorescire; in einem bestimmten Lüsungsmittel ist die Zusammensetzung des erregten Lichtes unabhängig von der Concentration; jedoch besitzt die Intensität des Fluorescenzlichtes bei einer bestimmten Concentration ein Maximum. In Bezug auf den Einfluss zugesetzter Säuren oder Alcalieu ergeben sich keine durchgreifenden Gesetzmässigkeiten; einzelne Stoffe werden durch Zusatz von Sauren, andere durch Zusatz von Alcalien stark fluorescirend; nur HJ und HCl sollen stats die Fluorescenz zerstören. Die Betrachtungen, die Pierre über den Unterschied von Fluorescenz und Phosphorescenz anstellt, bringen nichts Neues.

500. Die nächste erwähnenswerthe Arbeit über Fluorescenz nach Pierre rührt von E. Hagenbach i her. Sie behandelt die optischen Eigenschaften des Blattgrüns, insbesondere den Zusammenhang zwischen Ab-

¹⁾ E. Hagenbach, Untersuchung der optischen Eigenschaften des Blattgrüns. Pogg. Am. 141. p. 245—275 (1869).

sorption und Fluorescenz, und findet an diesem Stoffe die Stokes'sche Regel bestatigt, obwohl das Fluorescenzlicht bis an die untere Grenze des Absorptionsstreifens reicht. Wir wollen hier nicht weiter auf sie eingehen, da Hagenbach die gleiche Substanz später noch wiederholt untersucht hat. Es folgt nun die erste Publication von Lommelin, in welcher ef das Stokes'sche Gesetz als ungültig bezeichnet und zugleich die bereits früher 1) geäusserten Ideen über die Natur des Fluorescenzvorganges weiter ausführt. Wir wollen den experimentellen Theil der Arbeit von dem theoretischen trennen. Im ersteren untersucht Lommel das damals neu entdeckte Magdalaroth (Naphtalinroth), farner Chlorophyll, sowie einige schon früher vielfach untermichte Substanzen. Bei Benutzung der von Pierre angewendeten Methode der Beobachtung scheint Lommel nichts an der Lösung des Magdalaroths gesehen zu haben, das gegen das Stokes'sche Gesetz verstiess. Wenigstens bemerkt er nichts darüber. Als dagegen das Licht einer Natriumflamme zur Erregung der Fluorescenz verwendet wurde, zeigte sich, dass das erregte Licht zwar in der D-Linie einen schnellen Intensitätsabfall aufwies, dass es jedoch, wenn auch schwach, so doch deutlich wahrnehmbar über die D-Linien hinunter bis ins Grin reichte. Wurde dann Sonnenlicht durch ein Rubinglas geschickt, das nur Wellen bis nicht ganz zur D-Linie durchliess, so konnte in dem Spectrum des Finorescenzlichtes ausser Roth und Orange auch noch Gelb und Grün nachgewiesen werden. Da stets die Fluorescenz durch einen bestimmten Absorptionsstreifen erregt wird, so lässt sich das Ergebnis auch so aussprechen, dass ein activer Absorptionsstreifen in das von ihm erregte Fluorescenzspectrum hineinfällt. Lommel schliesst also: das Stokes'sche Gesetz gilt nicht; es ist kein Gesetz, soudern nur eine Regel. Bei Berücksichtigung der Absorption der Lüsung ergiebt sich: das Pluorescenzspectrum beginnt an derselben Stelle, wie das in concentrirter Lösung absorbirte. Einem jeden Maximum der Absorption entspricht an derselben Stelle ein Maximum der Fluorescenz. Auch das Chlorophyll soll sich nach Lommels. allerdings hier weniger sicheren Beobachtungen, wie Magdalaroth verhalten. Nun schliessen sich sogleich theoretische Betrachtungen an: Lommel theilt die fluorescirenden Körper (er müsste eigentlich sagen, die absorbirenden) in drei Klassen. Als Körper der ersten Klasse bezeichnet er diejenigen, bei welchen Absorptionsgebiet und Fluorescenzgebiet zusammenfallen, bei welchen also jeder wirksame Strahl das ganze Fluorescenzepectrum erregt und die Stokes'sche Regel nicht gilt. In die zweite Klasse gehören diejenigen Körper, bei welchen der active Absorptionsstreif im Bereich der kurzen Wellen liegt. Bei ihnen gilt die Stokes'sche Regel. In die dritte Klasse rechnet Lommel die Körper mit gemischter Fluorescenz, die die beiden

¹⁾ E. Lommel, Ucber Fluorencens. Pogg. Ann. 149, p. 20-51 (1871).

E. Lommel, Versuch einer Theorie der Fluorescens. Pogg. Ann. 117. p. 642—646 (1802). — Vergl. § 580.

Merkmale der beiden ersten Klassen vereinigen. Wie früher Pierre, so nimmt nun Lommel an, dass solche Körper entstehen, wenn zwei Körper der Klasse I und der Klasse II mit einander gemischt werden, ohne chemisch auf einender einzuwirken. Zur Erklärung der Fluorescenz und der Begründang der genannten Eintheilung geht Lommel aus von dem Begriff der Resonanz. Er nimmt an, dass die Absorption von verschiedenen Stellen des Spectrums aus erfolgen könne, nämlich entweder an der Stelle, wo die Eigenschwingung des Moleculs übereinstimmt mit der Schwingungszahl des erregenden Lichtes, oder an der Stelle, wo diese ein ganzzahliges Multiplum der ersteren ist. Die erste Art der Absorption wird Absorption "durch Resonanz", die zweite Absorption "durch Obertone oder durch Untertone" genannt. Der erste Pall soll vorliegen bei den fluorescirenden Körpern erster Art, der zweite bei den Körpern zweiter Art, die also sowohl im Ultraviolett wie im Ultraroth Absorptionsstreifen besitzen mitseten. Um nun zu erklüren dass trotzdem sichtbares Fluorescenzlicht auftritt, nimmt Lommel au, dass auch die Emission nicht nur innerhalb des eigentlichen Absorptionsstreifens erfolge, soudern dass ausser den eigentlichen Resonanztonen auch, wie bei acustischen Vorgangen, Sammations- und Differenz-Tone auftreten. Wo man also bei im Blau oder im Ultraviolett gelegenen Absorptionsstreifen sichtbare Fluorescenz wahrnimmt, soll diese als Differenzschwingung einer ultravioletten und ultrarothen Fluorescenz erster Art aufzufassen sein.

In einem dritten Theile seiner Arbeit giebt Lommel dann noch seiner Theorie eine mathematische Form. Wir wollen auf diese jetzt nicht eingehen, ebensowenig wie auf eine Kritik der Versuche und der Theorie Lommels. Ein grosser Theil der Einwände, die gemacht werden können, wird uns bei der Besprechung der weiteren Arbeiten von selbst begegnen; im übrigen sei auf die Darstellung der Lommel'schen Rechnung im dritten Abschuitt verwiesen.

600. Der erste Einwand, der damals gegen Lommels Abhandlung erhoben wurde, richtete sich gegen einen in der That schwachen Punkt derselben, wenn das Bedenken auch noch nicht absolut scharf ausgesprochen wurde. Obermann!) bemerkte nämlich, dass auch bei Hinzunahme der Differenztöne das Spectrum aus einzelnen hellen Linien bestehen müsse, falls die Molecule der fluorescirenden Substanzen auf eine bestimmte Anzahl einfacher pendelartiger Schwingungen abgestimmt seien. Nach der Lommel'schen Theorie bleibe es unerklärlich, dass das Fluorescenzlicht aus einem continuirlichen Spectrum bestehe. Wir werden sehen, in welcher Weise dieser Punkt für Lommel Veranlassung wurde, seine Theorie umzugestalten.

601. Gegen verschiedene Seiten der Lommel'schen Arbeiten richtete nun Hagenbach²) seinen Angriff. Es ist bereits erwähnt worden, dass et

i) J. Obermann, Bemerkungen zur Theorioder Fluorescons. Pogg. Ann. 143. p. 600 (1971).

²⁾ H. Hagenbach, Versuche über Fluorescenz. Pogg. Ann. 146. p. 65-89, p. 252-257, p. 375-405, p. 508-588 (1672).

Fluorescenz 881

bei einer sorgialtigen Untersuchung des Chlorophylls, nach anfänglichen Zweifeln an der Gilltigkeit der Stokes'schen Regel zum Schlusse gekommen war, dass dieselbe streng gelte. Damals hutte er schon angekundigt, dass er weltere Substanzen untersuche. Nunmehr wird die Fluorescenz von 36 Substanzen beschrieben, unter denen sich anch diejenigen befinden, au denen Lommel eine Abweichung von der Stokes'schen Regel gefunden hatte. Hagenbach pruft dabei jede Substanz nach drei Richtungen bin. namlich 1. in Bezug auf die Greuzen und Lage der Maxima der Fluorescenzwirkungen im erregenden Spectrum, 2. in Bezug auf das Absorptionsspectrum der Substanz und seine Beziehung zu 1, 3. in Bezug auf die spectrale Zusammensetzung des erregten Lichtes. Allein hiermit begnügt er sich nicht; auch die meisten von Stokes und seinen Nachfolgern angeschnittenen Fragen, die den Einfluss der Concentration, die Dauer der Fluorescenz etc. betreffen, werden mit in den Krois der Untersuchung gezogen. So hat Hagenbach ein reichhaltiges und werthvolles Beobachtungsmaterial über Fluorescenz gesammelt, und wenn sich später auch gezeigt hat, dass in der That Lommel mit seiner Ansicht Recht hatte, dass das Stokes'sche Gesetz nicht allgemein gültig sei, so berührt das doch nur einen Paukt der Hagenbach'schen Arbeiten. Gerade der lange Streit, der über diese, nach dem früher Ausgeführten nicht leicht in fiberzougender Weise zu beantwortende Frage geführt worden ist, hat ganz besonders zur Verbesserung der Verfahren zur Untersuchung der Fluorescenzerscheinungen und zur Verfeinerung unserer Konntnisse über dieselben beigetragen. Da später in der systematischen Darstellung noch sehr häufig auf die Einzelheiten der Ergebnisse Hagenbachs zurückgegriffen werden muss, so wollen wir uns hier damit begutigen, einige Punkte hervorzuheben, die entweder allgemeinere Bedeutung haben, oder Veranlassung zu späteren Publicationen geworden sind.

Die Untersuchungsmethode Hagenbachs - wie bereits hervorgehoben, mit Rücksicht auf die Prüfung der Stokes'schen Regel ein wichtiger Punkt - bestand meistens darin, ans einem Sonnenspectrum mittels eines Spaltes ein Stück homogenen Lichtes abzusondern. Dasselbe fällt durch eine Lines auf die freie Oberfische der fluorescirenden Flüssigkeit, die sich in einem Dunkelkasten befindet. Ueber der Flüssigkeitsschicht ist ein weisses PorzellantMelchen angebracht, das die eine Halfte der farbigen Lichtlinie auflangt. Ein Spiegel nebst Linse wirft das von der Flüssigkeit ausgestrahlte Licht sowie das von der Porzellantafel reflectirte auf den Spalt des Spectralapparates. Unter Umständen wird auch direkt durch ein Prisma mit dem Auge beobachtet. Man sieht nun, wenn erregendes Licht einfallt, zwei neben einander liegende Spectra. Das eine besteht aus dem erregenden Lichte, das andere aus dem Fluorescenzlichte. Ausserdem stellt Hagenbach noch Versuche an mit absorbirenden Medien und zwar entweder in der Weise, wie dies früher von Stokes geschehen war oder auch, indem er die fluorescirenden Flüssigkelten in doppelwandige, mit Stickstoff oder Wasserstoff gefüllte Gelsalerröhren bringt. Endlich werden hin und wieder auch gefärbte Flammen benutzt.

Wir wollen von den Resultaten hier nur diejenigen für Naphtalinroth erwähnen. Fig. 98 veranschaulicht das Resultat, das Hagenbach bei An-

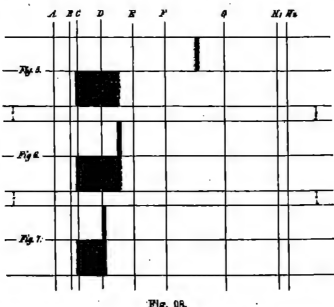


Fig. 08.

regung mit verschiedenen Wellenlängen erhält. Die beiden zusammengehörigen Spectren sind neben einander gezeichnet. Zu oberst steht jedesmal das erregende, in welchem der schmale dunkle Streif den benntzten Bezirk bedeutet, dessen Wellenlange man ungefähr aus den angezeichneten Fraunhofer'schen Linien entnehmen kann. Darunter steht das zugehörige Fluorescenzepectrum. Nähert man sich vom blauen Ende her der unteren Grenze desselben mit dem erregenden Streifen, indem man das Sonnenspectrum über den Spalt in der Kastenwand wandern lässt, so beginnt, wie Hagenbach findet, das Fluorescenzspectrum sich an seinem unteren Ende zu verkürzen: das erregende Licht "schiebt das Fluorescenzlicht vor sich her", d. h. die Stokes'sche Regel gilt.

Auch mit einer Natriumflamme wiederholt Hagenbach die Lommel'schen Versuche. Er findet sie aber nicht bestätigt, sieht vielmehr, dass das Naphtalinroth im Lichte der D-Linien mehr rothgelb, statt wie sonst gelb fluorescirt, ein Beweis, dass sich sein Spectrum am unteren Ende gemäss der Stokes'schen Regel verkürst habe. Endlich hält Hagenbach auch die Versuche mit rothen Kupfergläsern als Lichtfiltern nicht für beweisend, da er nur dann gegen die Stokes'sche Regel verstessendes Licht im Fluorescenzepectrum findet, wenn das rothe Glas nicht dick genug ist, um das Sounenlicht von allen Strahlen unterhalb des Orange zu befreien. Er erklärt also Lommels Beobachtung für irrig, und zwar soll der Irrthum vermsacht sein durch die Fluorescenzwirkung des Swanspectrums, das in der Natriumslamme noch neben den D-Linien auwesend ist, sowie durch die continuirliche Emission des die Kochsalzperle tragenden glühenden Platindrahtes.

Ashnliche Resultate wie beim Naphtaliuroth findet Hagenbach auch bei den übrigen finorescirenden Kürpern. Er zieht derens unter Betonung der grossen Complication und Mannigfaltigkeit der Erscheinungen, durch die es schwierig werde, allgemeine Schlüsse zu ziehen, eine Reihe von Folgerungen, von denen die wichtigsten angeführt sein mögen. 1. Die Fluorescensspectra bestellen aus einer wechselnden Anzahl von Maxima (Banden), die in jedem Theil des Spectrums liegen können. 2. In den meisten Fällen entspricht jedem Maximum der Absorption ein Maximum der Fluorescenz; jedoch hat diese Regel viele Ausnahmen; es giebt Beispiele, wo einzelnen Absorptionsmaxima kein Fluorescenzmaximun entspricht, und auch solche, wo zahlreiche Absorptionsmaxima nur ein Fluorescenzband liefern, endlich auch solche, wo eta Absorptionsmaximum mehrere Fluorescenzmaxima liefert Pierre ist Hagenbach der Ansicht, dass nicht jeder Stoff mit mehreren Fluorescanzmaxima ein Gemenge verschiedener Substanzen sei. Stokes'sche Regel gilt, 5, Die Satze von Pierre, dass das Fluorescenzspectrum constante Zusammensetzung und constante Lage des Maximums habe, sind falsch. 6. In verschiedenen Lüsungsmitteln ist sowohl die Lage der fluorescenzfähigen Absorptionsstreifen wie der Fluorescenzmaxima verschieden. 7. Es giebt Körper, die fest fluoresciren, gelüst gar nicht, solche, die sowohl im festen wie flüssigen Zustand fluoresciren und solche, die nur gelöst fluoresciren. 8. Da die Stokes'sche Regel gilt, so ist jede Theorie (speciell die von Lommel) unrichtig, die Abweichungen davon ergiebt.

Die soeben besprochene umfangreiche Arbeit ergänzte Hagenbach zwei Jahre später durch eine weitere Mittheilung!), in der er die Fluorescenz einer Reihe weiterer Substanzen, insbesondere von Platindoppelsalzen, beschreibt und einige nebensächliche Angaben seiner früheren Arbeit richtig stellt. Principiell Neues ergiebt sich nicht daboi.

602. Gleichzeitig mit dieser dritten Publication Hagenbachs beginnt auch Lubarsch sich mit der Streitfrage zu beschäftigen. Er wendet eine etwas andere Untersuchungsmethode an als Lommel und Hagenbach.

Zur Belichtung der fluorescirenden Flüssigkeit wird ein Vierordt'scher Spectralapparat benutzt. Die Ocularblende dient dazu, die betreffende erregende Wellenlange aus dem Spectrum auszublenden. Die zu prüfende Substanz wird in ein dünnes Gefüss mit planparallelen Wänden gebracht, dessen eine Seite auf der oberen Halfte mattirt ist. Beobachtet man in schräger

¹⁾ E. Hagon bach, Forners Varsuche über Fluorescenz. Pogg. Ann. Jubelhand p. 303 -- 314 (1874).

²⁾ O. Lubarsch, Usber Fluorescenz. Pogg. Ann. 153. p. 420-440 (1874).

Richtung, so sicht man auf dem matten Theile die erregende Lichtlinie, auf dem unteren die aus Fluorescenzlicht bestehende Linie. Beide werden durch ein Spectroscop betrachtet. Das Resultat ist dasselbe, wie bei der Methode von Hagenbach. Lubarsch sieht aber einen Vortheil darin, dass man mit größerer Sicherheit bestimmte Theile des erregenden Spectrums unblenden und ihre Wellenkinge bestimmen kann. Den nahellegenden Einwurf, dass die Absorption der beobachteten Flüssigkeitsschicht selbst störend wirke, halt Lubarsch nicht für erheblich, solunge man mit sehr verdünnten Lösungen arbeite. Ausser der beschriebenen Methode benutzt Enbarach weh die Methode von Hagenbach und die Methode der gekrenzten Spectren. Bei allen untersuchten Substanzen findet Lubarsch nun die Stokes'sche Regel bestätigt; ausserdem aber glaubt er einige andere Regeln aufstellen zu können. Insbesondere sollen die kürzesten noch erregten Wallenlängen mit dem Maximum des activen Absorptionsstreifens zusammenfallen, sofern die Fluorescenz einfach ist, d. h. aus nur einem Bande besteht. Erregt man also mit Wellen, die unterhalb des Absorptionsmaximums liegen, so fallt die untere Grenze des Fluorescenzspectrums mit diesem zusammen. Ist dagegen die Wellenlänge grösser, so verschiebt sich die untere Grenze nach dem Stokes'schen Gesetz. Wir werden sehen, dass sich auch diese Rogel nicht bestittigt hat. Der erste, der Widerspruch gegen sie erhob, war Sorby'), der eine Anzahl Pflanzenfarbstoffe fand, bei welchen die Fluorescenz von grösserer Wellenlange war, als das Maximum des Absorptionsstreifens. Freilich fand Sorby in fast allen diesen Fallen, dass die untersuchte Substanz sich in verschiedene Componenten zerlegen liess, der Art, dass der zur Finorescenz gehörige Absorptionsstreifen bei der einen dieser Componenten im Ultraviolett lag. Allein andere nicht zerlegbare Körper bildeten anscheinend eine Ausnahme von der Regel Lubaracha.

608. Ehe wir jedoch diesen Punkt weiter verfolgen, müssen wir urwähnen, dass sich gleichzeitig mit der ersten Arbeit von Hagenbach auch Sellmeier? mit der Theorie des Fluorescenzvorganges beschüftigt latte. Sellmeier erwähnt in seiner berühnten Abhandlung über die Dispersionstheorie in 5 5 bei Gelegenheit der Ableitung der Absorption aus seinen Schwingungsgleichungen auch die Fluorescenz, die er als Emission ausleht, die den freien Schwingungen der Körpertheilehen entspricht, und die jedosmal einsetzen soll, wenn eine Schwingungsreihe im errogenden Licht ihr Emle erreicht hat, was allerdings Millionen Mal in der Seeunde vorkommen könne. Sellmeier versteht dabei unter einer Schwingungsreihe die mittlere Auzahl

1) H. C. Sor by, On the connection between fluorescence and absorption. Monthl. Meroscop. Journ. 18. p. 181—104 (1875).

²⁾ W. Scilmeter, Ueber die durch die Aetherschwingungen erregten Mitschwingungen der Körpertheilehen und deren Rückwirkungen auf die ersteren, besonders zur Erklärung der Dispersion und ihrer Anomalien. Pogg. Ann. 145. p. 500—421, p. 520—540 (1872), — 147. p. 886—403, p. 525—554 (1872). Man sehe 145. p. 584.

Schwingungen, die in einem Lichtstrahl von zwei Nullwerthen der Amplitude eingeschlossen sind (mun vergleiche über die Vorstellung, die Sellmeier von einem Strahl natürlichen Lichtes hat und über die Kritik dieser Vorstellung Cap. IV). Die absorbirende und die emittirende Thätigkeit der Körpertheilchen sollen sich nur dadurch unterscheiden, dass im ersten Fall die erregten Schwingungen eine Schwitchung des einfallenden Lichtes bewirken, im zweiten jedoch als ausgestrahltes Licht in die Erscheinung treten. Sellmeier bemerkt dabei, er wolle später noch genauer auf den Gegenstand zurückkommen. Dies ist jedoch nicht geschehen. Soviel sich aus den kurzen, soeben angeführten Bemerkungen ergiebt, sind die Vorstellungen Sellmeiers nahe verwandt mit denjenigen von Stokes, können freilich ebensowenig wie diese darauf Anspruch machen, mehr zu sein, wie ein erster und sicherlich nicht genügender Ausatz zu einer Theorie.

604. Gegen Lubarsch und Hagenbach wendet sich nun Lommel'), indem er erneut die Substanzen untersucht, bei denen er früher eine Abweichung von der Stokes ischen Regel gefunden hatte. Gegen seine Versuche mit Naphtalinroth war der Einwand gemacht worden, dass die benutzte Natriumflamme ausser dem Licht der D-Linion noch ultraviolettes Licht enthalten habe, das die gegen die Stokes'sche Regel verstossende Fluorescenz verursacht baben konne. Lommel sucht diesen Einwand zu entkraften, indem er zeigt, dass weder das Licht der nichtleuchtenden Flamme noch des continuirliche Licht des das Salz tragenden Platindrahtes, noch endlich der continuirliche Theil des Flammenspectrums des Natriums stark genug seien, um den Effect hervorzubringen. Auch mit rothem Lichte, das durch zwei Rubingläser gegangen ist, gelingen Lommel erneut die Versuche, und er kommt endlich auch zu dem gleichen Resultate wie früher, wenn er spectral zerlegtes Sonnenlicht verwendet. Daza wird mit Hülfe einer Linee und eines hinter derselben aufgestellten Prismas das von dem Spalt des Hellostaten kommende Ideht in ein Spectrum ausgebreitet. Die fluoreschende Flüssigkeit befindet sich in einem mit Spalt versehenen Dunkelkasten und zwar in cylindrischen Fleschen. Der Spalt schneidet einen Streifen aus dem Sonnenspectrum aus, und eine Linse væreinigt die diesem Streifen angehörenden Strahlen wieder auf der Wand der Flasche. Diese trägt einen weissen Fleck, um mit Hülfe des an ihm reflectirten Lichtes stets das erregende Licht kontrolliren zu können. Das Spectrescop, durch das das Fluorescenzlicht beobachtet wird, wird möglichet nahe an die Flasche heran gebracht. Es ist nöthig, auf diese Details einzugehen, da sich gegen sie später erhobene Einwände richten. Bei der geschilderten Art der Beobachtung erhält man ausser dem Bilde des zweiten Spaltes immer noch ein diffuses Bild des dispergirenden Prismas mit auf der Flusche. Lommel sucht dem Einwand, dass das Licht dieses Bildes möglicher Weise die "falsche" Flaorescenz verursache, dadurch vorzubengen, dass er das auf das Prisma

¹⁾ E. Lommol, Ueber Fluoroscone. Pogg. Ann. 189. p. 514-585 (1870).

fallende Licht vorher schon einmal vermittelst eines Prismas für gerade Durch. sicht in ein unreines Spectrum zerlegt, aus dem dann der eigentliche Spalt ein Stitck herausschneidet. Allein auch bei Anwendung dieser Vorsichtsmass. regeln bleibt das Resultat dasselbe. Endlich stellt Lommel auch mit Hagen. bachs zweiter Methode (vergl. oben) Versuche an. Wenn anch das Resultat hier nicht so deutlich zu Tage tritt, so glaubt Lommel doch mit Sicherheit constatieren zu können, dass auch jetzt noch ein Hinausragen des Fluorescenzspectrums über die untere Grenze des erregenden Lichtes stattfindet. Gegen die Versuche von Lubarsch und Hagenbach wendet Lommel ein, sie selen nicht beweisend, weil zu lichtschwache Methoden angewendet selen, oder weil der Einfluss der Absorption der Lösung die Resultate gefalscht habe. Dies letztere gilt vor Allem von dem Verfahren von Lubursch, bei welchem das von der Oberfläche des fluorescirenden Oculars kommende Licht erst noch die ganze Flüssigkeitsschicht durchlaufen muss, ehe es zum Auge gelangt, Da nun gerade an der fraglichen Stelle die Absorption des Magdalarotte schnell zunimmt, so werden eben die Strahlen am meisten geschwächt, die man beobachten will. Bei Hagenbach soll der Umstand ungunstig sein, dass seine Versuchsanordnung dazu zwingt, mit dem Spectralapparat ziemlich weit von der zu untersuchenden Substanz weg zu gehen. Hierdurch nehme der in dem Fluorescenzlichte vorhandene Bruchtheil von Licht aus tieferen Flüssigkeitsschichten im Verhältniss zu den von der Oberfläche kommenden zu. Jener enthalte aber die aufzusuchenden Strahlen infolge der Absorption nicht mehr, folglich werde deren Auffindung erschwert. Aus dem gleichen Grunde soll auch die Methode der gekreuzten Spectren nicht brauchbar sein. Wir werden auf die Begründung der Behauptung Lommels noch zuräckkommen. Lommel schliesst also, dass seine früheren Buobachtungen einwandfrei seien, und dass es an der Unvollkommenheit der von Hagenbach und Lubarach benutzten Methoden liege, dass diese sein Resultat nicht verifieren konnten. Nun pruft Lommel noch eine Anzahl weiterer Substanzen in der gleichen Weise wie das Naphtalinroth, namlich Chlorophyll, Eosin (damals nen entdeckt), sowie einige Farbstoffe von unbekannter Zusammensetzung. Er findet dabei, dass sich verschiedens Körper hinzichtlich der Stokesischen Regel verschieden verhalten. Einige folgen der Stokes'schen Regel, anders nicht. Lommel theilt hiernach die Körper in drei Klassen, die also zunschat principiell verschieden sind von den Klassen, die er zuerst auf Grund theoretischer Vorstellungen gebildet hatte. In die erste Klasse rechnet er die Körper, die der Stokes'schen Regel nicht folgen, und bei denen jeder überhaupt erregungafähige Lichtstrahl das ganze Fluorescenzspectrum erregt. In die zweite Klasse werden die Körper gerechnet, die der Stokes'schen Regel folgen, bei denen also stets die Wellenlange des erregten Lichtes grösser ist als die des erregenden. Zur dritten Klasse gehören die Körper, die Fluoressensstreifen zweierlei Art besitzen, solche, die dem Stokes'schen Gesetze folgen, und solche, die es nicht thun. Zur ersten Klasse gehören z. B. Naphtalimoth,

Chlorophyll und Eosiu, zur zweiten die meisten bekannten fluorescirenden Substanzen, zur dritten einige der untersuchten Farbstoffe.

- 605. Diese Liste ergunzte Lommel 1) bald darauf durch die Beschreibung der Fluorescenz einer Reihe weiterer Substanzen. Aus der ersten Klasse neunt er jetzt neun, darunter das so viel untersuchte Uranglas, ans der zweiten nennt er 25, meist schon von Hagen bach untersuchte Substanzen, mit dessen Angaben seine Beobachtungen, abgesehen von dem einen wichtigen Punkte. gut übereinstimmen. Aus der dritten Klasse werden sieben Körper genannt und zum Theil eingehend beschrieben. Ausserdem fügt Lommel noch einige Regeln binzu, die innerhalb der drei unterschiedenen Klassen Gültigkeit haben sollen. Zur ersten Klasse sollen nur Körper mit scharfen Absorptionsstreifen gehören, die auch bei grosser Verdünnung noch sichtbar bleiben. Dem absoluten Maximum der Absorption soll im Fluorescenzspectrum des Maximum der Fluorescenz entsprechen. Zur zweiten Klasse sollen alle Körper gehören, die nur eine einseltige Absorption des Spectrums und zwar des brechbaren Endes zeigen. Einzelne Körper, die zu dieser Eintheilung nicht passen, werden als nur scheinbare Ausnahmen bezeichnet, da die ihnen zukommenden scharfen Absorptionsstreifen zwar fluorescenzfähig, allein weniger intensiv seien, als die Absorption am violetten Ende des Spectrums. Zu den Körpern dritter Klasse sollen, ebenso wie zu denjenigen der ersten, nur Substanzen mit scharfen Absorptionsstreifen gehören. Diese Substanzen sollen sich wie Mischungen aus einer Substanz aus der ersten mit einer solchen aus der zweiten Klasse verhalten.
- 606. Die bereits hervorgehobene Bemerkung Lommels gegen die Untersuchungsmethoden von Hagenbach und Lubarsch wird dann für ihn Veranlassung, sich die Intensitätsverhältnisse bei der Erzeugung von Fluorescenzlicht auf mathematischem Wege klar zu machen. Ohne über die Natur des Fluorescenzvorganges bestimmte Voranssetzungen zu machen, leitet Lommel eine Reihe von Sätzen über das Verhältniss der absorbirten Lichtmenge zur emittirten ab, ferner über den Einfluss der Schichtdicke der fluoreschrenden Schicht in Combination mit Absorption auf die Zusammensetzung des Fluorescenzlichtes, endlich über den Einfluss der Concentration. Wir werden auf diese Sätze später noch zurückkommen. Lommel hat durch ihre Ableitung sehr wesentlich zur Klärung der quantitativen Seite des Fluorescenzvorganges beigetragen.
- 607. Unabhängig hiervon ist die Lommel'sche Theorie der Fluorescenz durch "Combinationstöne". Nach Obermann hatte zunächst Wüllner in seinem Lehrbuche") Einwendungen gegen die Lommel'sche Theorie gerichtet, die davon ausgingen, dass das Stokes'sche Gesetz gelte, also die Lommel'-

E. Lommel, Ueber Finorescens. Wied. Ann. 8. p. 118-125 (1878). — Erl. Ber. 1877. 23. Juli.

²⁾ E. Lommel, Die Intensität des Fluorescenzlichtes. Pogg. Ann. 180. p. 75-76 (1877).

⁸⁾ A. Wüllner, Lehrbuch der Experimentalphysik, Bd. IV, 8. Auff. Leigsig 1878.

sche Theorie nicht richtig sein könne, da sie Ungültigkeit dieses Gesetzes ergebe. In einem Anhang zu der erwähnten Arbeit vertheidigt sich nun Lommel hiergegen, indem er sich derauf beruft, dass weder Stokes selbst noch sonst jemand die Gültigkeit der Stokes sehen Regel aus den Principien der Mechanik abgeleitet habe, und dass diese Regel somit nicht a priori als Einwand gegen seine Theorie verwendet werden könne. Wüllner!) konnte darauf mit Recht erwidern, dass er das Stokes'sche Gesetz gar nicht als aus der Theorie abgeleitet, sondern nur als einen Erfahrungssatz hingestellt habe, den er eben, entgegen der Behauptung Lommels, für richtig halte. Wir werden sehen, wie die Discussion zwischen Wüllner und Lommel später noch weiter gegangen ist.

008. Der Widerspruch, auf den die Theorie Lommels über die Entstehung der Fluorescenz gestossen war, wurde vielleicht für ihn Veraulassung, sie nunmehr sorgfältiger durchzuführen. Er tut dies in einer umfangreichen Abhaudlung*), auf die wir hier nur insoweit eingehen wollen, als sie neue Gesichtspunkte enthält. In dem theoretischen Abschnitt werden wir uns ausführlicher mit ihr beschäftigen müssen. Lommels jetzige Behandlung der Aufgabe, die Bewegung eines unter dem Einfluss des einfallenden Lichtes schwingenden Theilchens zu bestimmen, unterscheidet sich von der früheren einmal dadurch, dass er der zu Grunde gelegten Bewegungsgleichung, ühnlich wie es friher von Sellmeier geschehen war, ein der Geschwindigkeit proportionales Reibungsglied hinzufügt. Zweitens unterscheidet sich die jetzige Darstellung von der alteren dadurch, dass Lommel die sich ergebende gaditmpfte Schwingung, die das durch die Lichtschwingungen in Bewegung gesetzte Atom ausführt, nach dem Fourier'schen Batze in einer Reihe von Sinusschwiugungen zerlegt, deren continuirliche Folge als ein continuirliches Spectrum interpretirt wird. Es ergeben sich so eine Reihe von Satzen über die Absorption durch Resonanz (Grundton), Absorption durch die untchsttlefere Octave oder Absorption durch die nächsthühers Octave, ferner über den Verlauf der Absorption innerhalb eines Absorptionsstreifens, über Verschiebung von Spectrallinien durch Dichte- und Druckanderungen; endlich werden eine Reihe von Satzen über die Fluorescenz abgeleitet, die ihrem wesentlichen Inhalte nach mit den bereits in friheren Abhandlungen theils auf Grund theoretischer Ueberlegung, theils auf Grund der Versuche ausgesprochenen Sittzen übereinstimmen. Einer Anspielung Lommels auf die Arbeiten Lallemands mag hier noch gedacht sein, die wir bereits frither erwähnt baben. Lommel sieht nämlich die isochromatische Fluorescenz Lallemands als identisch an mit der Grundtonfluorescenz, die nach seiner Theorie auch im Sichtbaren bel

2) R. Lommel, Theorie der Absorption und Fluoresceus, Wiedem, Ann. 8. p. 251

-28B (1878).

¹⁾ A. Wüllner, Berichtigung zu einer Notiz des Hrn. Lommel, betreffend die Theorie der Fluoreseens. Pogg. Ann. Ergnabd. 8. p. 474—478 (1878). — Hierzu wieder E. Lommel, Wiedem. Ann. 8. p. 121. Ann. (1878).

kelt, bei der zweiten rücke man die Linse nüher an den zweiten Spalt und projecire ein Bild des Prismas selbst auf die Flüssigkeitsoberfläche; hierdurch werde zwar das auffallende Licht stärker, aber auch zugleich unreiner, da alle auf des Prisma auffallenden Strahlen durch die Linse vereinigt würden. Lubarsch sucht die Vortheile der beiden Methoden durch eine leichte Abanderung der Versuchsanordnung Hagenbachs zu vereinigen, indem er die Flüsche mit der zu untersuchenden Flüssigkeit nicht senkrecht stellt, so dass das vom zweiten Spalt kommende Licht die Flüssigkeitsgrenze an der Seitenwand der Flüsche tangirt, sondern so, dass die Flüssigkeitsoberfläche das vom zweiten Spalte kommende schmale Bündel senkrecht schneidet. Auf diese Weise glaubt Lubursch einen wesentlichen Vortheil zu erzielen. Er findet mit ihrer Hülfe bei einer Anzahl von Substanzen (Magdalaroth, Diazorufin, Fluorescein, Purpurin, Safilocarmin), ebenso wie früher Lommel, Ausnahmen von der Stokes'schen Begel.

Weiterhin prüft Lubarsch auch noch an einer Beihe neuer Körper das von ihm früher aufgestellte Gesetz, dass die untere Grenze des Fluorescenzspectrums bei einfach finorescirenden Substanzen mit dem absoluten Maximum der Absorption zusammenfalle. Er findet dabei, dass die Rogel allgemeine Geltung habe, und er glaubt sie sogar aus der Lommel'schen Theorie ableiten zu können. Sodann dehnt er sie auch auf Körper mit sogenannter Doppelfluorescenz aus (nicht zu verwechseln mit der Doppelfluorescenz Grailichs), wobei nur an Stelle des Maximums der Absorption, das nicht immer deutlich erkennbar sei, in gewissen Fällen die Stelle der stärksten Fluorescenz im abgeleiteten Spectrum genommen werden müsse. Es wird sich jedoch zeigen, dass alle diese Regeln Lubarschs sich als unrichtig erwiesen haben.

Giltigkeit des Stoken'schen Gesetzes zu beschiftigen. In einer ersten Arbeit') beschreibt er seine Versuchsanordnung und behauptet die Giltigkeit des genannten Gesetzes. Er isolirt aus einem lichtstarken Sonnenspectrum mittelst eines Spaltes ein bestimmtes Farbenbündel, reinigt dasselbe, indem er es nochmals durch ein Prisma gehen lüsst, von diffusem Lichte und lässt es dann mit Hülfe eines totalreilectirenden Prismas auf die freie Flüssigkeitsoberfläche fallen. Ein zweites totalreilectirendes Prisma wirft das von der Flüssigkeit kommende Licht auf den Spalt eines Spectrometers. In diesem erhält man zwei Bilder, eins, das von dem an der Flüssigkeitsoberfläche reflectirten Lichte herrührt, und das andere, das dem Fluorescenzlichte zukommt. Lamansky misst nun die obere und die untere Grenze der beiden Spectren, indem er etwas wunderlicher Weise die Brechungsexponenten bestimmt, die den betreffenden Wellenlängen zukommen. Ebenso wunderlicher Weise theilt Lamansky in seiner ersten Publication gar nicht die bestimmten Werthe der

¹⁾ S. Lamansky, Sur la loi de Stokes. C. B. 88. p. 1102-1104 (1870).

Brechungsaxponenten, sondern nur ihre Differenz und den Mittelwerth für die beiden Grenzen mit.

612. An diesen Punkt knupft nun die Kritik Lommels an.1) Ihr führt aus, dass die Versuche Lamanskys nicht als Beweis gegen seine Behauptung angesehen werden konnten, da Lamanaky nur die mittlere Brechbarkeit des Fluorescenzlichtes bestimmt habe. Diese hänge aber von der Lage des Maximums der Intensitätskurve des Fluorescenzspectrums ab. Er selbst habe gefunden, dass dieses stets oberhalb des Maximums des zugehörigen Absorptionsstreifens liege, dass also die mittlere Brechbarkeit des erregten Lichtes stets kleiner sei, als die des erregenden. Die Frage sei jedoch, ob für Körper erster Klasse (starke Absorptionsstreifen, anomale Dispersion, Oberflächenfarbe) das Fluorescenzepectrum über die Grenzen des Absorptionsstreifens in der Weise herübergreife, dass man mit Licht bestimmter Wellenlange auch noch Fluoresconzlicht kürzerer Wellenlänge erregen könne, und ferner, ob bei den genannten Körpern jeder erregungsfähige Strahl das ganze Fluorescenzspectrum errege. Lommel wiederholt dann die Versuche Lamanskys, findet jedoch, dass ihre Anordnung zur Beantwortung der Streitfrage nicht geeignet sei. Die Absorption in der fluorescirenden Flüssigkeit komme geradeso wie bei Lubarsch und bei Hagenbach störend ins Spiel, ausserdem sei die Intensität des erregenden Lichtes in Folge der Verwendung der beiden Relicetionspriemen zu schwach. Lommel modificirt daher die Anordnung Lamanskys in der Weise, dass er, wie schon früher, die zu pritfende Flüssigkeit in Glasslaschen bringt, und dus erregende Licht streifend einfallen lässt. Er misst dann, genau wie Lamansky, den Brechungsindex der betreffenden Strahlen und kommt ebenso wie früher zu dem Resultate, dass das Stokes'sche Gesetz bei Naphtalinroth, Eosin und Fluorescein nicht gelte. Diese Folgerung wird dann noch durch einen weiteren Versuch bestätigt, der auf denselben Gedanken bernht, wie die Anordnung Brauners. In ein verdunkeltes Zimmer fällt durch zwei Kupferglüser ein Bündel Sonnenlicht. Um das möglicher Weise noch vorhandene Licht unterhalb der D-Linien zu beseitigen, wird in den Gang der Strahlen ein Schwefelkohlenstoffprisma eingeschaltet. Dieses wird so gestellt, dass das durchgehende Licht an der zweiten Prismenfläche totalreflectirt wird. Durch massendes Drehen kann man es so einrichten, dass alles Licht unterhalb der D-Linien abgeschnitten wird. Auch jetzt ist das Stokes'sche Gesetz nicht gültig. Lommel zeigt denn auch noch, dass man bei Anwendung zweier Kupfergläser auf das Prisma verzichten könne, dass dann jedoch die Lichtstärke etwas schwach sei. Die beste Anordnung sei daher, ein Kupferglas in Combination mit dem Prisma zu benutzen.

618. Auf diese Einwände Lommels antwortet nun wieder Lamansky'h

E. Lommel, Ueber des Stokes'sche Gesetz. Wiedem. Ann. S. p. 244-258 (1879).
 S. Lemensky, Ueber des Stokes'sche Gesetz. Wiedem. Ann. S. p. 624-028 (1879).

On Stokes law, Phil. Mag. (5) S. p. 179-180 (1870).
 Sur la loi de Stokes.
 J. da. phys. S. p. 367-371 (1870).

dass er nicht, wie Lommel annehme, nur die mittlere Brechbarkeit gemessen habe, sondern auch die oberen und die unteren Grenzen. Er theilt nunmehr seine Zahlen mit und bleibt bei seiner früheren Behauptung, dass das Stokes'sche Gesetz auch für die drei gemaunten Substanzen gelte.

614. Hierin fand er die Zustimmung Becquerels.) Dieser hatte schon früher? die Gültigkeit der Stoken'schen Regel behauptet und gegen Lommel den Einwand erhoben, dass er nicht mit homogenem erregenden Lichte gearbeitet habe. Nunmehr tritt er für die Beweiskraft der Versuche Lamanskys ein, macht diesem jedoch den Vorwurf, dass er die vielen von Becquerel gegebenen Beispiele für die Gültigkeit der Stokes'schen Regel nicht mit angeführt habe. Er kommt dabei auf sein Lieblingsthema, die Identität der Fluorescenz und der Phosphorescenzerscheinungen, zurück und empfiehlt, sich bei der Prüfung der Stokes'schen Regel des Phosphorescopes zu bedienen, um fremdes Licht zu vermeiden. Hierunf antwortet dann Lamansky*), dass er dies vergebens versucht habe, und Becquerel*) wiederum, dass das Phosphorescop nicht schnell genug umgelaufen sei.

615. Mittlerweile hatte sich auch Hagenbach) erneut mit dem Gegenstand beschäftigt. Er prüft zunächst die von Lommel für die Intensitätsverhältnisse bei Fluorescenzversuchen aufgestellten Regeln, indem er in anderer Weise den Einfluss der Concontration, Schichtdicke etc. berechnet und dabed zu abweichenden Resultaten kommt, die er jedoch, wie wir später sehen werden, nachher zurückgezogen hat. Es möge daher an dieser Stelle nur erwähnt werden, dass sich Hagenbach unter anderem auch die Frage vorlegt, ob finorescirende Körper hinsichtlich der Abhängigkeit der Intensität des Fluorescenzlichtes von der Beobachtungsrichtung dem Lambert'schen Gesetze folgen. Er bejaht diese Frage. En hat sich jedoch später gezeigt, dass in der That die fluoresoirenden Körper dem Lambert'schen Gesetze nicht folgen, sondern sich ungeführ wie selbstleuchtende Gase verhalten. In dem zweiten Theile seiner Arbeit berichtet Hagenbach über neue Versuche über die Gültigkeit der Stokes'schen Regel. Er wiederholt zunächst die früheren Versuche mit spectral zerlegtem Lichte mit einigen Modificationen. Das aus einem Spectrum ausgeschnittene Licht fällt auf eine zunächst trockene Thonplatte. Man beobachtet dann z. B. im Spectroscop einen Streifen Licht uns der Gegend der D-Linien. Träufelt man nun auf die Thonplatte etwas Lüsung von Naphtalinroth, so sieht man sogleich im Spectrum neben dem gelben er-

¹⁾ R. Bocquerol, Observation relative à une note M. Lamansky ayant pour titre: Sur la loi de Stokes, C. R. 88, p. 1287—1280 (1870).

²⁾ E. Becquerel, Mémoire sur l'analyse de la lumière émise par le composés d'aranium phospherescents, Mém. Acad Franç. 40. 2, 1870.

⁸⁾ S. Lamansky, Sur la loi de Stokes, réponse à M. R. Booquerel. C. H. 88, p. 1351-1852 (1870).

⁴⁾ E. Becqueral, Observation à la communication de M. S. Lamansky, C. R. 68. p. 1852 (1870). 5) E. Hagenbach, Das Stokes'sche Gosetz, Wiedem. Ann. 6. p. 376-400 (1870).

regenden Lichte einen Streifen grünen Lichtes. Dieser Versuch scheint also auf den ersten Blick zu Gunsten Lommels zu sprechen. Hugen bach erklüt ihn iedoch anders. Er glaubt nämlich nachweisen zu können, dass das grüne Licht schon vorher in dem erregenden Lichte vorhanden gewesen sei und nur infolge der überwiegenden Helligkeit der benachbarten gelben Partien nicht bemerkt werde. Blendet man nämlich in dem Gesichtsfeld des Fernrohres bei Beobachtung der trockenen Thonplatte das gelbe Licht durch einen von der Seite eingeführten Schirm ab, so sieht man immer noch auf der grünen Seite des Spectralstreifens einen Lichtschein, der schwilcher wird, wenn man die fluorescirende Substanz auf die Thonplatte bringt, Hagenbach schliest hieraus, dass ausser dem gelben Lichte auch noch gränes in dem erregenden Spectrum vorhanden sei, das die Abweichung von der Stokes'schen Regel bedinge. Nun hatte Lommel brieflich Hagenbach darauf aufmerksam gemacht, dass der von ihm beobachtete Lichtschein nicht nothwendig auf das Vorhandensein brechbarer Bestandtheile im erregenden Spectrum hindeute, sondern auch durch Diffusion an den Linsen und Prismen des Spectralapparates orklärt werden könne. Hagenbach glanbt jedoch nicht, dass dies die Ursache der Erscheinung sein könne. Er sucht aber diese Fehlerquelle zu vermeiden, indem er das erregende Licht durch zweimaligen Durchgang durch Prismen reinigt und ohne Collimator und Spalt aus grisserer Entfernung direct die leuchtende Linie auf dem die Flüssigkeit enthaltenden Flüschchen beobachtet. Bei den Versuchen mit einer Natriumflamme findet Hagenbach, dass nur dann grines Licht im Fluorescenzspectrum des Naphtalinroths vorhanden sei, wenn auch das erregende Licht solches enthalte. Die gleichen Resultate ergaben sich bei Anwendung der Methode der gelerenzten Spectren und endlich auch bei Anwendung zweier complementär absorbierenden Medien, und zwar nicht nur bei Naphtalinroth, sondern bei allen von Hagenbach geprüften Körpern (Uranglas, festes Eosin, gelüstes Eosin, Fluorescein und Chlorophyll). So wird geschlossen, dass, entgegen der Behauptung Lommels, das Stokes'sche Gesetz doch zu Recht bestehe, und dass daher auch die Theorie Lommels, die eine Abweichung von der Regel ergebe, falsch sein müsse.

616. Nunmehr antworten die Gegner der Stokes'schen Regel. Lubarsch, der, wie wir sahen, in seiner zweiten Arbeit zu ihnen übergegangen war, beginnt mit einer Polemik gegen Lamansky. Er bemerkt, dass Lamansky unmöglich mittelst Anwendung totalreflectirender Prismen genügend lichtstarke Fluorescenzspectra erhalten haben könne; sowohl Lommel wie Hagenbach, wie er selbst hätten dies vergeblich versucht. Ferner habe Lamansky die Flüssigkeitsschicht zu dick genommen, trotz des von Lommel nachgewiesenen fälschenden Einflusses, den die Absorption in der Flüssigkeit unter diesen Umständen habe. Endlich seien die Angaben Lamanskys nicht

¹⁾ O. Lubersch, Das Stokes'sche Gesetz. Wiedem, Ann. 9. p. 065-071 (1880).

controllirbar, da er nicht genug Daten gebe, um die Dispersion des von ihm benutzten Prismas und damit die in Betracht kommenden Wellenlangen zu bestimmen. Lubarach geht dann die Messungen Lamanakys einzeln durch und findet eine Reihe so bedeutender Abweichungen von den von allen anderen Beobachtern gefundenen Daten, dass er zum Schlusse kommt. Lamansky masse grobe Irrthumer bei der Beobachtung gemacht haben. Zwei auffallende Angaben Lamanskys untersucht Lubarsch näher. Die erste besteht darin, dass bei allen untersuchten Körpern nach Lamanakys Befund nicht das ganze Fluorescenzspectrum, sondern nur der weniger brechbare Theil desselben durch unterhalb der strittigen Zone gelegenes Licht erregt wurde. Diesen Umstand erklärt Lubarsch durch die Wirkung der Absorption der fluorescirenden Flüssigkeit. Die zweite Angabe Lamanskys wurde ergeben. dass nicht nur Licht von kürzerer Wellenlänge wie die D-Linien, sondern auch solches von bedeutend grüsserer Wellenlänge erregend wirke, was allen bisherigen Erfahrungen widerspreche. Diese Beobachtung erklärt Lubarsch aus einer Verwechalung des Fluorescenzlichtes mit dem von den Gefässwänden reflectirten erregenden Lichte, das eben, wenn keine Absorption mehr stattfinde, also auch keine Fluorescenz, besonders intensiv sei. Somit könne man die Versuche Lamanskys nicht zu Gunsten der Stokes schen Regel anfilluren.

617. Gegen Hagenbach wendet sich Lommel.) Im ersten Theile seiner Arbeit behandelt Lommel die photometrischen Eigenschaften der Fluorescenzerscheinungen. Wir erwähnen an dieser Stelle nur, dass Lommel ein Gesetz für die Abhängigkeit der Fluorescenzhelligkeit von dem Emanationswinkel ableitet und zeigt, dass das Lambert sche Gesetz nicht für fluoreschrende Körper gilt. Im Gegensatz zu diesem Gesetz und der Behauptung Hagenbachs ergiebt vielmehr sowohl die Formel wie der Versuch, dass die Fluorescenzhelligkeit mit wachsendem Emanationswinkel zunimmt. Auch den Einfluss der Totalreflection bei diesen Versuchen hat Lommel schon in Betracht gezogen. Er bemerkt ausdrücklich, dass man den vollen Zuwachs der Intensität bei zunehmendem Emanationswinkel nicht beobachten könne, da die austretenden Strahlen durch Totalreflection beseitigt würden, wenn man zu größeren Winkeln übergehe.

Wir wollen an dieser Stelle vorgreifend bemerken, dass in allerjüngster Zeit Wood³) denselben Punkt in exactorer Weise untersucht hat. Er beseltigt die durch Totalreflection eintretende Schwierigkeit, indem er von der

E. Lommel, Uebor Fluorescenz, Wiedem. Ann. 10. p. 449—472, p. 081—654 (1680).

²⁾ R. W. Wood, Fluorescens und Lambert's ches Gasetz. Physical. Zs. 7. p. 475—479 (1906). — Fluorescence and Lambert's law. Phil. Hag. (6) 11. p. 782—780 (1906). — Johns Hopkins University circular, New series 1906. p. 228. — Physical optics. New York. 1905. p. 488. — Hiersu auch: H. Groinacher, Fluorescens und Lambert'sches Gasetz. Physical. Zs. 7. p. 608—609 (1906).

Seite der fluorescirenden Substanz her beobachtet und solche Körper untersucht, die für das von ihnen ausgesendete Fluorescenzlicht nahezu vollkommen durchsichtig sind. Die photometrische Ausmessung zelgt dann, dass sich derartige fluorescirende Medien gerade so wie leuchtende Gase verhalten. Auf die Einzelheiten der Ergebnisse Woods werden wir noch genauer einzugehen haben.

618. Lommel behandelt weiterhin den Einfluss der Schichtdicke und der Concentration der fluoreschrenden Lösung, indem er eine Anzahl Sütze über die Aenderung der Farbenmischung des Fluorescenzlichtes mit wachsonder Concentration, über die Intensitätsunterschiede im Fluorescenzspectrum im Gegensatzo zu denjenigen im Absorptionsspectrum und über die Aenderungen der Intensitätsabfalle im Fluorescenzspectrum bei Erregung mit verschiedenen Strahlen theils neu ableitet, theils im Gegensatz zu Hagenbach erneut begründet. Diese Sätze haben sich durchweg als richtig erwiesen, wenn auch noch gewisse Complicationen hinzukommen, die Lommel damals nicht vorhersehen konnte.

Im zweiten Theile seiner Arbeit bespricht Lommel dann die Versuche über die Gültigkeit der Stokes'schen Regel. Er behauptet in Ausführung seiner schon privatim gegenüber Hagenbuch geäusserten Ansicht über den Grund des negativen Ausfalls der Versuche Hagenbach s. dass dieser nunmehr wirklich die Abweichung von der Stokes'schen Regel gesehen habe. Die Aureole, die Hagenbach im Spectroscope in der Nachburschaft des erregenden Lichtes sehe, und der er die Anregung der kritischen Strahlen zuschreibe, zeige immer die gleiche Farbe, wie des auf den Spalt auffallende erregende Licht und rühre somit von der Diffusion innerhalb des Spectralapparates her. Zu dieser Erklärung passe auch, dass das suspecte Licht immer auf der brechbaren Seite des im Spectrum zu sehenden Streifens stärker sei. Weiter zeigt Lommel durch Controllversuche, dass das fragliche Licht in der That diffundirt sei, indem er die Linsen und das Prisma des Spectralapparates mit Lycopodiumsamen bestreut. Endlich wendet Lommel noch gegen die Versuche Hag en bachs ein, dass es unzweckmässig sei, eine Thouplatte in der beschriebenen Weise zu benutzen. Das Fluorescenzlicht werde zu schwach und das erregende Licht gleichzeitig zu stark, so dass man eine übermässige Aureole erhalte. Hagenbach habe also immer die untere Grenze des erregenden Lichtes (gemessen in Wellenläugen) nach der Aureole bestimmt und daher zu niedrig gefunden, also auch keine Abweichung von der Stokes'schen Regel constatiren können. Diese Schlüsse bestätigt Lommal denn noch durch eine Anzahl weiterer Versuche. Er benutzt dabei durch mehrere Kupferglaser gereinigtes Sonnenlicht, das er vorher in ein Spectrum ausbreitet, von dem er mittelst einer Blende den ganzen Theil unterhalb der D-Linie abschneidet. Auch jetzt fluorescirt des Naphtaliuroth noch mit grüner Farbe, während es nicht mehr möglich ist. Eosin oder Fluorescein durch das gereinigte Licht anzuregen, obwohl diese beiden Substanzen gegen die fraglichen grünen Streifen sehr empfindlich sind. Auch aus den Versuchen Hagenbachs mit complementar absorbirenden Lichtfiltern glaubt Lommel nachweisen zu können, dass eine Abweichung von der Stokes'schen Regel aufgetreten sei. Hinsichtlich der Natriumflamme glebt Lommel nun zu, dass es schwierig sei, einwandfreie Versuche auszuführen, da immer ein continuirliches Spectrum auftrete. Er sacht diesen Einwand durch Anwendung von Lichtfiltern zu vermeiden, wie es auch bereits Hagenbach gethan hatte. Lommel kommt hierbei wieder zum gleichen Ergebnisse wie früher und

erklart das negative Resultat Hagenbachs damit, dass dieser eine Ecsinlösung zur Beseitigung des falschen Lichts angewendet habe; diese aber schwäche, wenn concentrirt genug, auch das Licht der D-Linien zu sehr. Endlich kritisirt Lommel noch die Versuche Hagenbachs mit der Methode der gekreuzten Spectron, indem er ausführt, dass es schwierig sel, Abweichungen vonder Stokesschen Regel daran zu erkennen,

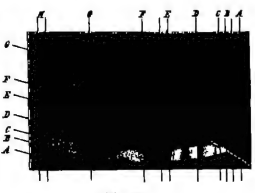


Fig. 00.

dass des derivirte Spectrum über das primitive hinausrage, weil das derivirte Spectum einen rundlichen Flock darstelle, dessen Grenzen nicht genau zu bestimmen seien. Als Beweis gegen das Stokes'sche Gesetz beruft er sich dabel auf die nachstehende Figur, die Lubarsch für das Chlorophyll giebt.

Lommel schliesst damit, dass er an seinen Versuchen sowohl wie an seiner Eintheilung der fluoreschenden Körper, wie an seiner Theorie festhalte, die zugleich das Stokes'sche Gesetz ergebe, soweit es richtig sei.

610. Auf diese Arbeit Lommels antwortete Hagenbach') drei Jahre später. Er giebt Lommel in mehreren Punkten recht, insbesondere hinsichtlich der Abweichung von dem Lambert'schen Gesetz, die sich jedoch in der Praxis als verhältnissmässig geringfügle erweist. Auch hinsichtlich des Einflusses der Entfernung des Beobachters von der fluorescirenden Substanz kommt Hagenbach zur Uebereinstimmung mit Lommel, indem er die Richtigkeit des Lommel'schen Satzes für den Fall zuglebt, dass der Collimator nicht ganz mit Licht gefüllt sei; er habe in seinen früheren Publicationen immer den Fall im Auge gehabt, wo der Collimator ganz von dem benutzten Lichtbündel erfüllt werde, und hier habe seine Behauptung auch Gültigkeit. Weiter corrigirt Hagenbach seine früheren Rechnungen, discutirt einige nebensächliche Punkte und wendet sich danu wieder zur Frage nach der Gültigkeit der Stokes'schen Regel. Er hat hier die Versuche von Lommel sowohl wie von Lubarsch wiederholt, ohne sich jedoch von der Thatsüch-

¹⁾ E. Hagenbach, Fluorescens anch Stokos' Gesets, Wlodem. Ann. 18. p. 45-50 (1898) Kayser, Spectroscopie. IV.

lichkeit der von den genannten Beobachtern behaupteten Erscheinungen überzeugen zu können. Er giebt zu, dass man bei den Versuchen mit einer Natriumflamme das grune Fluorescenzlicht sehen könne, allein dieses sei stets so schwach, dass man es nur bei unreinem erregenden Spectrum sehe, ausserdem sei möglich, dass man unter Umständen das Fluorescenzlicht noch sehen konne. wenn das erregende Licht bereits zu schwach sei, um mit dem Auge noch wahrgenommen werden zu können. Er könne daher alle bisher angegebenen Versuche nicht als gegen die Stokes'sche Regel beweisend anerkennen, obwohl auch er der Meinung sei, dass das Stokes'sche Gesetz nur empirisch sei und durch einen einzigen schlagenden Beweis bei einem Körper als unrichtig nachgewiesen werden könne. - Gegen Lamansky bemerkt Hagenbach bei dieser Gelegenheit, dass er irre, wenn er glaube, einen Beweis für die absolute Gültigkeit der Stokes'schen Regel erbracht zu liaben. Er habe nur bewiesen, dass die Brechbarkeit beim Fluorescenzvorgang vermindert werden konne, was niemand bezweifelt habe: um die Gultigkeit der Stokes'schen Regel zu prüfen, hätte Licht aus dem Bereich des Fluorescenzspectrums genommen werden müssen, was jedoch nicht geschehen sei.

620. Diese letzte Bemerkung Hagenbachs bezieht sich auf eine weitere Arbeit, die Lamansky mittlerweile, noch ohne Kenntniss der Kritik Lubarsches publicht hatte!). Er beschreibt darin einen besonderen Apparatzur Untersuchung der Fluorescenz von Flüssigkeiten, der jedoch einfach anszwei an einem Theilkreis befestigten Spectroscopen a vision directe besteht, von denen das eine zur Belichtung, das andere zur Beobachtung des erregten Lichtes dient: dabei fällt das erregende Licht unmittelbar auf die Flüssigkeitsoberfläche. Lamansky findet nun wieder das Stokes'sche Gesetz an Magdalaroth, Eosin und Fluorescein bestätigt und bezeichnet es daher als "absolut" gültig. Ausserdem behauptet er, dass weder die Concentration, noch die Schichtdicke einen Einfluss auf die Ausdehnung des erregten Spectrums laübe.

Bei diesen Versuchen unterlässt es Lamansky jedoch, wie bereits hervorgehoben worden ist. Licht zur Erregung zu verwenden, das dem Bereich des Finorescenzspectrums angehört, so dass seine Versuche gar uichts gegen Lommel beweisen. Auch sonst finden sich bei Lumansky noch eine Reihe von Unrichtigkeiten und Missverständnissen, auf die zuerst Lubarsch!) hinwies. Es lohnt sich nicht, auf sie weiter einzugehen.

621. Im Gegensatz zu Lamansky findet Linhardt) bei einer Untersuchung von fünf neu hergestellten Farbstoffen die Ergebnisse Lommels bestätigt. Er bestimmt bei dieser Gelegenheit auch einige der in der Lommel'schen Theorie vorkommenden Constanten, insbesondere den sogenannten

B. Lamansky, Usber Fluorescons. Wiedem. Ann. 11. p. 908—912 (1880). — dezu auch Journ. de Phys. 8. p. 896 (1879).

²⁾ O. Lubersch, Bemerkungen zu den Arbeiten des Herrn Lamansky über Fluorescens. Wiedem. 14. p. 575-580 (1681).

E. Linhardt, Ueber Fluorescens erster Art, Diss. Erlangen, bei E. Th. Jacob. 1882, 22 pp. 6°.

Widerstandscoefficienten, der auf den für Chlorophyll geitenden Werth als Einhelt bezogen wird.

Auch Lommel selbst hat weiterhin noch einige neue fluorescirende Substanzen beschrieben, die der Stokes'schen Regel nicht folgen!). Unter Ihnen sei insbesondere das Jodgas genannt. An seine Untersuchung knüpften später Wiedemann und Schmidt?) au, die die wichtige Beobachtung machten, dass noch eine ganze Anzahl anderer Gase und Dämpfe zu fluoresciren vermögen. An ihre Arbeiten wiederum schliessen sich dann die Untersuchungen Woods u. A. an, die sich besonders auf den Dampf des Natriums beziehen und die in dem Abschnitt über Linienfluorescenz ausführlich dargestellt werden sollen³.)

622. In die gleiche Zeit wie die letzterwähnten Arbeiten Lommels fallt eine Discussion mit Ketteler) und die Fortsetzung der Discussion mit Wüllners). Die Kritik Kettelers richtet sich besonders gegen zwei Punkte in den Ausführungen Lommels, nämlich erstens gegen dessen Ableitung der für fluorescirende Flüssigkeiten geltenden Modification des Lambert'schen Gesetzes, bei der die Brechung an der Oberfitche nicht berticksichtigt sei und zweitens gegen die Ableitung des continuirlichen Charakters des Fluorescenzlichtes aus dem Auftreten stark gedampfter Schwingungen. Solche Schwingungen passten nur zu nicht stationaren Vorgängen, also z. B. zur Phosphorescenz. Ausserdem komme der Zerlegung nach der Fourier'schen Reihe nur eine formelle Bedeutung zu, da ja sonst auch bei der Reflexion an stark absorbirenden Körnern, wo mit einem Exponentialfactor versehene Amplituden auftreten, eine derartige Zerlegung ein continuirliches Spectrum liefern müsse. Hierauf erwidert dann Lommel), dass auch bei der Fluorescenz der Vorgang nicht stationer sei, vielmehr für jedes einzelne Molecel, entsprechend grossen Werthen des Exponentialfactors der Zeit, sehr schnell ablaufe und durch das einfallende Licht immer wieder erregt werde. Fluorescenz und Phosphorescenz seien also identisch and nur durch die Grössenordnung der Abklingungsconstante unterschieden. Sodann aber habe die Zerlegung nach der Fourier'schen Reihe objective Bedeutung; sie liefere jedoch nur dann eine Folge von Wellen mit verlabler Länge, wenn die Zeit Exponenial factor vorkomme, nicht jedoch, wenn nur die Eindringungstiefe eingehe, wie in dem von Ketteler genannten Beispiel. Dann erhalte man bei der Zerlegung eine Folge von Wellen constanter Länge, aber

¹⁾ E. Lommol, Die Fluorescens des Joddampfes. Wiedem, Ann. 19. p. 856—358 (1888). — Die Fluorescens des Kalkspathes, Wiedem, Ann. 21. p. 422—427 (1884). — Beschachtungen über Fluorescens, Wiedem, Ann. 24. p. 288—202 (1886).

²⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Lichtomission organischer Substansen in gusfürmigem, filmsigem und festem Zustand. Wiedem. Ann. 56. p. 18-30 (1805).

⁸⁾ Vergl. \$ 038 u. f.

⁴⁾ H. Ketteler, Einige Bomerkungen zu den Arbeitan der Harrn Lommel, Glasebrook und Mathleu, Wiedem, Ann. 15. p. 018-028 (1882).

A. Wüllner, Lehrbuch der Experimentalphysik 4. Aufl. 2. p. 880—884 (1888).

⁶⁾ E. Lommel, Zur Theorie des Lichts. Wiedem. Ann. 16. p. 427-441 (1882).

variabler Phase. In der vierten Auflage seines Lehrbuches hatte ferner Wüllner erneut die Lommel'sche Theorie einer Kritik unterzogen und ähnlich wie Ketteler besonders auf drei Punkte als ihre schwache Seite hingewiesen hatte. Diese Punkte waren 1. die Ableitung der Fluorescenz aus einem Ausdrucke, der noch die Zeit als Factor enthalte, während doch der Fluorescenzvorgung offenbar ein stationärer sei; 2. die Ableitung des continuirlichen Characters des Fluorescenzspectrums aus dem Auftreten einer gedämpften Schwingung; 3. der Mangel einer Unterscheidung zwischen Absorption mit Fluorescenz und Absorption ohne Fluorescenz.

628. Auf diese Einwande antwortet Lommel 1) nun, dass das beobachtete Fluorescenzspectrum als Mittelwerth aller Emissionen der einzelnen Molecoln stationar sei; ferner, dass man die gedampfte Schwingung nach dem Fourier'schen Satze in Sinusschwingungen zerlegen könne, die somit ein continuirliches Spectrum lieferten; drittens endlich, dass die absorbirenden Substanzen ohne Fluorescenz nur scheinbar nicht fluorescirten; sie hätten ihre Fluorescenz im Ultraroth. Es mag gleich vorgreifend bemerkt werden, dass Willner) diese Gründe nicht gelten lässt. 10 Jahre später ist dann Jaumann') ohne Kenntnis der Arbeiten Lommels auf den gleichen Gedanken zurückgekommen, der der Lommel'schen Theorie zu Grunde liegt. Hieran hat sich dann eine Discussion b) zwischen Fürst Galitzin 3) auf der einen und Jaumann o und Lommel o auf der anderen Seite geschlossen, die au die nahe verwandte Frage nach der Ursache der Verbreiterung der Spectrallinien anknupfte. Ausser bei dieser Gelegenheit ist später noch von verschiedenen anderen Seiten an der Lommel'schen Theorie Kritik gefibt worden 9. Wir wollen an dieser Stelle nicht auf die einzelnen Einwände eingehen. Nachdem, wie wir sogieich sehen werden, sich die nothwendigen thatsächlichen Voraussetzungen über die bei fluorescirenden Körpern im Sichtbaren und im Ultraroth vorhandenen Absorptionsstreifen als unzutreffend erwiesen haben, fallt diese Theorie, schon ganz unabhängig von welteren Einwendungen. Sie kann ferner nicht erklären, warum das Maximum des Fluorescenzlichtes nicht mit dem Maximum der Absorption zusammenfallt, da sie von Resonanzgleichungen ausgeht. Ebenso geht es jeder anderen Theorie, die man etwa auf der gleichen Grundlage aufzubauen versuchen wollte. Un

¹⁾ E. Lommol, Zur Theorie der Fluorescenz. Wiedem. Ann. 25. p. 643-655 (1855). 2) A. Willner, Lehrbuch der Experimentalphysik, 5. Aufl. 4. p. 487-444 (1899).

⁸⁾ G. Jaumann, Zur Kenntniss des Ablanfs der Lichtemission. Wiedem. Ann. 58. p. 882—840 (1894). — Wiedem. Ann. 54. p. 175—180 (1895).

⁴⁾ Man vergl. hierzu auch Bd. II. p. 821 dieses Handbuches.

⁵⁾ Fürst B. Galltzin, Zur Theorie der, Verbreiterung der Spectrallinien. Bull. St. Pétersb. (5) 2. p. 897—415 (1895). — Zur Theorie der Verbreiterung der Spectrallinien. Wiedem. Ann. 56, p. 78—100 (1895).

⁶⁾ G. Jaumann, Wiedem, Ann. 54. p. 178 (1805).

⁷⁾ E. Lommel, Verbreiterung der Spectrallinien, continuirliches Spectrum, Dümpfungs. constants. Wiedem. Ann. 56, p. 741—745 (1895).

⁸⁾ Es sei hier nur das Urtheil Drudes angeführt; Lehrbuch der Optik, 2. Aus. Leinzig 1900, p. 527.

diess Schwierigkeiten zu umgehen, hat daher in neuerer Zeit Voigt') einen Ausatz für eine Fluorescenztheorie aufgestellt, bei welchem innerhalb des fluorescirenden Mediums zwei verschiedene Zustände des Trägers der Emission augenommen werden?), deren Absorptionsvermögen und Fluorescenzvermögen (resp. Dämpfung) verschieden sind. Die Absorption entspricht dem einen Zustand mit grosser Dämpfung; dieser geht unter dem Einflusse des Lichtes in den zweiten über, in welchem die während der ersten Periode absorbirte Energie als Fluorescenzlicht wieder ausgestrahlt wird. Auf diesem Wege ist die erwähnte Fundamentalschwierigkeit beseitigt. Wir werden nus später eingehender mit den Ausführungen Voigts beschäftigen müssen, zu deren Grundgedanken die Auseinandersetzungen Starks?) nichts Neues hinzufügen, ausser dass über die Natur der beiden Zustände speciellere Hypothesen gemacht werden.

024. Es ist bereits wiederholt erwährt worden, dass die Lommel'sche Theorie für eine Reihe von finoreschenden Körpern im Ultraroth gelegene Absorptionsstreifen voraussetzt, deren Lage sich ungefähr aus der Pinorescenz und einem zweiten fluorescen erregenden Absorptionsstreifen berechnen lässt. Es lag daher nahe, die Theorie zu prüfen, indem men nach solchen Streifen aucht. Dies geschah zuerst durch Wesendonck 1). Er untersuchte nach der phosphorographischen Methode die Absorption von Assoulinlösungen im Ultraroth, ohne jedoch an der erwarteten Stelle einen Absorptionsstreifen finden zu können. Seine Resultate sind isdoch nicht entscheidend gegen Lommel. Achnliche Verauche sind dann später noch wiederholt ausgeführt worden. Es seien hier nur die Arbeiten von Schmidt) und von Donath of genanut. In der ersten wird nach den verschiedensten Seiten hin geprüft, ob sich die Lommel'sche Theorie mit den Thatsachen vereinigen lasst, mit negativem Resultate, insbewondere was die gesuchten Absorptionsstreifen betrifft. In der zweiten handelt es sich lediglich um die Auffindung der von der Theorie verlangten Absorptionsstreifen; auch bier ist das Resultat negativ. Nach alledem muss also constatirt werden, dass die von Lommel

W. Voigt, Zur Theorie der Fluorescenzerscheinungen. Arch. Néerl. Sc. Soc. Holl.
 6. p. 352-366 (1901). — Fluorescenz und kinotische Theorie. Gütt. Nachr. p. 184-185 (1806). Hierzu auch J. D. Everett, On dynamical illustrations of certain optical phenomena. Phil. Mag. (5) 46. p. 327-248 (1898).

²⁾ Die Idee rührt von E. Wiedemann her, efr. E. Wiedemann, Zur Mechanik des Leuchtens. Wiedem. Am. 87, p. 177-248 (1880). Man vergl. auch Kap. V \$ 502 p. 817.

J. Stark, Ueber Absorption and Fluorescens im Bandenspectrum and aber Fluorescens des Bensols. Physical. 2s. S. p. 81—85 (1907).

⁴⁾ K. Wosendonck, Ueber die Diathermansie von Assenlinkeungen. Wiedem. Ann. 23, p. 548-553 (1884).

⁵⁾ G. O. Schmidt, Buitrage sur Kenntnis der Fluorescens. Wiedem. Ann. 58. p. 108—151 (1896).

B. Donsth, Bolometrische Untersuchungen über Absorptionsspactra fluoreschrender Substanzen und ätherischer Oele, Wiedem, Ann. 59, p. 603—602 (1896).

aufgestellte Theorie des Fluorescenzvorganges sowohl aus theoretischen wie aus experimentellen Gründen unhaltbar ist.

625. Doch wir wollen nun wieder zu dem ersten Punkte zurückkehren, um den sich der lange Streit drehte, zur Frage nach der Gültigkeit der Stokes'schen Regel. Nach Hagenbachs letzter Publication versuchte zunachst Wesendonck') die Streitfrage zur Entscheidung zu bringen. Br benutzt zur Erzeugung des erregenden Spectrums nur Spiegel in Combination mit zwei Prismen. Das Licht geht dabei durch mehrere Spalte, von denen der erste zur Herstellung eines Spectrums benutzt wird, der zweite aus dem erzeugten Spectrum einen Streifen herausschneidet, und der dritte endlich zur Abblendung des erregenden Lichtes dient, nachdem dieses nochmals durch ein Prisma gegangen ist. Das erregende Licht fallt streifend auf ein Flüssigkeitsgefass, und man beobachtet mit einem in einem Schutzkasten stehenden Spectroscop. Bei allen Versuchen, die Wesendonck mit Naphtaliuroth anstellt, findet er die Resultate Lommels und Lubarschs bestätigt. sichtlich der im Gesichtsfelde erscheinenden Aureole, die nach der Annahme . Hagenbachs die Ursache der gegen das Stokes'sche Gesetz verstossenden Fluorescenz sein sollte, schliesst sich Wesendonck der Erklarung Lommels an, wenn er auch nicht mit Bestimmtheit nachweisen kann, dass in der That dies fremde Licht homogon und gleichfarbig mit dem zur Erregung benutzten ist.

626. Auch dieser Punkt wurde jedoch bald darauf durch Versuche Stengers und gemeinsame Versuche Stengers und Hagenbachs erledigt und somit die Hauptstreitfrage im Sinne Lommels entschieden, wührend andere Augaben Lommels auch jetzt noch nicht bestätigt werden konnten. Es bildet die Arbeit Stengers der Hauptsache nach den Abschluss des langen Streites um das Stokes'sche Gesetz und damit zugleich den Abschluss der Alteren Periode der Untersuchungen über Fluorescenz. Sie soll daher die letzte Arbeit sein, die in dieser geschichtlichen Uebersicht ausführlicher besprochen wird.

Stenger erörtert zunächst die verschiedenen Beobachtungsmethoden, deren wir im Vorstehenden eingehend gedacht haben. Das Ergebniss seiner Kritik ist, dass weder die Methode der gakreuzten Spectran, noch die Abschneidung einer Hälfte des erregenden Spectrums, noch die Methode der Totalreflection, wie sie Brauner angewendet hatte, zur Entscheidung über die Gültigkeit der Stokes'schen Regel zu brauchen seien, da es nicht möglich sei, das erregende Licht homogen zu machen. Brauchbar sei allein die Methode, absorbirende Medien zur Reinigung des erregenden Lichtes zu benutzen, oder aus einem reinen Spectrum ein Stück auszuschneiden. Die

K. Wesendonck, Ueber die Fluorescenz des Naphtalluroths. Wiedem. Ann. 26. p. 525—527 (1885).

²⁾ F. Stenger, Zur Kenntnies der Fluorescenzerscheinungen. Wiedem. Ann. 26. p. 201-280 (1886).

Fluoroscens. 908

letzte Methode sei ihrer Lichtstürke wegen die beste. Ob sie brauchbar sei, hange davon ab, was die Ursache der Aureole sei, die man nun im Spectrum rechts und links von dem Streifen des erregenden Lichtes sehe. Stenger zeigt nun, dass in der That dies fragliche Licht homogen und durch Diffusion an den Linsen und Prismen erzeugt ist. Es genügt eine Verkürzung des Spaltes, um dies zu zeigen, da die Aureole alsdann auch oberhalb und unterhalb der betreffenden Spectralstelle auftritt. In gemeinsamen Versachen mit Hagenbach überzeugte sich auch dieser von der Richtigkeit der Stenger'schen Auffassung, und da die Thatsache der Abweichungserscheinung sehon früher zugegeben war, so fiel der Widerspruch von selbst, und dieser Hauptpunkt des Streites nahm einen unerwartet einfachen Ausgang.

Stenger konstatirt ferner, dass man mit jedem Verfahren, sowohl bei Beobachtung des Flüssigkeltsspiegels, wie bei streifender Incidenz auf ein Flüssigkeltsgefäss, wie endlich auch bei Benutzung eines fluorescirenden Okulars stets die gleichen Resultate erhält. Am grössten sind die Abweichungen von der Stokes'schen Regel bei Eosin und Fluorescein.

Während so die Lommel'sche Behauptung qualitativ bestätigt wird, ergeben sich eine Reihe underer Resultate, wenn die Lichtvertheilung im erregten Spectrum bel wechselnder Anjegung untersucht wurde. Lommel hatte behauptet, dass bei den von ihm der ersten Klasse zugewiesenen Körpern das Fluorescenzlicht seiner Zusammensetzung nach unabhängig vom erregenden Lichte sei und hatte scheinbare Verschiebungen des Maximums im Fluorescenzenectrum durch die gleichzeitige Wirkung der Absorption erklärt. Stenger sucht dann nachzuweisen, dass Lommel in der That zu ausgedehnte Fluorescenzapectra beobachtet linbe, so dass die experimentellen Grundlagen seiner Theorie unsicher seien, wenn er auch in dem einen Punkte, nämlich hinsichtlich der Verletzung der Stoken'schen Regel, Recht habe. Stonger schliesst weiter aus seinen Versuchen, dass der Satz von Lommel: "Mit wachsender Absorptionsfähigkeit der erregenden Strahlen andert sich die Farbenmischung des Fluoresconzlichtes derart, dass dessen stärker absorbirbare Theile einen verhältnissmässig größenren Antheil an seiner Zusammensetzung gewinnen" faisch sel. Er fasst dann sein Resultat in vier sehen von Lommel ausgesprochenen Satzen zusammen, die er allein als richtig anerkennt. Wir wollen diese Satze hier anführen, da sie gewissermanssen das Facit der ganzen Auseluandersetzung bilden.

- 1) Im fluorescirenden Spectrum entspricht jedem Maximum der Absorption ein an derseiben Stelle gelegenes Maximum der Fluorescenz. Die Intensitätsunterschiede der Fluorescenz sind jedoch weniger schroff als die der Absorptionsmaxima, d. h. die schwächeren Maxima treten im fluorescirenden Spectrum verhältnissmässig stärker hervor, als im Absorptionsspectrum.
- 2) Mit wachsender Concentration nimmt die Intensität des Fluorescenzlichtes anfangs bis zu einem Maximum zu und dann wieder ab.

- 3) Das Verhültniss des von einer oberflächlichen Schicht ausgesendeten Fluorescenzlichtes zu dem aus dem Innern kommenden wird mit wachsender Absorption größer.
- 4) Das Verhältniss des von der oberflächlichen Schicht herrührenden Fluorescenzlichtes zu dem aus grösserer Tiefe kommenden wird um so kleiner, aus je grösserer Entfernung man beobachtet.
- 5) Die Farbenmischung des Fluorescenzlichtes ändert sich mit wuchsender Concentration derart, dass die stärker absorbirbaren Bestandtheile immer mehr gegen die minder absorbirbaren zurücktreten.
 - 6) Die Stokes'sche Regel ist nicht allgemeingfiltig.

Zu diesen Sittzen kommen noch einige weitere, die Stenger erhillt, indem er die gleichen Körper (Fluorescein, Eosin und Magdalaroth) in verschiedenen Lösungsmitteln untersucht. Es war dies zwar auch von früheren Beobachten, zuerst von Stokes geschehen, allein inzwischen hatte Kundt seine Regel für die Verschiebung der Absorptionsstreifen in Medien mit verschiedenen Brechungsindex!) aufgestellt. Stenger untersucht, ob sich die fluoreschenden Substanzen analog verhalten, und kommt zum Schlusse:

- 7) Wenn derselbe Farbstoff in verschiedenen Lösungsmitteln Fluorescens zeigt, so sind die Maxima im Fluorescenzspectrum (wie auch im Absorptionsspectrum) innerhalb gewisser Grenzen variabel, und zwar rücken sie im allgemeinen um so weiter nach dem weniger brechbaren Endo, je grösser das Brechungs- resp. Dispersionsvermögen des Lösungsmittels ist.
- 8) Es liegt stets das Maximum im Fluoresconzlichte weiter nach dem rothen Ende als das Absorptionsmaximum (wie schon Lommel behauptet hatte).
- 9) Der von Lubersch herrührende Satz: "Das Fluorescenzspectrum einer Substanz kann nur Strahlen enthalten, die an Brechbarkeit oberhalb der Stelle liegen, an welcher in sehr verdünnter Lösung zuerst eine Spur von Absorption auftritt", gilt nicht allgemein.

Stenger¹) ist noch einmal auf die in 7) behandelte Frage zurück gekommen und hat auch die "Disgregation" der Molecüle in den Lösungen zur Erklärung von Farbwechseln der Fluorescenz, die gegen die Kundt'sche Regel verstessen, und der Aenderung der Fluorescenzhelligkeit mit der Concentration herangezogen. Es sei un dieser Stelle nur erwähnt, dass sowohl an den Fluorescenzwechsel im Lösungsmittel, wie an den Einfluss einer Dissociation der fluorescirenden Substanz eine Reihe weiterer Arbeiten angeknüpft haben, bei denen sich, ähnlich wie bei den Untersuchungen über die Kundt'sche Regel, ergeben hat, dass die Dinge nicht so einfach liegen, wie Stenger annahm, und dass die Kundt'sche Regel auch für fluorescirende Körper keinen einfachen Sinn hat. Es ist möglich, aber nicht erwiesen, dass die ionisirende

¹⁾ Vergl. dieses Handbuch Bd. III. p. 80 ff.

F. Stenger, Usber die Gesetzmässigkeiten im Absorptionsspectrum eines Könpers-Wiedem. Ann. 38. p. 577—585 (1888) (Theil IV).

Kraft des Lösungsmittels und damit die Dielectricitätsconstante zur Erklärung herangezogen worden muss.

627. Was die fibrigen Sätze Stengers betrifft, so sind sie bisher nicht widerlegt worden und können als qualitativ richtig bezeichnet werden. Um welter zu kommen als Hagenbach, Lommel und Stenger, musste man quantitative Messungen austellen. Diese sind dann auch sollter nach verschiedenen Richtungen hin ausgeführt worden, obwohl man eagen muss, dass die Hauptsache noch zu thun bleibt, und dass die vorhandenen Arbeiten nur als erster Anfang auf diesem Gebiete bezeichnet werden können. Quantitative Messungen über das Verhältniss der Intensität des erregenden Lichtes zu der des erregten stellte Knoblanch i an, über den Einfluss der Concentration Walter's), Knoblauch'), Spring's) and Buckingham 1), über den Intensitatsyerland in Fluorescenzspectren bei verschiedenartiger Auregung Nichols und Merritt"), über die Grüsse der Absorption während der Fluorescenz Burke"), Nichols and Merritt'), Camichel') und Wick's). Wir erwithnen alle diese Arbeiten, in denen zum Theil neue und interessante Erscheinungen beobachtet wurden, an dieser Stelle nur, ohne auf ihren Inhalt näher einzugehen, um Wiederholungen bei der systematischen Darstellung der Fluorescenzerscheinungen zu vermelden.

628. Merkwürdiger Weise hat Salet') mehrere Jahre nach Stenger

O. Knoblanch, Ucber die Finorescouz von Lisangen. Wiedem. Ann. 54. p. 198— 120 (1895).

²⁾ B. Walter, Die Aenderung des Fluorescenvermögens mit der Concentration. Wiedem. Ann. 84. p. 316—326 (1888). — Ueber den Nachweis des Zerfülles der Moleculargruppen durch Fluorescens- und Alssorptionserscheinungen. Wiedem. Ann. 36. p. 512—532 (1880). — Erwiderung auf die Bemerkungen des Hrn. W. Böhlenderif zu meiner Abhandlung über den Molecularserfüll in Lösungen. Wiedem. Ann. 45. p. 180—100 (1892). Hierzu W. Böhlenderif, Bemerkung zur Abhandlung des Hrn. B. Walter, Ueber den Nachweis des Molecularzerfülls in Lösungen etc. Wiedem. Ann. 43. p. 784—780 (1801) und E. Wiedem ann, Bemerkung zu der Erwiderung des Hrn. Walter gegen Hrn. Böhlenderif. Wiedem. Ann. 46. p. 160—162 (1892). Han vorgl. auch Bd. III. p. 24.

b) W. Spring, Sur la limite de visibilité de la fluorescence et sur la limite supérioure du poids absolu des atomes. Acad. roy. de Belg. Bull. el. d. sa. p. 201—211 (1905).

⁴⁾ E. Hucklugham, Ucber chigo Fluoresconzorscheinungen. Zz. physic. Chem. 14. p. 120-148 (1894).

⁵⁾ E. L. Nichols und E. Morritt, The spectrophotometric study of fluorescence. Phys. Rev. 18. p. 122—128, p. 403—418 (1904). — Studies in luminescence. Phys. Rev. 19. p. 18—26 (1904). — E. L. Nichols, Die neuero Forschung über die Physik der Fluorescenz. Jahrb. Radioact. 2. p. 140—180 (1905).

⁰⁾ J. Burke, On the change of absorption produced by fluorescence. Proc. Roy. Soc. 61. p. 485—487 (1897). — On the change of absorption produced by fluorescence. Phil. Trans. 191. A. p. 87—105 (1898). — Note on fluorescence and absorption. Proc. Roy. Soc. 76. A. p. 165—166 (1995). — Nat. 7L. p. 507 (1995).

⁷⁾ C. Camichel, Sur la fluorescence, C. R. 140. p. 189—141 (1905), 14L p. 185—188, p. 249—252 (1905). — Finorescence. J. de phys. (4) 4. p. 878—884 (1904). Hieran auch E. L. Nichels und E. Merritt, Phys. Rev. 18. p. 447—449 (1904).

⁸⁾ F. Wlok, Finorescence absorption. Phys. Rev. 24. p. 407-420 (1907).

⁹⁾ G. Salot, Sur la loi de Stokes, sa vérification et son interprétation. C. R. 115. p. 288-284 (1892).

noch einmal auf Grund der Beobachtungen Lamanskys und eigener Beobachtungen die Gültigkeit der Stokes'schen Regel behauptet und sogar geglaubt, dieselbe aus dem zweiten Hauptsatz der mechanischen Würmetheorie als nothwendig nachweisen zu können. Würde man, so führt Salet aus, durch Fluorescenz rothes Licht in blaues verwandeln können, so wäre es mit Hülfe des letzteren möglich, chemische Verbindungen zu erzeugen, die sonst nur mit Hülfe höherer Temperatur hervorgerufen werden könnten, wus eben gegen den zweiten Hauptsatz verstosse.

Es berührt sich dieser Gedankengang mit den zuerst von Wiedemann!) angestellten Ueberlegungen, dass man die Temperatur der Strahlung
berücksichtigen müsse, um mit dem zweiten Hauptsatz in Uebereinstimmung
zu bleiben. Während Wien?) jedoch in Ausgestaltung dieser Ueberlegungen
zeigen konnte, dass Abweichungen von der Stokes'schen Regel parallel
gehen müssen mit gesteigerter Absorption während der Fluorescenz und so
die von Burke?) gefundenen Erscheinungen vorhersagte, ist der von Pellat?)
herrührende Satz über die chemischen Wirkungen, auf den Salet sich stätzt,
wie schon Nernst?) bemerkt hat, unrichtig, so dass, wie Wesendonck?)
hervorhebt, das Argument Salets zusammenfüllt, ganz abgesehen schon von
den unrichtigen experimentellen Voraussetzungen, von welchen Salet ausgeht. —

629. Wir verlassen damit die Stokes'sche Regal, diese crux interpretum, wie Voigt sie nennt?), die einen so breiten Raum in den Untersuchungen über Fluorescenz eingenommen hat und nun zuletzt noch überleitet zu deh modernen Untersuchungen über Entropie der Strahlung, und wollen, soweit das bisher noch nicht geschehen ist, wenigstens einen Blick auf die Richtungen werfen, in welchen sich die sonstigen neueren Untersuchungen über Fluorescenz bewegt haben.

Die Erfolge, die die Einführung des Ionenbegriffs auf anderen Gebieten aufzuweisen hatte, haben naturgemäss dazu geführt, auch die Fluorescenzerscheinungen in Lösungen in Beziehung zu setzen zu der Ionisirung der gelösten Substanz. Dabei ist ein Theil der Beobachter, die bereits bei Gelegenheit der quantitativen Untersuchungen über den Einfluss der Concentration genannt werden, zu dem Schlusse gelangt, dass die Ionen allein die Träger der

¹⁾ E. Wiedemann, Ueber Fluorescons und Phosphorescons. Wiedem. Ann. 84. p. 447—468 (1988). — Zur Hechanik des Louchtens. Wiedem. Ann. 87. p. 177—248 (1989). — Zum zweiten Hauptsatz der mechanischen Wärmetheorie. Wiedem. Ann. 88. p. 485—487 (1989).

²⁾ W. Wien, Temperatur und Entropio der Strahlung. Wiedem, Ann. 52. p. 183-105 (1894).

⁸⁾ J. Burke, Proc. Roy. Soc. 6L p. 485-487 (1997) Man yargi. 4 627.

⁴⁾ J. Pellat, C. R. 107, p. 84-58 (1889).

b) W. Nernst, Fortschritte der Physik, 44, (1) p. 180 (1888).

⁶⁾ K. Wesendonck, Zur Thermodynamik der Fluorescenz. Wiedem. Ann. 69. p. 706-708 (1897).

⁷⁾ W. Voigt, Zur Theorie der Fluore-censerscheinungen. Arch. Néerl. (2) 6. p. 852-886 (1901).

Fluorescenz seien, während andere, und auch wohl mit Recht, der Meinung sind, dass zwar die Ionisation eine wichtige Rolle bei den Fluorescenzerscheinungen spielt, allein ebensowenig wie bei der Absorption verdünnter Lösungen zur Erklärung der beobachteten Thatsachen reicht. Umgekehrt haben Nichols und Merritt!) einen Einfluss der Belichtung auf die Ionisirung der fluoreschanden Substanz festgestellt, den freilich Camichel!) nicht wieder finden kann. Es ist möglich, dass in diesem Zusammenhange die Beobachtungen über die physiologischen Wirkungen der fluoreschenden Körper zu nennen sind, von denen jüngst Tappeiner!) eine Zusammenstellung gegeben hat.

630. In breiter Weise haben sich weiter die ebenfalls an Stokes ankulpfenden Untersuchungen über die Beziehung des Fluorescenzvermögens zur chemischen Constitution entwickelt. Wir sehen ab von einzelnen Aperqus und von unzähligen Specialangaben über einzelne Körper und nennen nur die Namen der Forscher, die genauer präcksirte Theorien über den Zusammenhang zwischen Constitution und Fluorescenz aufgestellt haben. Liebermann⁴), De war⁵), Knecht⁵), Armstrong⁷), Hartley⁵) sind die Vorläufer, denen Meyer⁵), Hewitt¹⁰), Kauffmann¹¹), Kehrmann¹²), Baly, Desch,

¹⁾ K. L. Nichols and E. Merritt. The effect of light upon the absorption and the electrical conductivity of fluorescent solutions. Phys. Rev. 18, p. 806, p. 447—440 (1904).

²⁾ C. Camichel, Fluorescence. Journs. de phys. (4) 4. p. 878-884 (1905).

³⁾ H. v. Tappeiner und A. Jedibauer, Die sansibilisirende Wirkung fluoreseirender Substauzen. VIII u. 210 pp. 8° Leipzig, F. C. W. Vogel.

⁴⁾ C. Liebermann, Unber die Fluorescenz in der Anthrecenreibe. Chem. Ber. 18. p. 915--010 (1880).

⁵⁾ J. Dewar, Studies in chinoline series. Proc. Roy. Soc. 88, p. 164-160 (1880).

⁶⁾ C. Knecht, Bestehungen swischen Fluorescens und chemischer Constitution der organischen Verbindungen, Dies. Zürich (1682). Chem. Ber. 15. p. 208—802 p. 1068—1072 p. 1875—1876. (1882).

⁷⁾ H. E. Armstrong, The origin of colour and the constitution of colouring matters. Chem. Nows. 57. p. 100—108 (1888). — J. chem. Soc. 61. p. 780—700 (1802) — Proc. chem. Soc. 8. p. 101 (1802). — Proc. chem. Soc. 9. p. 54 (1808). — The conditions of chemical change and of electric conduction in gases, and on the phenomenon of luminosity. Proc. Roy. Soc. 70. p. 94—100 (1901). — E. Armstrong and Lowry, The phenomenon of luminosity and their possible correlation with radioactivity, Proc. Roy Soc. 72. p. 258—264 (1904). — Chem. Nows 34. p. 80—92 (1908).

⁹⁾ W. N. Hartley, Observations on the origin of colour and on fluorescence. J. cham. Soc. 63. p. 248-256 (1898), sowic subirelche splitare Publicationen.

⁰⁾ R. Meyer, Ueber einige Beziehungen zwischen Fluorescens und chemischer Constitution. Festzehrift der Herz. techn. Hochschule zu Braunschweig 1807, p. 107—204. — Zs. phyks. Chem. 24. p. 468—508 (1807). — Naturwiss. Rundsch. 15. p. 465—607 (1807). — Fluorescenz und chemische Constitution, Ohem. Ber. 21 p. 510—514 (1898). — Chem. Ber. 26. p. 2007—2070 (1903). — Naturwiss, Bundsch. 19. p. 171—178 (1904).

¹⁰⁾ J. Th. Hewitt, Boslehungen swischen der Constitution und der Fluorescenz. Za. physic. Chem. 84. p. 1—10 (1900). — Fluorescence as related to the constitution of organic aubstances. Rep. Brit. Ass. Southport 1008. p. 628—630.

¹¹⁾ H. Kauffmann, Untersuchungen über das Ringsystem des Benzola Chem. Ber. 38. p. 1725—1742 (1900). — 84. p. 682—607 (1901). — 85. p. 8668—3678 (1902). — 88. p. 789—793, p. 795—801 (1901). — Besichungen swischen Fluorescens und chemischer Constitution. Naturw. Rundsch. 19. p. 569—570 (1904). — Radiumstrahlen und Benzolderivate. Chem. Ber.

Stewart, Collie 1), Formanek 2), Woker 3), Silberrad 4) und andere folgen, indem sie, Shulich, wie dies für die Absorption geschehen ist, entweder gewisse Gruppen (Fluorophore), oder gewisse Bindungen (x. B. chinoide), oder Bindungswechsel (Tautomerie) im Verein mit gewissen Nebenumständen zur Erklärung der Fluorescenz heranziehen. Wenn hier nun auch eine grosse Anzahl von unzweifelhaften Gesetzmüssigkeiten gefunden worden sind, und es möglich erscheint, wenigstens innerhalb gewisser Körnerklassen aus der Constitution auf das Fluorescenzvermögen zu schliessen und umgekehrt, so liegen doch andererseits die Verhaltnisse abnlich wie auf dem Gebiete der Absorption. Man vermag zwar mit Sicherheit anzugeben, dass die chemische Constitution in einer direkten Beziehung zum Fluorescenzvorgange steht. Allein wir sind noch weit davon entfernt, uns ein Bild von der Natur dieses Zusammenhanges machen zu können, und es besteht auch wenig Hoffnung, dass bald ein Fortschritt in dieser Richtung gemacht werden wird, da einerseits über die thatsächlichen Verhültnisse noch weitgehende Meinungsverschiedenheiten bestehen, andererseits auch für die einfachen Lenchtvorgange bisher kein befriedigendes Bild aufgestellt worden ist.

631. Endlich haben wir der zahlreichen Untersuchungen zu gedenken, durch welche Fluorescenzvorgunge in Beziehung gesetzt werden zu anderen Erscheinungsgebieten der Physik, insbesondere zur Phosphorescenz, zu Luminescenzvorgungen im allgemeinen und zur Actinoelectricitit. Auf den beiden zuerst genannten Gebieten hat sich insbesondere E. Wiede mann große Verdienste erworben, der, wie schon früher erwähnt, zuerst den Nachweisführte, dass man Fluorescenz continuirlich in Phosphorescenz überführen kann, und der in zahlreichen Schriften die characteristischen Eigenschaften der Photolominescenz ebenso wie die der Luminescenz im allgemeinen untersucht und dargestellt hat. In diesen Zusammenhang gehören ferner die

^{87.} p. 2046—2948 (1904). — Fluorescenz und chemische Constitution. Vorh. d. physic. (ica 7. p. 14—21 (1905). — Ueber den Zusammenhang zwischen Fluorescenz und chemischer Constitution. Verh. Naturf.-Ges. Breslau 76. (2) 1. p. 60 (1905). — Die Beziehungen zwischen Fluorescenz und chemischer Constitution, 102 pp. 6° Stuttgart 1900 bei F. Enke. — Ueber fluoregene Gruppen. Ein Beitrag zur Theorie der Partialvalensen. Lieb. Ann. 844. p. 50—77 (1906). — H. Kauffmann und A. Beiszwanger, Lösungsmittel und Fluorescenz. Zs. phys. Chem. p. 550—554 (1904). — Qeber Fluorescenz. Chem. Bor. 67. p. 2012—2017 (1904). — Zu Kehrmann's Deutung des Fluorescenzwechsels. Chem. Ber. 38. p. 795—704 (1905).

¹²⁾ F. Kahrmann, Ucber Fluorescens, Chem. Ber. 87. p. 3581 - 3588 (1904).

¹⁾ B. Ch. Buly and J. N. Collie, The ultraviolett absorption spectra of aromatic compounds. Part. I. Bonzone and certain monosubstituted derivatives. J. chem. Soc. 87. p. 1832—1849 (1905). — and C. H. Desch, The ultraviolett absorption spectra of certain encl-keto-tantemerides. J. chem. Soc. 85. p. 1029—1041 (1904) — 87. p. 776—784 (1905). — and A. W. Stewart. The origin of color. Astrophys. J. 24. p. 185—155 (1900).

²⁾ J. Formánek, Ueber die Fluorescenz der Farbstoffe, Zeitsehr. für Farbenindustric 5. p. 142-169 (1996).

⁸⁾ G. Woker, On the theory of finorescence. Phys. Rev. 20, p. 371-372 (1905).

⁴⁾ O. Silberrad, The relationship of colour and fluorescence to constitution. J. chem. Soc. 89, p. 1787—1821 (1908).

Untersuchungen über den Einfluss der Temperatur auf die Fluorescenz i, durch die ebense wie durch die Versuche Wiedemanns der nahe Zusammenhang zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz dargethan wird.

ZWEITER ABSCHNITT.

Linienfluorescenz

032. In einigen Fallon besteht das Fluorescenzlicht aus einzelnen getrenuten Linien, die den Charakter der Linien eines Linienspectrums besitzen. oder auch aus zahlreichen Linien, die nach Art der Componenten eines Bandenspectrums erster Art gesetzmüssig angeordnet sind. Es sind bisher eine Angalil (hose bekannt, die in der angegebenen Weise fluoresciren, und da die Erscheinungen, die man hierbei beobachtet, ganzlich verschieden sind von den sonst un fluorescirenden Körpern auftretenden, so wollen wir sie zuerst und gesondort besprechen. Wir theilen daher die Fluorescenzerscheinungen ein in Linion- und Bandenfluorescenz. Dieser Bezeichnung haftet eine gewisse Zweideutigkelt un, die von dem doppelten Gebrauche des Wortes Bande in der Spectroscopie herkommt. Man versteht nämlich unter Bande erstens ein Aggregat von Linien (homogenen Schwingungen), die einzeln den Charakter der Linien eines Serienspectrums besitzen, durch gewisse zehlenmässige Bezielangen (Deslandres'sche, Thiele'sche Formeln) wie durch ihr physikalisches Verhalten (Intensitätsverlauf, Fluorescenz, Abwesenheit des Zeemaneffectes, magnetisch activ) als zusammengehörig charakterisirt sind, in Emission und Absorption auftreten können und sich von den Linien eines Linienspectrums durch the massenhaftes und gruppenweises Auftreten sowie andere Anordning und physikalisches Verhalten unterscheiden. Zweitens versteht man unter Bande auch jede inhomogene Emission oder Absorption, die ein bestimmtes Stilck des Spectrums umfasst und innerhalb ihrer Grenzen einen continuirlichen Verlauf zeigt. Es giebt Fälle, wo man Banden zweiter Art aus Linien der Linienspectra durch gestelgerten Druck, Temperaturänderung etc. erzeugen kann, oder wo den Banden zweiter Art bei einem Aggregatzustand Bauden erster Art der Lage nach bei einem anderen entsprechen (z. B. Benzol ildassig, gusförmig). Allein es hat sich im Allgemeinen ein so fundamentaler Unterschied zwischen beiden Arten der Banden gezeigt, dass die Vermuthung

¹⁾ G. Fitzgorald, Notes on fluorescence. Dubl. Proc. (2) 7. p. 609—610 (1680). — J. Dewar, Phosphorescence and photographic action at the temperature of boiling liquid air. Chem. Nows 70. p. 252—258 (1804). — E. Wiedomann und G. C. Schmidt, Ueber Lumbuscouz von festen Körpern und festen Löungen. Wiedom. Ann. 58. p. 201—254 (1895). — M. Goigor, Uebor die Fluorescenz bei verschiedenen Temperaturen. Verh. Naturhist, Ges. Nürnberg 16. p. 1—7 (1906). — E. L. Nichols und E. Marritt, Studies in imminescence. Physic. Rov. 16. p. 855—368 (1905). — Die neuere Forschung über die Physik der Fluorescenz. Jahrbuch Electr. 2. p. 140—180 (1905). — Man vergl. auch Kap. V. Absch. 5 4 484—492.

naheliegt, dass sie, ähnlich wie das Leuchten der festen Körper und der Gam durch zwei ganz verschiedene Arten von Mechanismen hervorgebracht werden. Um die Verwirrung zu vermeiden, die in manchen neueren Publicationen durch den unterschiedelesen Gebrauch des Wortes Bande für beide Gruppen von Frscheinungen entstanden ist, sei daher im Folgenden die Emission von Banden erster Art Linienfluorescenz genannt.

633. In der geschichtlichen Uebersicht ist bereits darauf hingewiesen worden, dass schon Stokes!) vergeblich versucht hat, bei Jod und Brom Fluorescenz nachzuweisen, und dass dies erst Lommel?) gelang. Lommel untersuchte Untersalpetersture-, Chlor-, Brom- und Joddämpfe. Er fand, dass nur Jod fluorescire, und wies dies nach, indem er etwas Jod in einem Glaskülbehen verdampfte, so dass er nicht allzudichten Dampf erhielt, und dann mittelst einer Linse Sonnenlicht auf die Röhre concentrirte. Man sieht ulsdann orangegelbes Fluorescenzlicht, das besonders hervortritt, wenn das auffallende Licht durch ein grünes Glas gegangen ist. Bei Einschaltung eines blauen Glases zeigte sich die Fluorescenz nur schwach und sie verschwand ganz bei Anwendung eines rothen Glases.

Wird das benutzte Sonneulicht spectral zerlegt, so erweisen sich am wirksamsten die grünen Strahlen zu beiden Seiten der Linie E des Sonnenspectrums, weniger wirken die blangrünen und gelben und gar nicht die rothen, blauen, violetten und ultravioletten Strahlen. Dies letztere wurde noch besonders unter Benutzung von Quarzapparaten nachgewiesen und zwar, indem ein Fluorescenzspectrum auf einer Aesculinlösung erzeugt wurde. Der hell erleuchtende ultraviolette Theil blieb dann ungeändert, wenn in einem vor den Spalt des Apparates gehaltenen Röhrchen Joddampf entwickelt wurde.

Das lichtschwache Spectrum des Jods erwies sich als zusammengesetzt aus Roth, Orange, Gelb und Grün, wobei das Orange am hellsten war. Es erschien continuirlich ohne hellere und dunklere Streifen.

Die übrigen genannten Dämpfe und Gase fluorescirten ebensowenig wie Lösungen von Jod in verschiedenen Lösungsmitteln.

Lommel bemerkt, dass die Wirksamkeit der Strahlen zu erklüren sei aus den Absorptionsverhältnissen des Joddampfes, und hebt hervor, dass Joddie einzige Substanz sei, bei welcher die violetten Strahlen gänzlich unwirksam seien.

Von den Schlüssen Lommels haben sich einige als unzutreifend erwiesen. Was die beim Joddampf constatirte Ausnahme betrifft, so hebt Lommel bereits selbst hervor, dass die nicht absorbirte Strahlung auch nicht fluorescenzerregend wirken könne; weiter hat sich gezeigt, dass das Spectrum durchaus nicht continuirlich ist.

G. Stokes, On the change of refrangibility of light, Phil. Trans. 1852, H. p. 465—562, 1853, III. p. 865—896.

²⁾ E. Lommel, Die Fluorencous des Joddampfes. Wiedem. Ann. 19, p. 850-858 (1688).

Man erhält ein intensiveres Fluorescenzspectrum, wenn man nach dem Vorgange von Wiedemann und Schmidt!) das Jod in evacuirte Glaskugeln bringt und mit Sonnen- oder Bogenlicht beleuchtet, oder wenn man die weiter unten beim Natriumdampf beschriebene Anordnung von Wood anwendet.

Dass man bei primitiver Anordnung des Versuches nichts von einer Cannelirung des Fluorescenzspectrums bemerkt, erklärt sich erstens aus der Wirkung des breiten Spaltes, der in Rücksicht auf die Lichtschwäche des Fluorescenzspectrums augewendet wird?), und zweitens aus der Wirkung der Schichtdicke des fluorescirenden Dampfes selbst?), die dahin geht, den Intensitätsabfall an den Kanten der Banden zu verringern und auf diese Weise das Spectrum einem continuirlichen anzunähern.

684. In neuester Zeit wird das Fluorescenzspectrum des Jods von R. W. Wood untersucht⁵). Es besteht aus einzelnen Linien, die den hellen Linien des Glühspectrums und Bandenemissionsspectrums sowie den dunklen Linien des Bandenabsorptionsspectrums entsprechen.

Ein grosser Theil der dunklen Linien, denen helle Linien des Fluorescenzspectrums entsprechen, dreht ferner die Polarisationsebene des Lichtes im Magnetfeld, gerade so wie dies beim Natriumdampf geschieht 9.

Bringt man daher eine Kugel mit Joddampf zwischen die Pole eines Electromagneten und zwischen gekreuzte Nicols und beobachtet in der Richtung der Kraftlinien, so hellt sich das Gesichtsfeld auf, sobald der Magnet erregt wird. Das nunmehr durchgehende Licht ist grünlich gefärbt und erweist sich bei spectraler Zerlegung als aus zahlreichen hellen Linien zusammengesetzt, die dunklen Absorptionslinien des Dampfes entsprechen, ohne dass jedoch zu jeder dunklen Linie sich eine helle fände. Auch entsprechen sich die Intensitäten der hellen und dunklen Linien keineswegs, so dass der Intensitätsverlauf innerhalb der Banden des "magnetischen" Spectrums ein ganz anderer ist, als im Absorptionsspectrum. Nach den Beobachtungen an den D-Linien des Natriums sollte. man erwarten, das alle hellen Linien des "magnetischen Spectrums" mindestens doppelt seien. En ist bisher jedoch Wood nicht gelungen, mit einem Gitter mittlerer Grösse eine Auflösung der Linien zu beobachten.

¹⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Lichtemission organischer Substanzen im gesförmigen, füssigen und festen Zustand. Wiedem. Ann. 56. p. 18—80 (1805). — R. C. Schmidt, Ueber die Beziehung zwischen Fluorescenz und Actinoelectricität. Wiedem. Ann. 64. p. 708—724 (1898).

²⁾ Vergl. Bd. I. p. 318,

⁸⁾ H. Konen, Ucher die Spectren des Jod. Wiedem. Ann. 65. p. 278 (1808).

⁴⁾ Vergl. weiter unten und R. W. Wood, Phil. Mag. (6) 12, p. 820-886 (1990).

B. W. Wood, Physical optics, New York 1905. p. 443, — Phil. Mag. (6) 13. p. 147—149 (1906).

⁶⁾ R. W. Wood, The magnetic rotation spectra of vapors. John's Hopkins University circular 1908, p. 222—228. — Man vergl. auch § 689. — B. W. Wood. The fluorescence, magnetic rotation and temperatur amission spectrum of jodine vapour. Phil, Mag. (0) 19. p. 829—836 (1906).

Wenn man ein entwickeltes Fluorescenzspectrum erhalten will, so ist es wie bereits erwähnt, nothwendig, das Jod in eine Glaskugel einzuschliessen und zu evacuiren. Wood findet, dass unterhalb eines Druckes von 15 cm in Luft überhaupt keine Fluorescenz auftritt, und dass das Fluorescenzspectrum sich erst unterhalb von Drucken von 1 cm erheblich entwickelt. In Wasserstoff beginnt die Fluorescenz schon bei 30 cm Druck, um aber später laugsamer zuzunehmen, so dass bei etwa 2 cm die Fluorescenzhelligkeiten in Luft und Wasserstoff die gleichen sind.

Zur Erklärung dieser Erscheinung zieht Wood zwei Hypothesen in Betracht. Die erste berücksichtigt den Einfluss der molecularen Zusammenstosse und nimmt an, dass bei Anwesenheit eines zweiten Gasas von hohem Druck die mittlere Zeit zwischen zwei Zusammenstüssen zu klein sei. ab dass die Molecule genügend Energie aus der einfallenden Strahlung aufspeichern könnten, um selbst Licht auszusenden. Dass über 130000 Lichtwellen Zeit hatten, bei Atmosphärendruck ihre Energie un das fluoreschende Molecel abzugeben, sieht Wood nicht als bedenklich für die Hypothese an, Wohl aber schliesst er aus dem Verhalten des Jods in Wasserstoff, dass die erste Annahme nicht zutreffen könne, da ja dann bei niederen Drucken die Fluorescenzintensitäten in Wasserstoff und Luft nicht gleich sein künnten. Wood zieht daher die zweite Hypothese vor, dass der Joddampf mit dem fremden Gase eine chemische Verbindung eingehe, sich sozusagen theilweise in ibm löse, so wie es bei Jodlösungen in Schwefelkohlenstoff oberhalb der kritischen Temperatur beobachtet worden sei. Zu dieser Annahme paset auch das Verhalten des Anthracendampfes!).

Aendert man die Farbe des erregendes Lichtes, so ündert auch das Fluorescenzlicht seine Farbe. Es hat blaugrüne Farbe, wenn man mit blausm Lichte anregt, gelbgrüne, wenn mit Grün angeregt wird, und orange wenn man Gelb benutzt. Das Fluorescenzlicht erstreckt sich über den anregenden Theil des Spectrums und reicht noch ein Stück darüber hinaus nach Roth hin Eine genauere Untersuchung steht noch aus.

Die Erscheinungen der Fluorescenz des Joddampfes bilden demnach, soweit die jetzigen Veröffentlichungen reichen, ein vollkommenes Gegenstick zu der Fluorescenz des Natriumdampfes, mit der wir uns weiterhin eingehend zu beschäftigen haben werden.

Da die Absorptionsspectra von Brom und Untersalpetersaure sich im Magnetfelde gerade so verhalten wie das Absorptionsspectrum des Jods, so ist es nicht unwahrscheinlich, dass auch Fluorescenzspectra von ähnlichen Eigenschaften wie beim Jod existiren. Wood hat allerdings keine Fluorescenz beim Brom finden können.

685. Wie Wiedemann und Schmidt gezeigt haben, besitzen die Dampfe einer Reihe organischer Körper das Vermögen zu fluoreschen. Man

¹⁾ Vergl. waiter unten-

bringt sie zu diesem Zwecke in evacuirte Glaskugeln, erhitzt diese und lässt den Strahlenkegel einer Bogenlampe oder der Sonne vermittels einer Linse auffallen. Wir geben hier eine Liste der fluorescirenden Substanzen mit Angabe der Farbe des ausgesendeten Lichtes.

licten
Phononthren
Anthracen
Anthracen
Chrysen
Indigo
Naphtalin
Naphtararin

schwich dunkolblau prächtig blauviolett iutensiv blau blau schwich blau violett

sehr schwach violett

prachtvoll rothbrann.

Keine Fluorescenz zeigten die Dampfe von Azobenzol, Chinin, Diphenylamin, Naphtochinon.

Alle genannten Körper besitzen, soweit sich das mit den benutzten Glasgefässen feststellen liess, nur im Ultraviolett gelegene Absorptionsspectra. Wie dem ann und Schmidt schliessen daraus, dass für diese Dämpfe das Stokes'sche Gesetz gelte. Sollte sich dies bestätigen, so würde zwischen der Fluorescenz von Jod- und Natriumdampf und der Fluorescenz der obigen Sabstanzen ein tiefgreifender Unterschied bestehen, da bei Jod und Natrium das Fluorescenzspectrum dem Absorptionsspectrum entspricht. Eine bestimmte Entscheidung lässt sich hier zur Zeit nicht geben, da bisher zu wenig über die Structur der Absorptionsspectra der Dämpfe organischer Körper bekannt ist.

In neuester Zeit hat Elston 1) die Fluorescenz des Anthracendampfes und des Phenanthrendampfes untersucht und dabei in der That gefinden, dass diese Dämpfe sich anders als I und Na und mehr wie Flüssigkeiten verhalten. Elston verdampft gereinigtes Anthracen in Glaskugein, belichtet mit verschiedenen Lichtquellen und photographirt die auftretenden Fluorescenzspectra sowie die Absorptionsspectra. Beim Anthracen hat das Fluorescenzlicht eine intensiv blane Farbe. Es erstreckt sich über den Bereich λ 4700 bis λ 3650, ist continuirlich und besitzt drei Maxima bei λ 3900, λ 4150 und λ 4320. Es liessen sich keine Andeutungen einer Zusammensetzung aus Linien wahrnehmen, vielmehr gleicht das Spectrum demjenigen von fluorescirenden Flüssigkeiten und Lösungen. Unterhalb λ 3250 konnte das Spectrum nicht untersucht werden, da Glasgefässe für den Dampf benutzt wurden. Die Absorption des Dampfes ist continuirlich und erstreckt sich von λ 4250 bis abwärts zur Beobachtungsgrenze. Mit Hülfe absorbirender Schirme und der Verwendung

¹⁾ T. S. Electon, The fluorescence of anthracene vapor, Johns Hopkins University circular 1908, p. 254-256. — The fluorescent and absorption spectra of anthracene and phenantrene vapors. Astrophys. J. 25. p. 155-169, 1907. Hierau: H. W. Wood, Physical optics, New York 1905, p. 443. — R. W. Wood, The fluorescence, magnetic rotation and temperature emission spectrum of iodine vapour. Phil Mag. (6) 12. p. 829-886 (1906).

verschiedener Lichtquellen wurde festgestellt, dass alle Strahlen des Absorptionsbereiches fähig sind, Fluorescenz zu eitegen. Die Intensitätskurve des Fluorescenzspectrums Andert dabei nicht ihre Gestalt, sondern nur ihre absolute Höhe. Bei Veränderung der erregenden Wellenlänge zeigt sich, dass die Stokes'sche Regel nicht streng befolgt wird, sondern nur angenähert in dem Sinne, dass das Fluorescenzspectrum als Ganzes höher liegt als der Absorptionsbereich, jedoch sich in diesen noch hinein erstreckt. Aehnlich wie bei den bereits beschriebenen Gasen zeigt sich ferner, dass die Beimischung gewisser fremder Gase das Fluorescenzvermögen zerstört und zwar auch in Fallen, we anscheinend keine derartige Reaction stattfindet, wie z. B. bei Sanerstoffbeimischung. Der Verf, erklärt dies als einen der Wirkung der Lösungsmittel bei festen Körpern analogen Effect. Es wirken nicht auf das Fluorescenzvermogen: N, H, Leuchtgas, CO, CO, Hg-Dampf. Zerstört wird das Fluorescenzvarmögen durch Cy, Cl, SO, O; geschwächt durch Luft. Unterhalb 1 Atm. ist die Intensität des Fluorescenzspectrums unabhängig vom Drucke, oberhalb wird sie durch steigenden Druck geschwächt. Eine Steigerung der Dampfdichte wirkt wie eine Steigerung der Concentration bei den Lösungen.

Das Fluorescenzspectrum von Phenanthren ist demjenigen von Anthraces sehr ähnlich. Es besitzt die gleichen Banden wie dieses, jedoch ausserdem noch ein weiteres Band bei 2 3600. Das Absorptionsspectrum beider Däunpfe soll das gleiche sein. Da die beiden Substanzen isomer sind, wie die beiden folgenden Formaln zeigen

so überrascht die Aehnlichkeit der Spectra nicht,

Solite sich der continuirliche Character der beiden Emissionsspectra auch bei Anwendung stärkerer auf lösender Kraft bestätigen, so würde man beide kaum in die Gruppe der finorescirenden Gase und Dämpfe *I, Hy, Nu, K* einreihen können. Es dürfte sich vielleicht empfehlen, bei einer Entscheidung über den Character der fraglichen Fluorescenzspectra auch ihre Emissionsspectra in Vacuumröhren zum Vergleich heranzuziehen.

686. Wiedemann und Schmidt haben neben den Fluorescenzspectren der genannten Körper auch die Spectra der Electroluminescenz geprüft, und ale finden, dass Fluorescenzfarbe und Electroluminescenzfarbe einander entsprechen. Die Spectra der letzteren sollen indes keine scharf begrenzten Banden oder Linien besitzen. Zugleich wird die Vermuthung ausgesprochen, dass unch den Verbindungsspectren von H_0I_2 , H_0Cl_2 und H_0Br_2 Fluorescenzspectra entsprechen.

An dieser Stelle dürften auch wohl die Beobachtungen einzureilien sein

die von Ramsay und Young 1), sowie E. Wiedemann 2) über die Fluorescenz von Lösungen organischer Farbstoffe oberhalb der kritischen Temperatur gemacht worden sind. Sowohl Eosin wie Magdalaroth fluorescirten oberhalb der kritischen Temperatur deutlich in alcoholischer Lösung, während Safraniu sich zersetzte. Nach den Erfahrungen Woods 3) über das Absorptionsspectrum von Jodlösungen oberhalb der kritischen Temperatur wäre es nicht ausgeschlossen, dass es sich bei der beobachteten Fluorescenz um ein Gemisch der Fluorescenzspectra des Gases und der Lösung handelt. In diesem Zusammenhange wäre es interessant zu versuchen, ob Jodlösungen oberhalb der kritischen Temperatur fluoresciren.

Es scheint nicht, dass seit der Arbeit von Wiedemann und Schmidt ausser Anthracen und Phenanthren audere organische Dämpfe auf Fluorescenz untersucht worden sind. Bei der Bedeutung, die gerade die Fluorescenz der Gase für das Verständnis des Mechanismus der Emission gewinnt, dürfte es daher lohnend sein, in systematischer Weise nach fluorescerenden organischen Dämpfen zu suchen, wobei Fluorescenz, Absorption, Electroluminescenz, Dispersion und magnetische Drehung möglichst gleichzeitig geprüft und verglichen werden müssten. Bisher liegen für organische Dämpfe nur die allerersten Anfänge zu solchen Arbeiten vor.

Ein weiteres fluorescirendes Gas ist der Dampf des Quecksilbers, wie Hartley o gefunden hat. Das Fluorescenzlicht hat grüne Farbe. Es tritt aber nur unter besonderen Umständen auf. Hartley benutzte ein Gefliss una Quarzgias, in welchom das Queckalber siedete, bei 763 mm Atmosphärendruck und 84 mm Ueberdruck des Quecksilbers in einem angesetzten gekithlten Condensationsrohre. Die Temperatur betrug während des Siedens ctwa 360°. So lange das Metali heftig siedete, erregte des Licht eines Funkens zwischen Ph-Cd und Cd-Sn-Electroden grüne Fluorescenz derart, dass man die Circulation des Damnics an seiner Fluorescenz erkennen konnte. Sobald jedoch das ganze flüssige Metall verdampft war, und daher die Temperatur elne wenig stieg, horte die Fluorescenz ganzlich auf. Sie begann von neuem, wenn frisches Quecksilber zugefüllt wurde. Dass keine Oxydation ins Spiel kam, geht daraus hervor, dass die Fluorescenz am hellsten war, wenn der Quocksilberdampf bereits die Luft vollständig verdrängt hatte. Wie Hartley gleichzeitig festgestellt, absorbirt der Quecksilberdampf') unter den augegebenen Umständen und bei einer Schichtdicke von 37 mm nur innerhalb

'n

¹⁾ W. Ramsay and S. Young, On the nature of liquids. Chem. News 54. p. 208-205 (1886).

^{2) 10.} Wiedemann, Optische Notisch: 1. Ueber die Farbe des Jodes, 2. Finoreschende Ditappie. Wiedem. Ann. 41. p. 290—202 (1890).

⁸⁾ R. W. Wood, Phil. Mag. (5) 41 p. 428-481 (1898). Vergl. Bd. III. p. 881.

⁴⁾ W. N. Hartley, The absorption spectrum and fluorescence of mercury vapour. Proc. Roy, Soc. 76. p. 428-450 (1905).

⁵⁾ Man vergl. Bd. III. \$ 225.

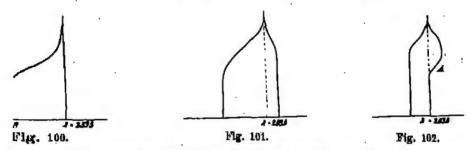
eines scharfen Absorptionsstreifens bei 2471.07 bis 2528.8. Wir werden weiter unter sehen, inwieweit dies zutrifft; ob vielleicht das grune Fluorescenzlicht des Queckellberdampfes das gleiche Spectrum besitzt wie das aus Vacuumröhren und aus der Queckeilberbogenlampe bekannte Bandenspectrum des Quecksilbers, ist noch unentschieden. In allerneuester Zeit hat R. W. Wood die Fluorescenz des Quecksliberdampfes weiter untersucht 1) und dabei gefunden, dass der Hg-Dampf zwei scharfe Absorptionalinien bei 2 2535.3 und 2 2541.7 besitzt, die die Energie für das Fluorescenzlicht liefern. Man beobachtet dieses letztere nach Wood am besten, wenn man Quecksilber in einem offenen Quarzglasgefüss bei Atmosphürendruck siedet und das Licht eines Zinkfunkens auf der Oberfläche mittelst einer Lines concentrirt. Bei Bonutzung eines Vacuums muss die Quarzkugel von der Pumpe abgeschmolzen und in einem auf Rothglut erhitzten Ofen erwärint werden. Die Dampfdichte ist sonst nicht gross genug. Bei Anwendung geringer Dispersion schelnt das Fluorescenzepectrum continuirlich vom Gelb bis zum Ultraviolett, mit maximaler Intensität im Grün und einem Minimum im Beginn des Ultraviolett Dies Band wird fast durch alle ultravioletten Funkenlinien in mehr oder weniger starkem Maasse angeregt. Auch die Linie 2535 erscheint im Fluoresceuzspectrum und zwar sehr stark bei Erregung durch Licht des Aluminiumfunkuns, schwächer mit Cadmiumfunken jedoch gar nicht mit Zinkfunken. Im ersten Falle ist das ausserste Aluminiumpaar bei 1861 wirksam, alle anderen Aluminiumlinien erregen keine Fluorescenz. Bei der Ehregung durch Cd ist es merkwürdig, dass die Cd-Linien von der erregten Linie 2585 alle weiter ab liegen, als die Zinklinien, die unwirksam sind, obwohl sie in den Bereich des Absorptionsstreifens fallen.

Ob die Linie 2540 des Hg-Funkens die Linie 2540 im Fluoresconzspectrums zu erregen vermag, hat Wood noch nicht feststellen können, da die Absorption im Quecksilberdampfe selbst und die Anwesenheit von zerstreutem Lichte die Entscheidung erschwert.

Weiter findet Wood, dass die Fluorescenz und die Absorption des Quecksilberdampfes in der gleichen Weise von anwesenden fremden Gasen beeinflusst werden, wie wir dies bereits beim Jod und Anthracen gesehen haben und weiter noch beim Natrium finden werden. Erhitzt man Hg in einer evscuirten Quarzkugel, so besteht das Absorptionsspectrum, solange der Dampfdruck klein ist, wie bereits erwähnt, aus zwei scharfen Absorptionsstreifen von denen der stärkere bei 2535 liegt. Erhöht man nun den Druck (bis 7 Atm.), so verbreitet sich die Linie 2585 unsymmetrisch nach der weniger brechbaren Seite und zwar ausserordentlich stark, während die nach dem Ultraviolett gelegene Kante ihren Platz behält. Die Skizze in Fig. 100 gibt

Nach frudt brieflicher Mittheilung. — R. W. Wood, Modification in the appearance and position of an absorption band resulting from the presence of a foreign gas. Astrophys. J. 26, p. 41—45 (1907). (Ann. withrend der Correctur).

1 von dem Aussehen des Absorptionsstreifens, wenn man eine grosse von Absorptionsspectren untereinander photographirt, bei Drucken 0 bis 7 Atm. (unten). Bei allen diesen Drucken fluorescirt der Queckunpf stark. Befindet sich das Quecksilber dagegen in einer mit Luft unserstoff gefüllten Kugel, so tritt bei keinem Drucke Fluorescenz auf. In zeigt die Absorption ein charakteristisches Verhalten. Zunächst verteich nämlich die Linie 2585 symmetrisch, von einem gewissen Drucke



och wieder einscitig, so wie es die Skizze in Fig. 101 andeutet. Erhitzt in dlich Quecksilber in einer mit einer dünnen offenen Ausatzröhre ver-III Kugel, so verbreiter t sich zunächst der Absorptionsstreifen symmetrisch, ge noch Luft in der Kugel gegenwärtig ist. Sowie aber der letzte Rest uft durch den Queckeilberdampf ausgetrieben wird, rückt der Absorpreifen scheinbar ein Stück nach dem rothen Ende des Spectrum hin. alirheit verschwindet die Verbreiterung auf der violetten Seite, wie im 1111, während dielenige auf der rothen Seite constant bleibt, da man den t des Quecksilberdampfes nicht fiber eine Atm. steigern kann. e Fig. 102, erlantert den Vorgang; bei A ist der Punkt. wo die Luft trieben wird. Die gleiche Stelle gibt auch den Zeitpunkt an, in welchem luorescenz einsetzt, die fehlt, solange noch Luft in der Kugel ist. In euester Zeit hat Wood weiter festgestellt, dass auch eine He-Atmosphäre necksilberabsorption in der gleichen Weise beeinflusst wie die Luft. iche mit Argon sollen auch angestellt werden. Es scheint also, dass alle ularen Zusammenstösse, ausgenommen diejenigen zwischen Quecksilbertillen selbst, den Absorptionsstreifen nach der ultravioletten Seite hin ei tern.

688. Vor kurzem hat Wood!) ferner noch die Fluorescenz des Thalliumfes entdeckt, der bei Auregung mit ultraviolettem Lichte die grüne Linie stark ausstrahlt. Die Untersuchung ist noch im Gange.

6139. Im Jahre 1896 machten E. Wiedemann und Schmidt*) die atsame Beobachtung, dass Natriumdampf sowohl wie Kaliumdampf fluores-

Nach brieflicher Kittheilung.
 E. Wiedemann und G. O. Schmidt, Fluorescens des Natzium- und Kaliumfes und die Bedeutung dieser Thatsache für die Astrophysik. Wiedem. Ann. 57. p. 447—1806).

ciren, wenn man sie im Vacuum erzeugt. Die benutzte Anordnung glich dabei der schon bei der Untersuchung der fluorescirenden organischen Dämpfe angewendeten. Die Metalle wurden in Glaskugeln gebracht, und die Kugeln evacuirt; dann wurde von der Seite mittels einer Linse der Lichtkegel der Sonne oder einer Bogenlampe auf den Dampf des Metalls geleitet und senkrecht dazu mittelst eines Spectroscopes beobachtet. Es zeigte sich, dass die Fluorescenzspectra den Absorptionsspectren entsprechen und beim Na aus Banden im Roth und Grün sowie aus den D-Linien bestehen. Ferner wurden die Electroluminescenzspectra von Kalium- und Natriumdampf verglichen, und es fand sich, dass diese Spectra den Fluorescenzbanden entsprechen. Lithium konnte nicht zu Fluorescenz erregt werden.

Mit einem grösseren Spectralapparat!) konnten E. Wiedemann und Schmidt weiter das im Grün und Blau gelegene Fluorescenzspectrum des Natriumdampfes in Banden auflösen und die Analogie der Absorption und Fluorescenz ausser Zweifel stellen.

640. An die Arbeiten von E. Wiedemann und Schmidt knüpften nun eine Reihe von Experimentaluntersuchungen von Wood²) an, die augenblicklich noch in vollem Gange sind, aber bereits jetzt eine Menge der merkwürdigsten Thatsachen aus Licht gefördert haben²). Es gewährt einen hohen Genuss, zu verfolgen, wie sich unter den Händen des Experimentators die Hülfsmittel und Methoden immer mehr verfeinern, so dass schliesslich die Fluorescenzerscheinung bis in die feinsten Details analysirt werden kann.

I) E. Wlodemann und G. C. Schmidt, Unber des Fluorescensspectrum des Natriums Wlodem. Ann. 42. p. 447—453 (1896). — Varh. physic. Ges. 36. p. 57—40 (1897).

²⁾ R. W. Wood, The anomalous dispersion of sodium vapor, Proc. Roy. Soc. 69. p. 157-171 (1901). - Phil. Mag. (5) 8, p. 128-152 (1902). - Physic. Ze. S. p. 250-288 (1902). - On the electrical resonance of metal particles for light waves. Phil. Mag. (6) 4. p. 425-420 (1002), (6) 6, p. 250-266 (1008), - Physic, Zs. 4, p. 358-580 (1002), - R. W. Wood and J. H. Moore, The fluorescence and absorption spectra of sedium vapor. Phil. Mag. (6) 6. p. 802-874 (1908). — Astrophys. J. 18. p. 94--11 (1908). — Physic. Zs. 4. p. 701--760 (1908). - B. W. Wood, A quantitative determination of the anomalous dispersion of sodium vapor in the visible and ultra-violet regions. Phil. Mag. (0) 8, p. 208-324 (1904). - Prec. Amer. Acad. 40. p. 305-308 (1904). - Physic. Zs. B. p. 605, 751-763 (1005). - Physsical Optics, New York, 1005, Chap. 16. p. 448-451, - Anomolous dispersion of the magnetic rotation of the plan of polarisation Phil. Mag. (6) 9, 725-727 (1905). - Physic. Za. 6. p. 416-417 (1905). - The magneto-optics of sodium vapor and the retatory dispersion formula. Phil. Mag. (6) 10. p. 408-427 (1905). - The fluorescence of sodium vapor and the resonance radiation of electrons. Phil. Mag. (6) 10. p. 518-525 (1905). - Physic. Za. 6. p. 908-910 (1905). — Die Fluorescens des Natriumdampfes bei Erregung mit monochromatischem Lichte. Physic. Zs. 7. p. 105-106 (1990). - The resonance radiation or fluorescourse of sodium vapor. Johns Hopkins university circular (1906) p. 220-221. - The magnetic rotation spectra of vapors. Johns Hopkins University directler (1905), p. 222-228. - Fluoresource and magnetic rotation spectra of sodium vapor, and their analysis. Proc. Amer. Acad. 49. p. 285-260 (1906). - Phil, Hag. (6) 19. p. 490-520 (1900). - Physic. Zs. 7. p. 813 bis 892 (1900).

³⁾ Ich möchte auch an dieser Stelle Herrn Wood für die Liebenswürdigkeit danken, mit der ar mich durch briefliche Mittheilungen und Ueberlassung von Correcturbogen über des Stand seiner Arbeiten informirt hat.

Wood ist zuerst auf die Fluorescenz des Natriumdampfes aufmerkeam geworden bei Gelegenheit der Untersuchung der anomalen Dispersion, die in der Nahe der Absorptionslinien des Linlenspectrums stattfindet 1). Im Zusammenhang mit einer Reihe von Arbeiten fiber die Dispersion, die anomale Rotationsdispersion und die Absorption des Natriumdampfes untersucht dann Wood die Fluorescenz immer eingehender.

Wir wollen zunschat die technischen Hülfsmittel besprechen, deren man sich zur Herstellung einer zu Fluorescenzbeobachtungen geeigneten Dampfmasse bedienen kann; sie sind nach den Anforderungen an die Dauer und die Brillanz des Versuches verschieden. Indem wir sie in der Reihenfolge anfillren, wie sie von Wood benutzt wurden, ordnen wir sie zugleich nach ihren Leistungen.

Am einfachsten ist es, ein Stück Natrium in eine Glaskugel zu bringen, diese an der Luftpumpe zu evacuiren, vermittelst einer Linze den Lichtkegel so auf die Kugel zu concentriren, dass die Spitze dicht über dem geschmolzenen Natrium liegt, und nun zu erhitzen. Wenn man sonkrecht zum Lichtkegel beobachtet, so sieht man dann das grünlich ausschende Fluorescenzlicht?).

Das Verfahren hat jedoch viele Mangel. Denn nach kurzer Zeit schlägt sich Natriumdampf auf den Wänden nieder, und diese werden vom Metall angegriffen und schwärzlich gefärbt. Ausserdem ist der Dampf einerseits nicht dicht genng, um die Fluorescenz mit voller Stärke zu zeigen, andererseits aber in den ausseren Schichten wieder zu dicht, so dass er einen grossen Theil des Fluorescenzlichtes wieder absorbirt.

Besser ist in dieser Hinsicht die folgende Anordnung (Fig. 103)*). Man

bringt ein kleines Stück reines Natrium in ein weltes Reagenerohr, das oben luftdicht mit einer Glasplatte verkittet ist (Siegellack) und ein Anantzrührchen trägt, durch das es leergepumpt werden kann. Die Anwendung ist ans der Figur ohne weiteres verständlich. Man beobachtet von oben durch die Glasplatte und sieht dann, je nach der Dampfdichte, das Fluorescenzlicht als Stück eines leuchtenden Kegels, so wie es rechts auf der Figur für von oben nach unten zunehmende Dichte dargestellt ist.

Alle diese Glasapparate haben aber den Nachtheil, dass sie nur kurze Zeit, etwa eine halbe

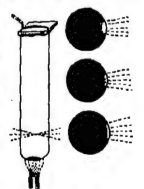


Fig. 108.

Minute branchbar sind, und zerspringen, wenn man ein zweites Mal erhitzt.

¹⁾ R. W. Wood, The anomalous dispersion of sodium vapor. Proc. Roy. Soc. 69, p. 167 (1901).

²⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ucher des Fluorescensspectrum des Natrims. Wiedem. Ann. 49, p. 448-458 (1806).

⁸⁾ R. W. Wood. On the finorescence of sodium vapour and the resonance radiation of electrom. Phil. Mag. (6) 10. p. 52 (1905). - L. Puccianti, Sulla fluorescenza del vanore di sodio, N. Chm. (b) B, 1-11 (1904).

Wood ging daher bald dazu über, Metallröhren zu verwenden. Am geeignetsten dazu sind nathlose Stahlröhren, doch kommt man zur Noth auch mit Messingröhren aus.

Bei seinen ersten Versuchen leitete Wood Wasserstoff durch die des Natrium enthaltenden Apparate, der electrisch hergestellt, getrocknet und dann fiber glühendes Kupfer geleitet wurde, um Reste von Sauerstoff zu entfernen. Es geschah dies, um die Bildung von Natriumoxyd möglichst zu ver. melden, das durch seine weisse Farbe Ansserst stilrend wirkt, indem as falsches Licht reflectirt. Die eigenthümliche Zähigkeit des Natriumdampfes der sowohl im Wasserstoff wie im Vacuum eine an dem flüssigen Heisli klebende Wolke bildet, kommt dabei sehr zur Hülfe, indem die Destillation nach den entfernten Verschlussplatten der Röhren nur gunz langsam vor sich geht. Wie sich später gezeigt hat, beeinflusst jedoch die Wasserstoffatmosphare wesentlich das Verhalten des Natriumdampfes, so dass es nothig ist im Vacuum zu arbeiten, wenn man die Fluorescenz vollständig beobachten will. Man benutzt dazu eine Queckellber- oder auch eine Oelpumpe, die man durch Siegellackkittungen mit den Nutriumdampfapparat verbiudet. Halt die Pumpe nicht völlig dicht, so empfiehlt es sich, einen Absperrhahn zwischenzuschalten. Anfange sieht man beim Erhitzen noch Theilchen von Natrinmoxyd, die aber nach einigen Minuten verschwinden.

Die erste, von Wood benutzte Form der Fluorescenzubhre ist in Fig. 104 angedeutet. An den Enden eines mit einem Querstück versehenen Eisenrohrs



Fig. 104.

befinden sich Glasplatten, deren Kittstellen durch Kühlgefässe mit fliessendem Wasser kalt gehalten werden. Das Natrium wird vor dem Aufkitten der zweiten grossen Verschlussplatte an die Krenzungsstelle der beiden Rohre gebrucht und mit einem Gebläse erhitzt.

Für Demonstrationszwecke genügt ein einfaches Stahlrohr oder, wenn dies nicht zur Verfügung steht, ein Messingrohr von 5 bis 7 cm Durchmesser und etwa 60 cm Länge. An einem Ende wird ein kleines Stäck Messingrohr zum Auspumpen mit Silber angelöthet. Die Enden der Röhre werden geglättet und geschmolzener Siegellack an den Rand gebracht, so dass er einen Wulst von etwa 2 mm Dicke bildet. Man richtet dann die Röhre auf, arwärmt eine Glasplatte, fährt mit der Flamme über den Siegellackwulst bis er schmilzt, und legt die Glasplatte auf, die in optischem Contact mit den Siegellack stehen muss. Mit einer kleinen Flamme geht man dann noch über die Kittstelle, bis der Siegellack frei über das Glas fliesst. Man schmilzt dann ein Stück Natrium in einem Schmelztiegel und giesst das Metall auf eine Glasplatte. Ein Stück des so erhaltenen reinen Natriums bringt man in die Röhre. Dann wird die zweite Platte in der gleichen Weise wie die erste aufgekittet und die Röhre in der oben angegebenen Weise evacuirt. Ist dies einmel

geschehen, so kann die Röhre abgeschmolzen und zu späterem beliebigen Gebranch bei Seite gesetzt werden.

Um die Fluorescenz zu demonstriren, bringt man das Natrium in die Mitte der Röhre, richtet in ein wenig geneigter Richtung durch eine der Verschlussplatten den Lichtkegel einer Bogenlampe oder der Sonne auf einen Punkt direkt fiber dem Natrium und erhitzt. Wenn man dann von der anderen Selte hineinsieht, so bemerkt man einen leuchtend grünen Fluorescenzsleck.

Eine vollkommenere Anordnung ist die folgende (Fig. 105): in ein 00 cm langes und 7.5 cm weites nahtloses Rohr aus Stahl (Shelby) ist senkrecht zur Axe in der Mitte ein 25 cm langes und 18 mm weites Stahlrohr mit Silber eingelöthet. Unmittelbar darunter und sankrecht zu beiden Rohren ist ein kleiner Eisentiegel in der gleichen Weise ein-

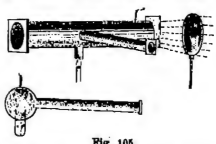


Fig. 105.

gelöthet, der durch Ausbohren eines 18 mm Elsencylinders hergestellt ist und soweit in das Innere der weiten Röhre hineinragt, dass der obere Rand des Tlegels gerade durch die enge Röhre gesehen werden kann. Ausserdem ist noch ein dunnes Messingrohr eingelötet. Man füllt in der gleichen Weise, wie es obeu beschrieben wurde, Stücke reinen Natriums in den Tiegel, kittet die Platten auf, evacuirt und beobachtet durch das seitliche Ansatzrohr. Rühren dieser Art gestatten etwa zweistündiges Experimentiren, beyor sie nen gefüllt werden müssen. Sie haben aber noch den Nachtheil, dass ausser dem Fluorescenzlicht leicht fremdes Licht von der fluorescenzerregenden Lichtquelle ins Auge gelangt.

Dieser Nachtheil ist vermieden bei der letzten Form der Röhre, die in Fig. 100 angedentet ist. In ein Stahlrohr von der Länge 00 cm und dem

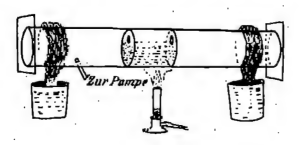


Fig. 106.

Durchmesser 7,5 cm ist eine Retorte eingeschoben, die aus einem Stahlrohr hergestellt ist, das gerade in die weitere Röhre passt und auf beiden Seiten durch Stahlbleche geschlossen ist, die oben ovale Oeifnungen tragen, durch die man hineinsehen kann. Man füllt die Retorte zur Hälfte, indem man durch

eines der Fenster geschmolzenes Natrium einglesst, kittet die Glasplatten auf, wie früher, und evacuirt bis auf etwa 1 mm. Um die Enden der Röhre legt man Streifen von Docht, die in Wasser tauchen. Die Erwärmung geschieht electrisch. Dazu ist ein Streifen Asbestpappe um die Röhre gelegt und mit Helzdraht umwickelt. Es muss noch bemerkt werden, dass die eine der belden Glasplatten gegen die Rohraxe geneigt ist, um falsche Reflexe zu vermeiden, die sonst auftreten, da man von derselben Seite her beobachtet, von welcher auch das erregende Licht einfallt.

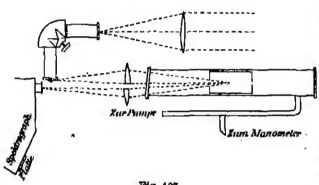


Fig. 107.

Eine Röhre der beschriebenen Art hat einmal den Vortheil, mehrere hundert Arbeitsstunden ohne Neufüllung brauchbar zu sein, da die Eisenbleche die Diffusion des Metalldompfes hindern und ein grosser Metallvorrath auf einmal in die Röbre gebracht werden kann. Ausserdem kann

man das Fluorescenzlicht auf ganz schwarzem Hintergrund und frei von fremden Beimengungen erhalten. Das Princip der dabei zu benutzenden Anordnung ist in den Figuren 107 und 108 angedeutet. In der ersten Figur kommt das Licht von dem zweiten Spalt eines "Illuminatore", d. h. eines Spectralapparates, der zur Herstellung von monochromatischem Licht dient. wird von sinem Spiegel reflectirt und durch eine Halblinse zu einem Lichtkegel vereinigt, der die vordere Oeffnung des Natriumbehälters gerade füllt, und dessen Licht weiterhin auf nur eine Seite des zweiten Diaphragmas fällt. Eine zweite Halblinge bildet den Fluorescenzfleck auf dem Spalte des Spectralapparates ab. Bedeckt man dann die zweite Glasplatte der Röhre mit einem schwarzen Tuche, so sieht man die Fluorescenz auf vollkommen dunklem Hintergrunde, wenn nach etwa einer halben Stunde die letzten Spuren der suspendirten Natriumoxydtheilchen verschwunden sind. Eine besondere Probe daftir, ob dies erreicht ist, werden wir noch kennen lernen.

Nach dem Gesagten ist die zweite Figur (108) ohne welteres verständlich. Es mag an dieser Stelle noch erwähnt werden, dass sich zum Verschlusse von Rohren, die mit Alcali-Metalldämpfen gefüllt sind, ganz besondere Platten aus geschinolzenem Magnesiumoxyd eignen, die von den Dämpfen nicht angegriffen werden, und noch den weiteren Vortheil besitzen, direkt mit Glas verschmolzen werden zu können, wie Platin 1).

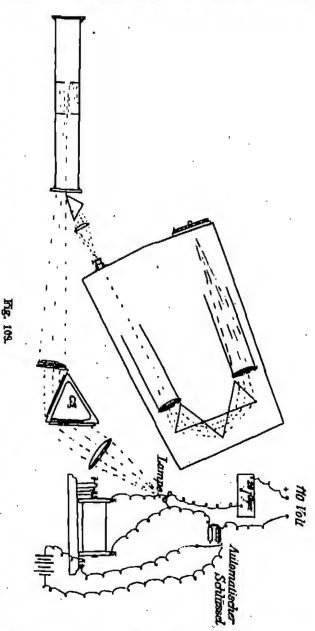
641. Von besonderer Wichtigkeit bei der Untersuchung der Fluorescenz der Dampfe ist weiter die beautzte Lichtquelle. Will man weisses

¹⁾ Nach brieflicher Mittheilung Woods.

Licht zur Erregung verwenden, so benutzt man am besten Sonnenlicht oder das Licht des positiven Kraters einer Bogenlampe. Handelt es sich darum, breitere Streifen des continuirlichen Spectrums anzuwenden, so genügen passend gewählte

Absorptionsschirme. ReinereSpectralfarben erhält man mit Spectralapparaten. Diese leiden jedoch an zwei Mangeln. Wenn man nämlich den Spalt auch noch so eng macht so bedeckt er doch, wenn die Auflösung des benutzten Apparates nicht sehr gross ist, immer noch mehrere A. Dieser Bezirk ist aber breiter als der Abstand der meisten Absorptionslinien des Natriumdampfes, so dass es nicht möglich ist, die Fluorescenz durch Absorption in einer einzigen Linie anzuregen. Ausserdem aber wird das continuirliche Licht bei genilgender Zerlegung derartig schwach, dass die Fluorescenz nur bei völlig ausgerahtem Auge sehen ist.

Man ist also gezwungen, Lichtquellen mit discontinuirlichen Spectren anzuwenden. Als solche kommen in Betracht Flammen, Funken, Bogen, Vacuumföhren und Vacuumbogen. Welche von diesen man benutzen muss,



hängt von dem fluorescirenden Gase ab, da es darauf ankommt, dass das betreffende Spectrum Linien besitzt, die hinreichend genau mit Absorptionalinien des untersuchten Gases zusammenfallen. Von wenigen Ausnahmefallen abgesehen, wird man weiter das Licht spectral zerlegen müssen, ehe es in den Fluorescenzapparat eintritt. Da man die Helligkeit einer fluorescirenden Schicht steigern kann, indem man sie "end on" betrachtet, ist es weiter nothwendig, eine möglichst grosse Fläche zu belichten. Es empfiehltsich aus diesem Grunde, keinen Spalt zu benutzen, sondern Lichtquellen mit möglichst wonigen Linken anzuwenden und direct mit den monochromatischen Bildern der Lichtquelle zu belichten. Wood!) benutzt z. B. zu diesem Zwecke ein grosses Schwefelkohlenstoffprisma von 12 cm Oeffnung mit zwei achromatischen Linsen von 12 cm Oeffnung und 2 m Brennweite, von denen das eine als Collimator, das andere als Ferurohr dient. Andere Anordnungen wie Absorptionsschirme, Einschaltung von Krystallen von Kaliumchlorat?) oder Einschaltung einer Querzplatte senkrecht zur Achse zwischen Nichols erwiesen sich als weniger wirksam.

Von den genannten Lichtquellen sind die Flammen zwar unter besonderen Umständen her branchbar, im allgemeinen jedoch zu lichtschwach. Das Gleiche gilt von dem Lichte der Funken. Dagegen konnte Wood für den Natriumdampf verwenden: Vacuumröhren mit Helium und mit Wasserstoff, Bogen zwischen Electroden aus Blei, Silber, Kupfer und Wismuth, ferner Bogen mit Natrium, Lithium und Baryum, endlich Quarzbogenlampen mit Cadmium, Zink oder Thallium (von Herius). Die zuletzt genannten Lampen geben eine sehr intensive und zweckmässige Lichtquelle, halten jedoch nur etwa dreissig Stunden, da dann ihre Oberfläche körnig wird und sich mit einem undurchsichtigen Beschlag überzieht. Ausserdem erlöschen sie leicht, was bei lange dauernden Expositionen lästig ist. Es empfiehlt sich darum eine automatische Zündung, deren Schaltung etwa nach der Skizze in Fig. 108 angeordnet werden kann.

642. Wir wollen nun zunächst annehmen, es werde weisses Licht zur Erregung der Fluorescenz benutzt. Alsdann besteht das Spectrum des Fluorescenzlichtes ("complexes Spectrum"), das im Ganzen eine grüne Farbe besitzt, aus drei Theilen, nämlich 1) den beiden D-Linien), 2) einem im Both gelegenen und von dunklen Zwischenräumen durchzogenen Bandenspectrum, das nur bei größerer Dampfdichte deutlich wird, 3) einem im Gelb, Grün und Blau galegenen Bandenspectrum, das aus unregelmässig angeordneten Banden und Linien besteht. Dieser dritte Theil erstreckt sich von 2 4000 bis 2 5700. Er lässt sich wieder in drei Theile thellen. Von diesen umfasst der erste den Bezirk 571 bis 500 und besteht aus Linien von nahezu gleichen Zwischenräumen, die in Folge periodischer Schwankungen der Intensität ein System

R. W. Wood, Fluorescence and magnetic rotation spectra of sodium vapor, and their analysis. Phil. Hag. (6) 12. p. 499—520 (1006).

²⁾ Einselne Krystalle reflectiven nur Licht aus einem gans schmalen Spectralbereich. Die Erscheinung beruht auf Interforens, vergl. Lord Rayleigh, Phil. Mag. (5) 26. p. 256—266 (1888).— R. W. Wood, Physical optios, New-York 1995, p. 185.— R. W. Wood, Interforence belours of chlorate of potash crystals and a new method of isolating heat waves. Phil. Mag. (6) 12, p. 67—70 (1996).

⁵⁾ R. W. Wood, The fluorescence of sodium vapor and the resonance rediction of electrons. Phil. Mag. (5) 10, p. 551 (1968).

^{... 4)} Man vargl, auch den nächsten 🕏

yon Banden bilden. Der zweite Theil von 500 bis 477 besteht aus einseitig unscharfen unregelmitssigen Streifen von variabler Breite. Im dritten Theile — 577 bis 468 — sind die Banden ziemlich regelmässig vertheilt und meist in Paaren augeordnet. Bei einer Spaltweite von etwa 0.2 mm waren die Linien, aus denen die Banden bestehen, ebenso scharf wie die Vergleichslinien des Elsenspectrums. Bei Auregung mit weissem Lichte ist ausserdem jede Linie des Fluorescenzspectrums von zwei seitlichen breiten Linien, "Flügeln" (wings) begleitet, die nach den von der zugehörigen Linie des Spectrums abgekehrten Seiten schurf begrenzt sind. Fig. 100 giebt ein Bild des Aussehens solcher Linien nach einer Zeichnung von Wood. Die dunklen Linien sind die Zwischen-



Fig. 109.

rflume der "Flügel". Bei Anregung mit monochromatischem Lichte verschwinden diese letzteren häufig, aber nicht immer. Unter Umständen könne sie auch allein, ohne die centrale, helle Linie auftreten.

Die Maxima der Banden, die durch das periodische Wachsen und Abnehmen der Intensität der Linien gebildet werden, liegen ungefähr bei den folgenden Weilenlangen:

5005	5551	5301	5120	4791
5645	5510	5316	5150	
5020	5405	5246	4071	
5585	5415	5185	4882	

Die lotzten drei Banden erhält man nur bei dichtem Dampfe und bei Beleuchtung mit dem Lichte der gleichen Wellenlänge deutlich. Ihre Wellenlänge ist daher unsicher.

Die Banden des Fluorescenzspectrums verhalten sich ähnlich wie die des Sauerstoffs, d. h. man erhält angenähert eine Parabel, wenn man die Wellenlängen der Kanten zu Abscissen macht und die Ordinaten von Bande zu Bande um gleiche Stücke anwachsen lässt. Eine Bestätigung hierfür ergiebt sich aus dem Umstand, dass aus der Kurve die Abwesenheit zweier Banden folgen würde, und dass eine von diesen nachträglich an der berechneten Stalle 5676 gefunden wurde.

643. Weiterhin soll nun das Verhalten der verschiedenen Theile des

Wie schon erwähnt, ist das im Roth gelegene Stück der Banden am schwierigsten zu beobachten. Es ist daher von Puccianti¹) nicht gesehen

¹⁾ L. Puccianti, Sulla Fluorencenza dall vapore di sodio. Nuovo Cim. (5) S. p. 1-11 (1904).

worden und bisher nicht genauer untersucht. Neuerdings hat Wood es photographirt.

Von Linien des Linienemissionsspectrums treten im Fluorescenzspectrum nur die D-Linien auf. Auch die können leicht übersehen werden, da in weiteren Gefüssen mit Ansatzstücken der peripherische Natriumdampf absorbirend wirkt, und in Glasgefassen der Metallniederschlag auf den Wanden, sowie die bald eintretende Färbung des Glases die Beobachtung stören. Aus diesem Grande haben Wood und Moore bei ihren ersten Untersuchungen kein Fluorescenslicht in der Nähe der D-Linien und auch keine erregende Wirkung derselben Wellenlangen finden können. Dann haben jedoch Pucciantia) und später Wood 3) selbst gezeigt, dass das Fluorescenzspectrum in der That die D-Linien umfasst und weiter, dass diese nur von Licht der gleichen Welleulange und unabhangig von dem übrigen Fluorescenzspectrum erregt werden. Puccianti arbeitete mit Sonnenlicht. Um zu entscheiden, welche Wollenlange erregend wirke, wurde in den Weg der Sonnenstrahlen eine Natriumflamme eingeschaltet. Sobald auf diese Weise das auch noch in der dunklen Fraunhofer'schen Linie enthaltene Licht beseitigt wurde, verschwand das gelbe Fluorescenzlicht von der Wellenlänge der D-Linien. Wood führt den Beweis, indem er eine stark mit Na gefütterte ()-H-Flamme als Lichtquelle verwendet. Das gereinigte Na-Metall wird in eine weite Reagensröhre gebracht, die oben mit einer dicken Glasplatte verschlossen ist. Neben derselben ist ein Stück Glasrohr eingeführt, das dazu dient, die Röhre zu evacuiren. Man beobachtet von oben durch die Glasplatte, während das Licht der O-H-Flamme mittelst einer Linse auf die Röhre concentrirt wird. Alsdann erscheint der Lichtkegel in gelbem Lichte, dessen Intensität mit der Dampfdichte zunimmt, withrend zugleich das erregende Licht immer weniger in den in der Röhre enthaltenen Dampf eindringt. (Vergl. Fig. 103). Ist die Dampfdichte nicht zu gross, so erkennt man, dess die gelbe Linie, aus der das Spectrumbesteht, doppelt ist. Es ergiebt sich also die bemerkenswerthe Thatsache, dass der Natriumdampf im Stande ist, gleichsam durch Resonanz das einfallende Licht wieder auszusenden, wenn dies die Wellenlange der D-Linien besitzt. Da gleichzeitig jede andere Wellenlange unwirksam bleibt und auch ausser den D-Linien keine andere Emission erfolgt, so ist zu schliessen, dass das die D-Linien aussendende System von dem die Banden erzengenden durchaus verschieden sein müsse, wie das ja auch mit den sonstigen Erfahrungen stimmt. Wie auch Wood schon hervorhebt, ware es interessant, zu wissen, wie die beiden D-Linien sich zu einander verhalten, und ob es möglich ist, die eine durch die andere zu erregen oder nicht. Der experimentellen Entscheidung dieser Frage hat bisher die Schwierigkeit im Wege gestanden, die darin liegt, dass man

¹⁾ Nech brieflicher Mittheilung.

²⁾ L. Puccianti, Sulla Fluoresceman dell vapore di sodio. Nuovo Cim. (5) 8. p 1 bis 11 (1904).

⁸⁾ R. W. Wood, The fluorescence of sodium vapour etc. Phil. Mag. (6) 10. p. 531 (1900).

das erregende Licht zu sehr schwächen muss, um gesondert mit einer der beiden D-Liuien belichten zu können.

Eine weitere Frage, die sich hier anschliesst, ist die, ob es möglich ist die Natriumlinien mittelst der Absorption in den Gliedern der Hauptserie von grösserer Ordnungszahl anzuregen, und umgekehrt. Wood hat einen Versuch in dieser Hinsicht gemacht, indem er das Fluorescenzspectrum des Na-Dampfes bei Erregung mit dem Lichte der Na-Linion und bei Erregung mit ultraviolettem Lichte photographirte resp. ocular prüfte. Es gelang ihm aber weder im zweiten Falle die D-Linion, noch im ersten Falle das Paar der Hauptserie bei 3303 zu finden.

In jüngster Zeit hat Fredenhagen') seine Theorie, dass die D-Linien sowie andere Flammenlinien ihre Entstehung nicht etwa dem Metall selbst, sondern dem sich bildenden und wieder dissociirenden Natriumoxyd verdankten, auch auf die Fluorescenz des Natriumdampfes ausgedehnt und die Ansicht ausgesprochen, dass auch bei der Fluorescenz die nicht zu vermeidenden Spuren von Sauerstoff die Entstehung des Oxydes und weiterhin der D-Linien verursachten. Er deutet dann die oben gegebene Beobachtung Woods über die Unabhängigkeit der Fluorescenz der D-Linien von der Emission der andern Linien als Stütze seiner Ansicht. Wenu es nun wohl zugegeben werden muss, dass die Anwesenheit von Spuren des Oxydes nicht ausgeschlossen werden kann, so scheinen doch die Beobachtungen über den Zusammenhang der Emission mit der Dampfülchte, sowie die bekannten Thatsachen über den Bau des ganzen Natriumspectrums die Auffassung Fredenhagens auszuschliessen. Näher darauf einzugehen, ist hier nicht der Ort.

614. Das Verhalten des mittleren, das eigentliche Fluorescenzspectrum enthaltenden Theiles ist je nach der Art der Erregung verschieden. Verwendet man weisses Licht, so umfasst dies Spectrum, wie bereits erwähnt, den Bezirk 2 4000-5600 und zeigt sich nur in der Gegend 5000 deutlich aus Linien zusammgesetzt und onmelirt. Benutzt man dagegen spectral zerlegtes Licht, so wird die Zusammensetzung aus Banden deutlicher, während zugleich sich die Beschaffenheit des Fluorescenzlichtes andert. Wir wollen zunächst anuehmen, man benutze kein homogenes Licht, vielmehr Stücke von etwa 50 A Breite aus einem continuirlichen Spectrum. Beginnt man mit kurzen Wellen, so sieht man zuerst Fluorescenzlicht, wenn man in die Gegand 4800 kommt, we such das Absorptionsspectrum seins untere Grenze hat (4610). Das Fluorescenzlicht entspricht seiner spectralen Ausdehnung nach zunächst dem erregenden Licht. Ansserdem tritt aber noch eine Emission in den Grenzen 2 5400 bis 5050 auf, in der die bei Benutzung von weissem Lichte nur undentlich zu erkennende Cannelirung scharf hervortritt. Der zwischen den beiden Stücken gelegene Theil des vollständigen Spectrums fehlt ganzlich. Erhöht man nach und nach die mittlere Wellenlänge des erregenden Lichtes, so rückt des Gebiet

¹⁾ C. Fredenhagen, Ueber roino Temperaturstrahlung und die Anwendbarkeit des Kirchhoff schom Gesetzes. Physical. Zs. 8, p. 407—415 (1907).

grösster Fluorescenzintonsität aus dem Gelb allmühlich immer tiefer nach dem Grün. Der dunkle Raum in der Mitte des Fluorescenzspectrums wird dabei immer schmaler, das Gesammtspectrum an beiden Enden immer kürzer. Fig. 110 glebt ein Bild der Aenderung nach einer Photographie von Wood,

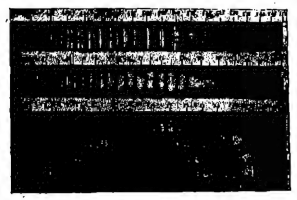


Fig. 110.

Das erregende Licht ist mit einem Pfeile gekennzeichnet; Blau liegt links; in derselben Fig. ist unter A und B das vollständige Fluorescenzspectrum zu sehen, wie man es bei Erregung mit weissem Lichte beobachtet, und zwar unter B weiter ins Gelb reichend. Neben der Aenderung der Grenzen bemerkt man noch eine charakteristische Aenderung, wenn man das er-

regende Licht aus verschiedenen Theilen des Spectrums entnimmt. Es hat nämlich den Anschein, als ob die Maxima in den einzelnen Banden ihren Platz Anderten. Diese scheinbare Wanderung der Maxima erklärt sich, wenn man möglichst homogenes Licht verwendet, und zwar durch eine verschiedene Zusammensetzung der Banden aus einzelnen Linien. Aus diesem Grunde nennt Wood auch das vollständige Fluorescenzspectrum das "complexe" Spectrum.

645. Beobachtet man nämlich das Fluorescenzspectrum, während man einen nur wenige A. breiten Streifen erregenden Lichtes das Spectrum durchlaufen lässt, so hat es den Anschein, als ob die einzelnen Linien, aus denen sich die Bonden zusammensetzen, hin und herrückten. Dies ist jedoch nicht der Fall; vielmehr ändert sich die Zusammensetzung des erregten Lichtes vollständig, wenn man von einer erregenden Lichtart zu einer benachbarten übergeht. Jede Wellenlänge des einfallenden Lichtes ruft, sofern sie nur mit einer Wellenlänge der Absorptionslinien des Na-Dampfes zusammenfällt, eine bestimmte Serie von Liuien des Fluorescenzspectrums hervor und alle diese Serien zusammen, nebst Einzellinien, bilden eben das vollständige, complexe Zur genauen Verfolgung der einzelnen Linienserien Fluorescenzapectrum. bedarf es nun der Erregung durch sehr schmale Spectralbezirke, da die Linien des complexen Spectrums sehr nahe bei einander liegen, und man gleichzeitig mehrere erregt, wenn der erregende Spectralbezirk über eine Breite von etwa 1 A. hinausgeht. Continuirliche Lichtquellen gind daher nur sehr schwierig zu verwenden, da ihr Spectrum bei der erforderlichen Reinheit nicht mehr die nöthige Intensität besitzt. Wood, der allein bisher Untersuchungen in dieser Richtung angestellt hat, benutzt daher zur Erregung einzelne Linien möglichet grosser Intensität aus den Spectren der in 8 841 erwähnten Lichtquellen. Mit Hülfe derselben ist es ihm sogar gelungen, einen grossen Theil

Fluorescenz. 029

der Fluorescenzserien mit einem Prismenapparat¹) zu photographiren. Allerdings ist dieser Art der Untersuchung eine Greuze gesetzt dadurch, dass sich nicht für alle Linien des Fluorescenzspectrums starke Emissionslinien finden lassen, die mit genügender Genauigkeit coincidiren. Auch lässt der Umstand, dass es überhaupt möglich ist, eine Reihe der schärfsten Linien zur Erregung zu verwenden, bei der grossen Seltenheit genauer Coincidenzen wohl darauf schliessen, dass die Linien des Fluorescenzspectrums im allgemeinen weniger scharf sind als andere Bandenabsorptions- oder Emissionslinien. 7)

- 646. Die allgemeinen Resultate, die die beschriebene Untersuchung von Wood bisher geliefert hat, lassen sich in die folgenden Puncte zusammenfassen.
- 1. Bei Erregung mit einer bestimmten Wollenlange, die mit einer der Absorptionslinien übereinstimmt, treten im Allgemeinen eine grössere Anzahl Linien auf. Diese lassen sich in zwei Klassen theilen, nämlich in anscheinend unregelmässig gelagerte und in Serienlinien. Beide Linienarten sind im Allgemeinen von Fall zu Fall verschieden. So oft jedoch die erregende Linie mit einem Gliede derselben Serie zusammenfällt, wird auch dieselbe Serie erregt, freilich mit gewissen Unterschieden.
- 2. Die Serien sind dadurch characterisirt, dass die ersten Wellenlungendifferenzen ungeführ constant sind.
- 3. Die Serien liegen meist in dem Bezirke unterhalb etwa 5300, während die unregelmässig gelagerten Linien oberhalb liegen.
- 4. Jede Serie kann von einer beliebigen Stelle aus erregt werden. Je tlefer die Stelle der Erregung liegt, um so weiter nach Roth liegt das Maximum der Intensität innerhalb der Serie. Bei Erregung von verschiedenen Stellen aus ist jedoch die Serie keineswegs immer vollständig, vielmehr können einzelne Glieder ganz fehlen oder auch eine andere Intensität besitzen.
- 5. Es giebt Fülle, wo die Serie aus Dublets besteht. In diesem Falle giebt es ausgezeichnete Stellen innerhalb der Serien, von welchen aus beide Componenten der Serie gleichzeitig erregt werden. Im Allgemeinen wird jedoch von einer Linie aus immer nur eine der beiden Serien erregt, die die vollständige Serie bilden.
- 6. Das Fluorescenzspectrum enthält im Ganzen etwa 6 Serien, deren Linien ungefähr einen Abstand von 38 A. haben, der nach dem blauen Ende hin allmählich abnimmt.
- 7. Die Serien im Fluorescenzspectrum sind (bis auf eine) identisch mit Serien, die sich aus dem "magnetischen Rotationsspectrum" bilden lassen, d. h. also aus dem Spectrum des Lichtes, an das man erhält, wenn man den Natrium-dampf zwischen gekreuzten Nicols im Magnetfelde untersucht. Mit anderen Worten: dieselben Linien, die die Serie im Fluorescenzspectrum bilden, verhalten sich auch gleich hinsichtlich des Vermögens, die Polarisationsebene des Lichtes im Magnetfelde durch Absorption zu drehen.

¹⁾ Nach brieflicher Mittheilung neuerdings mit einem grossen Concavgitter.

²⁾ Bei vielen Linien trifft dies allerdings nicht su.

- 8. Im Allgemeinen fehlen den Fluorescenzlinien bei monochromatischer Erregung die seitlichen Schatten (Flügel, etc. vergl. Fig. 109), die sie bei Erregung mit weissem Lichte auf beiden Seiten begleiten. Es giebt aber auch Fälle, wo die "Flügel" auftreten, ja wo sie allein vorhanden sind, während die eigentliche Linse fehlt.
- 9. Im Vergleich zum Fluorescenzspectrum, wie es durch weisses Licht erregt wird, sind die bei monochromatischer Erregung auftretenden Linien am grünen Ende des Spectrums verstärkt.
- 10. Vergleicht man das Absorptionsspectrum mit dem Fluorescenzspectrum, so zeigt sich, dass nur eine verhältnismässig geringe Zahl von Linien im Fluorescenzspectrum vertreten sind, etwa der zehnte Theil. Von den Absorptionslinien sind auch diejenigen mit magnetischer Rotation keineswegs durchweg mit denjenigen des Fluorescenzspectrums identisch, vielmehr giebt es in jeder der beiden Klassen Linien, die nicht in der anderen vertreten sind. —
- 647. Wir wollen nun dem Verlauf der Fluorescenz bei Erregung durch monochromatische Strahlung an einigen Beispielen im Einzelnen verfolgen.

Erregung durch 2 5080 (vergl. Taf. I) Lichtquelle: Quarzglasvacuumbogenlamps mit Cadmiumelsctroden; wirksam: das Triplet der 2. Nebenserie
25080, 4800, 4078. Spectrum: 11 Paare sowie 2 einzelne Linien bei 25305 und
und 5341, die wieder von je einer schwachen Linie begleitet sind. Die
Paare bilden 2 Serien, von denen diejenige mit den Gliedern kürzerer
Wellenlänge mit der zweiten!) Serie von magnetisch activen Absorptionslinien zusammenfällt. Die Wellenlänge der letzteren sind nachstehend gegeben; ein zugesetztes Fl. bedeutet, dass der betr. Absorptionslinie eine Fluorescenzlinie entspricht. In der zweiten Reihe sind die
betr. Wellenlängendifferenzen gegeben.

⁴⁰⁷⁰

Die Serien sind so numerirt, dass die Differenzen in ihnen von der ersten zur fünften Serie abnahmen. Die Abnahme ist derart, dass die Linien ungefähr bei der Wellenlänge 4860 ausammenlanfen.



Die zweite Serie scheint mit der durch die Heliumlinie 5014 angeregten Serie zusammenzufallen, durch die sie für sich allein hervorgerufen werden kann. Mit Hülfe der Lithiumlinie 4071 ist es möglich, die erste, weniger brechbare Serie hervorzurnfen, nicht jedoch beide Serien zusammen. Es ist dies sehr merkwürdig und scheint mehr mit der Stelle der Serie, un der die Anregung erfolgt, zusammenzuhängen, als mit der mehr oder minder genauen Coincidenz mit einer bestimmten Serienlinie. Man sieht dies daran, dass weder Li 4071 noch He 5014 genau mit einer der Serienlinien zusammenfallen, und dass auch Ci 5086, das doch die Doppelserie auregt, auf derselben Selte des zugehörigen magnetisch activen Dublets von Absorptionslinien liegt.)

Erregung durch 2 4800: (vergl. Tafel I). (Lichtquelle wie oben). Man vergleiche auch weiter unten unter 2 5218. Spectrum: 12 stärkere Linien mit mehreren schwachen dazwischen, in Gruppen von je zwei und vier. Im Folgenden sind die Wellenlängen dieser Linien bis auf etwa 2 A genan wiedergegeben zugleich mit den zugehörigen Wellenlängendifferenzen und mit den beiden Serien aus den magnetisch activen Absorptionslinien die der einen Serie der Fluorescenzlinien antsprechen. Ein zugesetztes Fl. bedeutet, dass die

Erklärung der Tafel I.

Die Tafel giebt nach einer Zeichnung Woods eine Uebersicht der Absorptionslinien, die magnetisch activ sind, sowie der Linien des Fluorescenz-Spectrums. Zu oberst sind die Linien des sogenannten Magnetspectrums aufgetragen und zwar aufgelöst in 5 Serien sowie in "Extra-Linien", die sich den Serien nicht einordnen lassen. Das Zeichen \bigcirc bedeutet, dass an dieser Stelle eine Linie in der betr. Serie fehlt. Die Art der Zeichnung soll den Character der betr. Linie (ob scharf, ob unscharf, ob gefügelt) andenten. Ein zugesetztes + oder A resp. B oder auch i soll bedeuten, dass die betr. Linien vermuthlich zusammengehören. Die durch Superposition der verschiedenen Serien der magn. activen Absorptionslinien erhaltene Zeichnung befindet sich zu unterst auf der Tafel.

Es folgen dann die verschiedenen Emissionen, die man bei Erregung mit monochromatischer oder auch zusammengesetzter Strahlung erhält. Die erregende Strahlung ist jedesmal rechts am Rande angegeben. Das mit "gemischte Erregung" bezeichnete Spectrum ist durch Superposition der verschiedenen Spectren monochromatischer Erregung entstanden. Die anschliessenden Spectren monochromatischer Erregung sind ohne weiteres verständlich. Ein Pfeil bedeutet, dass die Anregung der Serie von der beir. Stelle aus erfolgt oder erfolgen kann. Die schräg gezeichneten Linian bedeuten solche, die von verwaschenen Banden begleitet sind.

¹⁾ Ans der Zeichnung lassen sich die Weltenlängen der Liufen der zweiten durch Cd 5000 angeregten Serie bis auf etwa 10 A. ablesen. Ich unterlasse, die Zahlen noch besenders hierzu zu setzen, da sie nicht genen genug sind und Wood die Publication von nouem Zahlen in Aussicht gestellt hat.

betr. Linien dem Fluorescenzspectrum angehören, ein Abs., dass sie den magnetisch activen Absorptionslinien zugehören. (In diesem Falle genan auf 0.1 A.)

λFt.	d).	Abs. (III. Serle)	Al 1 Abs. (IV. Sorie) Al
7821	38		
5288	88		
5245	88		
5207		5211 . 71 88	. 80
$\dots \frac{74}{2}$	- 87	5172 . SR NO	. 00
5185 5005	88	5188 . TN 88 5004 . 78	. 05
70	— 88	$\frac{115.44}{3} - 88$. 48
5010	80		3025 . 00
4085	n7	4070 . 84	0020 . 110
4940	88		$\frac{118.56}{8} = 87.85$
4008			1010 40
<u>70</u>	- 85		$4012.10 \\ \dots \frac{74.01}{2} = 87.80$
4988	88		4987 . 40
4900	714		
4766			

Ausser den soeben genahnten Linien treten an der Selte der längeren Wellen noch eine Anzahl weiterer Linien auf, die anscheinend keiner Serie angehören, und die gleichfalls aus der Zeichnung (Tafel I) zu entnehmen sind. —

Erregung durch \(\lambda\) 5207 (vergl. Tafel I) Lichtquelle: Bogen zwischen sorgfältig von Kupfer gereinigten Silberelectroden; wirksam ist nur die genannte Linie). Spectrum: man erhält dieselbe Serie, wie auch bei Erregung durch Cd 4800. Dass dieselbe nun von einer anderen Stelle angeregt wird, zeigt sich darin, dass die Serie jetzt keine Lücken aufweist. Insbesondere tritt die Linie 5170, die im ersten Falle fehlt, nun kräftig auf. Auch diese Erscheinung ist typisch, insofern als je nach der Stelle der Serie, von der aus die Anregung erfolgt, verschiedene Linien der Serien fehlen.

Erregung durch 2 4678 (kürzere Componente, vergl. Tafel I) Lichtquelle: Cd-Bogen, wie oben. Spectrum: 6 Linien im Blau, die eine Serie bilden, und eine grosse

Nach brieft, Kittheilung betragen die Wellenkingendifferenson bei neuenst Mossungen ziemlich genau 86.

Zahl von Linien von sehr verschiedener Intensität im Gelbgrün. Diesen Linien scheint keine der magnetisch activen Absorptionalinien zu entsprechen. Die angenüherten Wellenlängen aind aus der Tafel zu entnehmen; ich führe sie aus dem bereits genannten Grunde nicht besonders au.

Enregung durch \(\lambda 5001 \) (vergl. Tafel I; Lichtqueile: Bogen zwischen einem Eisenstabe und geschmolzenem Blei in einer 4 cm Durchmesser besitzenden Schale aus Eisenblech): das Fluorescenzspectrum ist sehr lichtschwach; es besteht aus einer Reihe von Linien, die genau mit einer Serie von magnetisch activen Absorptionslinien zusammenfallen; im Folgenden sind die au den betreffenden Absorptionslinien gemessenen Wellenlängen angeführt. Es mag an dieser Stelle noch erwähnt sein, dass auch eine der nicht den Serien angehörenden activen Absorptionslinien in die unmittelbare Nähe der erregenden Linien fällt, dass aber die letztere keine der "Extralinien" hervorzurufen vermag.

2	412
5110.R4	89.56
5079.78	80.18
5040.05	30.08
6001-67	89.72
4902.85	88,581)
4024.02	00100)

Erregung durch alle Cadmiumlinien zusammen: man vergl. die Uebersicht auf Tafel I.

Erregung durch des unzerlegte Licht des Zinkvacuumbogens: man vergl.
Tafel I. Die erregten Linien sind durchaus verschieden von den durch den Cd-Bogen hervorgerufenen. Im Einzelnen verhalten sie sich wie folgt.

Erregung durch 2 4811 (Lichtquelle: Zn-Bogen wie eben; vergl. Tafel I): eine größere Anzahl von Linien, die im ganzen weniger regelmässig vertheilt sind, wie in den bisher besprochenen Fällen; eine Anzahl von Linien coincidirt ziemlich genau mit einer Serie von magnetisch activen Absorptionslinien, die nachstehend angeführt sind. Hierzu scheinen auch die beiden Linien 2 5188 und 5225 zu gehören. Es kommen hinzu die drei weiten Paare zwischen 5230 und 5350, die dieser Art der Erregung eigenthümlich sind. Bemerkenswerth ist auch die grosse Verschiedenheit des Fluorescenzspectrums gegenüber dem Fall der Erregung durch Cl 4800.

¹⁾ Zahlen in Uebereinstimmung mit Ikld (Physic. Zs. 7. p. 800, 1000) corrigirt.

O DOLLO BIGGER, GEOR ALMOT DESCRIBITING	5.	Serie	maon.	act.	Absor	ptionalinier	l.
---	----	-------	-------	------	-------	--------------	----

	_
2	d).
5225.84	89.04
5180.70	80,20
8147.50	76 - 88.00
5071.50	37.00
5088,64	74.09
4058.62	$\frac{1}{2}$ = 37.40
1098,02	$\frac{74.81}{2} = 57.40$
4888.81	2 - 0,140
4000.01	78 05 80.92
	2 10,82
4810.16	$\frac{71.60}{-85.88}$
	2 - 10.00
4788.5	-

Erregung durch 2 4722 + 2 4680: (Lichtquelle: Zn-Bogen wie oben, vergl Tafel I). Da die beiden Linien einzeln keine genügende Fluoressenz lieferten, so wurden sie gemeinsam benutzt. Das erregte Licht scheint einige Serien zu enthalten, doch ist dieser Punkt noch nicht aufgeklärt. Ausserdem treten eine grosse Anzahl von Linien im Gelbgrün auf. Ich unterlasse wieder, die aus der Tafel abgelesenen Wellenlangen hier auzuführen. Man vergl. auch das bei der Linie 5015 gesagte.

Erregung durch 2 4724 (Lichtquelle: Bogen zwischen einem Eisenstabe und einer mit geschmolzenem Wismuth gefüllten Schale vergl. A 5001; es wirkt nur die eine schon genannte Linie); Spectrum: eine sehr regelmässige Serie im blauviolettan Spectralgebiete, deren Linien in die Mitte zwischen die 3. und 4. Serie der magnetisch activen Absorptionalinien zu fallen scheinen. Obwohl also in dem Falle Bi 4724 und Zn 4722 die Wellenlangen der erregenden Linien nur um zwei A von einander verschieden sind, ist doch das Resultat der Anregung ein durchaus verschiedenes. Neben den schon genannten Linien befinden sich noch eine grosse Anzahl von auscheinend unregelmässig gelagerten Linien im Gelb und Grün; der Zwischenraum des Serienbezirkes und des Grün-Gelb ist vollständig frei von Linien. Einzelne der Linien im Grün zeigen ein besonderes Verhalten. Sie sind entweder von verwaschenen Banden begleitet, oder sie treten, je nach der Wellenlänge der erregenden Linie zwar an derselben Stelle, aber bald als chzelne Linie, bald als verwaschenes, bald als schwaches, doch scharfes Dublet auf. Wegen der Wellenlangen sei wieder auf die Tafel verwissen.

Kregung durch λ 5104 + λ 5158 + λ 5218 (Lichtquelle: Bogen zwischen Kupfer-Stäben; nur die drei genannten grünen Linien wirken, vergl. Taf.): die Linien des Fluo.-Spectrums scheinen in keiner engen Beziehung zu den magnetisch activen Linien des Abso.-Spectrums zu stehen. Dagegen fallen viele Linien mit den durch die Linien $\mathbb{Z}n$ λ 4680, 4720 und 4811 erregten Linien zusammen. Auf der Tafel sind diese Linien durch Kreuze und senkrechte Striche gekennzeichnet.

- Kirregung durch 2 5218 (Lichtquelle wie eben). 1) In neuester Zeit ist es Wood gelungen, auch mit 2 5218, 2 5104 und 2 5153 einzeln die Fluoreszenz anzuregen. Jode dieser Linien liefert neben einer Anzahl isolirter und nicht nach Art der coharenten Fluorescenzlinien in Serien geordneter Linien, die sammtlich schwach sind (Beispiele 5017, 5098, 5169, 5208, 5247, 5284, 5312, 5328), je eine Serie von Linien, und zwar Cu 5218 bei: 2 5102 5140, 5170, 5218, 5255, 5293, Cu 5104 bei: 2 5030, 5069, 5104, 5144, 5182, 5218, Cu 5153 bel: 2 5040, 5077, 5115, 5153, 5192, 5290. Dle zuerst genannte Serie fallt zwischen 2 5100 und 2 5300 mit der vierten Serie des Rotationsspectrums zusammen, unterhalb 5100 jedoch mitten zwischen die 4. und 5. Serie. Die dritte obengenannte Serie, die durch 5158 erregt wird, hat kein Gegenstück unter den Linien des Rotationsspectrums. Wieder sieht man, dass die beiden ersten Serien bei 2 5218 sehr nahe zusammenfallen. Dies seigt sich in characteristischer Weise darin, dass bei Anregung mit der Cu-Linie 5218 stets beide Serien auftreten und zwar die erste stark, die zweite schwächer. Beide Serien sind also gewissermassen bei 2 5218 gekoppelt. Es ist schon früher ein Abnliches Beispiel bei der Erregung durch die Cd-Linie 5086 besprochen Nur fand hier keine völlige Coincidenz der drei in Frage kommenden Linien statt.
- Erregung durch \$\lambda\$ 5015 (Lichtquelle: Helium in Vacuumrühre; es wirken nur die Linien 5015 und 4713, vergl. Taf.) Spectrum: Serie deren Linien genau in die Mitte zwischen die Serie 2 und die Serie 3 der magnetisch activen Absorptionslinien fallen. Wellenlängen siehe Tafel.
- Erregung durch & 4713 (Lichtquelle wie eben, vergl. Taf.): Serie im Blau dazu 6 getrenute Linien im Gelbgrün. Es fällt die erregende Linie mit einer der durch die Zn-Linie 4800 erregten Serienlinien zusammen, infolgedessen stimmen die Fluo-Linien in beiden Fällen überein, und zwar nicht nur im Blau, sondern auch im Gelbgrün.
- Erregung durch λ 4971 (Lichtqueile: Bogen zwischen Kohlestaben mit Li-Salz; es sind wirksam nur die Linien λ 4971 und λ 4601; vergl. Taf.): Serie im Grün, die mit der 2. Serie der magn. act. Abso.-Linien zusammenfallt; man vergl. oben unter "Erregung durch Od 5086". Die Erregung durch Li 4971 ist übrigens von geringer Intensität.
- Erregung durch λ 4001 (Lichtquelle wie oben unter λ 4971; vergl. Taf.): Serie im Violett und eine grosse Anzahl von Linien im Gelbgrün (Wellenlangen siehe Tafei). Diese letzteren bieten hier besonderes Interesse, da sie durch eine Linie erregt werden, die am Aussersten unteren Ende des Fluo-Spectrums angreift. Nur mit dem Prismen-Spectrographen liessen sich noch einige schwache Linien bis etwa 4600 herunter verfolgen, falls man weisses Licht zur Anregung benutzte. In diesem Falle konnten

¹⁾ Nach froundl, briefl. Mittheilung.

oberhalb 5500 keine Fluo.-Linien mehr gesehen werden, withrend bei An.

regung mit 4601 noch oberhalb 5600 starke Fluo.-Linien zu sehen sind. Es scheint, dass auch die Linien im Gelb und Grün Serien bilden, die jedoch in umgekehrter Richtung verlaufen wie diejenigen im brechbareren Theile des Spectrums; dieser Punct bedarf jedoch noch weiterer Aufklärung. Erregung durch 2 4036 (Lichtquelle: Bogen zwischen Kohlestäben mit Baryunsalz; es ist anscheinend nur wirksam die Linie 4934, vergl. Tal.): eine größere Anzahl Linien, die theils mit einigen Linien der 2. Serie der magnetisch activen Absorpt.-Linien theils mit einigen der isolierten magnetisch activen Linien zusammenzufallen scheinen. Eine genauere Untersuchung steht noch aus. Für die Wellenläugen vergl. Taf.

648. Auch durch Kathodenstrahlen kann ein dem Fluo.-Spectrum binliches Spectrum im Natriumdampt hervorgerufen werden. Da diese Erscheinungen möglicherweise in einer Beziehung zu der Erregung durch Lichtstrahlen stehen, so mag an dieser Stelle angeführt sein, was Wood darüber beobachtet hat. Fig. 110 deutet den benutzten Apparat un. Derselbe

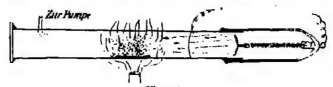


Fig. 110. links), das

besteht aus einem Stahlrohre (links), das mit einem Glasrohro verkittet ist; alles übrige ist ohne weiteres aus der Fig. verständlich. Da sich beständig Wasserstoff aus dem erhitzten Metall entwickelt, so ist es notwendig, den Apparat mit der Luftpumpe in Verbindung zu lassen. An der Stelle, wo die Kathodenstrahlen den Natriumdampf treften, zeigt sich ein grüner "Finc-Fleck"; an der Stelle, wo die Kathodenstrahlen austreten, leuchtet der Dampf orangegelb. Zwischen den beiden Lichtslecken befindet sich ein völlig dunklar Raum. Das Spectrum des durch die Kathodenstrahlen erregten Lichtes ist in Fig. 111 nach einer Photographie Woods wiedergegeben. Es zeigt die ver-

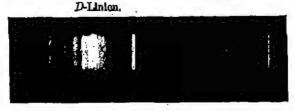


Fig. 111.

schiedenen Serien des Linienspectrums des Natrium-Dampfes, besonders stark aber die *D*-Linien, die hier zu einer einzigen Bande zusammenstiessen. Diese ist auf beiden Seiten von 3 oder 4 verschiedenen, symmetrisch angeordneten Banden begleitet, deren Intensität mit wachsendem Abstande von den *D*-Linien abnimmt. Wood ist der Meinung, dass diese Banden, denen keine magnetisch

Fluorescons, 987

activen Abso.-Linien entsprechen, in einer engen Beziehung zu den Serienlinien des Linienspectrums des *Na* stehen, doch bedarf dieser Punct noch fernerer Untersuchung.

649. Der Einfluss, den die Atmosphäre besitzt, in der der Natriumdampf entwickelt wird, ist bereits früher beim Joddampf und Quecksilberdampf erwähnt worden, ebenso, dass sich bei Erzeugung des Dampfes im Vacuum stets eine gewisse Menge von Wasserstoff entwickelt, der beständig abgepumpt , werden muss. Nun hat der Wasserstoff selbst wie jedes andere chemisch inactive Gas die Eigenschaft, das Zustandekommen von Fluorescenz wie von magnetischer Rotation ganzlich zu verhindern, sobald der Druck eine gewisse Unterhalb derselben beeinflusst er die Intensität Granze übersteigt. und Scharfe der betr. Linien. Den gleichen Einfluss hat das Gas auf das Absorpt. Spectrum. Bei höherem Drucke treten die Banden im Abso. Spectrum deutlicher hervor. In dem Maasse, wie der Druck abnimmt, verliert das Abso. Spectrum sein canneliertes Aussehen. Es scheint, als ob die Aenderung hanptsächlich durch eine Veränderung des Abso. Vermögens einzelner Linie bedingt sei, wallrend undere unbeeinflusst bleiben. Jedenfalls sind diejenigen Linien, die Beeinflussung durch Druck zeigen, auch die gleichen, welche magnetisch activ sind oder welchen Fluo.-Linien entsprechen. Es hält schwer, sich ein Bild davon zu machen, in welcher Weise das inactive Gas die Absorption und Emission des Natriumdampfes beeinflusst. Wood neigt zu der-Ausicht, dass der Metalldampf sozusagen in dem betr. Gase gelöst werde. Möglicherweise habe man es beim Natriumdampfe wie auch bei den sich ähnsich verhaltenden Dämpfen mit Moleculaggregaten zu thun, denen eine gewisse Menge Wasserstoff aggregirt sei. Auch diese Erscheinung bedarf noch der ferneren Untersuchung. Sie beansprucht um so grosseres Interesse, als sie zwar schon wiederholt für leuchtende Dampfe behauptet, aber bisher noch niemals sicher nachgewiesen ist (vergl. Bd. II. p. 247ff).

650. In vollkommener Analogie zu den beim Natriumdampf beobachteten Erscheinungen stehen die neuesten Beobachtungen Woods!) am Kaliumdampfe. Die Untersuchungsmethode ist hier dieselbe wie beim Natriumdampf und auch das Fluorescenzspectrum verhält sich genau wie dasjenige des Natriumdampfes. Die Stelle der D-Linien wird beim Kalium durch das Paar 2 — 7668/7701 vertreten, unterhalb dessen sich das aus 60—70 Banden bestehende Fluorescenzspectrum in einer dem Fluorescenzspectrum des Na-Dampfes analogen Lage aufbaut. Mit anderen Worten, in derselben Weise, wie dies von den Linienemissionsspectren bekannt ist, rückt das ganze Fluorescenzspectrum nach dem Roth hin, wenn man vom Na zum K übergeht. In der gleichen Weise wie es beim Natriumdampf der Fall ist, kann man auch beim Kaliumdampf einzelne Serien von Fluorescenz-Linien durch passend gewählte Linien (z. B. die rothe Zn-Linie) zur Emission bringen. Endlich besitzen auch gewisse Linien des Absorptionsspectrums des Kaliumdampfes

¹⁾ Nach brieflichen Mittheilungen.

das Vermögen, die Polarisationsebene des Lichtes im Magnetfelde zu drehen, während anderen Linien diese Fähigkeit abgeht 1) 2).

- 651. Ich habe die experimentellen Ergebnisse der Wood schen Arbeiten so ausführlich besprochen, weil sie mir von grösster Bedeutung nicht nur für das specielle Gebiet der Lehre von der Fluorescenz, sondern für die ganze Emissionsoptik zu sein scheinen. Obwohl nun die Versuche gegenwärtig noch in vollem Gange sind, dürfte es doch nützlich sein, in Kürze einige Folgerungen zu ziehen, die sich bereits jetzt aus ihnen ergeben und die Fragen zu formulieren, die an sie anknüpfen.
- 1. Natur des Bandenspectrums. Die alte Ansicht, dass das Bandenspectrum einer allotropen Modification des betreffenden Elementes zukomme, respective dem Molecül, im Gegensatze zum Linienspectrum, das dem Atom angehöre, bleibt mit gewissen Erweiterungen der Begriffe Molecül und Atom auch im Falle der Fluorescenz des Natriumdampfes zwar brauchbar, ist aber unfähig, Spezielles zu erklären. Die Hypothese, dass das Linienspectrum dem positiven Restatom zukomme, während das Bandenspectrum während der Wiedervereinigung eines Electrons mit dem positiven Restatom entstehe, bedarf, um im gegenwärtigen Falle brauchbar zu sein, einer Reihe nicht sehr wahrscheinlicher Zusatzhypothesen. Es müsste eine Ionisation in dem finoreschrenden Dampfe nachgewiesen werden können.

Die über diesen Punkt vorliegenden Versuche gestatten keine sichere Entscheidung, inwieweit dies zutrifft. Henry?) fand keinen Zuwachs au Leitfähigkeit, wenn Joddampf mit ultraviolettem Lichte belichtet wurde, allein der Versuch müsste für unseren Zweck mit grünem und gelbem Lichte vorgenommen werden. Hull!) behauptet allerdings, dass Natrium dampf und Kaliumdampf durch gelbes resp. blaues Licht leitend gemacht werden. Allein dies würde, wenn es zuträfe, eher gegen eine Beziehung zum Bandenspectrum sprechen, da die Fluorescenz thatsächlich nicht von den D-Linien aus augeregt werden kann. Dies muss vielmehr von einer der Linien des Bandenspectrums aus erfolgen. Nach der erwähnten Vorstellung ist es aber nicht verständlich, in welcher Weise innerhalb der Banden Absorption erfolgen kann, wenn die characteristischen Schwingungen erst bei der Wiedervereinigung (und Trennung?) des Electrons mit dem Restatom einsetzen. Ausserdem dürfte die Augabe Hulls auf einem Irrthum beruhen, da die Versuche von Elster und Geitel, auf die er sich beruft, keine derartige

jodine vapour. Proc. Cambr. Phil. Soc. 9. (6) p. 810-822 (1897).

¹⁾ R. W. Wood, The magnetic rotation spectra of vapors, Johns Hopkins Univers. circ. 1906, p. 222—228.

²⁾ Anm. während der Correctur. Die Fluorescens des Kallumdampfes wird neuerdings beschrieben von T. S. Carter, The fluorescence absorption, and magnetic rotation spectra of potamium vapor. Physical. Rev. 24. p. 536—587 (1907).

⁸⁾ J. Henry, Experiments on the effect of ultraviolet light on the conductivity of

⁴⁾ G. F. Hull, An investigation of the influence of electrical fields upon spectral lines. Astrophys. J. 25. p. 1—22 (1907); — die gielche Angabe findet sich ohne Belego bel J. J. Thomson, Conduction of electricity through gases. Cambridge 1908, p. 218.

Deutung zulassen, die ausserdem nach den bisherigen Versuchen fiber den lichtelectrischen Effect wenig wahrscheinlich ist.

Weiter wurde es sehr wenig wahrscheinlicher Annahmen bedürfen, um die Theorie noch mit der Thatsache verträglich zu machen, dass das Absorptions-Spectrum, in mehrere Klassen von Linien von ganz verschiedenem Verhalten serfallt, und dass unter den Linjen des Fluorescenz-Spectrums einzelne Serien und zwar von verschiedenen Stellen aus augeregt werden können. - Abgesehen von einer speziellen Hypothese zeigt sich, dass der Bau eines Bandenspectrums erster Art ungemein complizirt ist, und es bedarf, wie Wood mit Recht hervorhebt, noch einer grossen Zahl von experimentellen Untersuchungen, um überhaupt über die characteristischen Eigenschaften von Spectren, wie demjenigen des Natriums, einigermaassen orientirt zu sein. Für eine definitive Theorie eines Bandenspectrums scheint es somit noch zu früh. Ich unterlasse es daher auch, eine Reihe von Vergleichen hier anzuführen, die Wood benutzt. Sie konnen als Arbeitshypothese in gewissen Puncten von Nutzen sein, stiften aber in anderen Handen als denjenigen ihres Urhebers mehr Schaden als Nutzen, indem sie den schon allzu grossen Ballast von unzureichenden Theorien vermehren, der in Lehrbüchern und Abhandlungen über Spectralanalyse reproducirt zu werden pflegt. Wood selbst hat das auch bereits hervorgehoben. Es dürfte dem gegenwärtigen Stand der Dinge am genanesten entsprechen, wenn man constatirt, dass wir über den Mechanismus, der ein Bandenspectrum liefert, nichts Sicheres wissen, dass man farner auch nicht hoffen darf, mit allzu einfachen Vorstellungen zu einer branchbaren Theorie zu gelangen. 1)

- 2. Linienspectrum und Bandenspectrum. Die Thatsache, dass die Erregung der D-Linien ohne Einfluss ist auf das Zustandekommen des Fluorescenz-Bandenspectrums, deutet zunächst auf eine principielle Verschiedenheit der beiden Träger der betreffenden Spectren. Demgegenüber ist indes darauf hinzuweisen, dass auch innerhalb der verschiedenen Serien des Fluorescenz-Bandenspectrums eine ähnliche Unabhängigkeit nachgewiesen ist. Es wäre also entweder anzunehmen, dass jeder dieser Serien ein gesonderter Träger zukomme, eine Annahme, die grosse Bedenken gegen sich hat, oder es ist die Möglichkeit zu folgern, dass auch die D-Linien denselben Träger besitzen, wie das Bandenspectrum. Aus demselben Grunde kann man auch der Erfahrung, dass es nicht möglich ist, die verschiedenen Glieder der Hauptserie des Nadurch einander anregen, eine Beweiskraft für die Verschiedenheit der Träger der verschiedenen Glieder der Hauptserien nicht beimessen.
- 3. Fluorescenzspectrum und Absorptionsspectrum. Gegenüber dem Linienreichthum des Absorptionsspectrums, des etwa 1500 Linien in der bisher untersuchten Region enthält, ist die verhältnismässige Armuth des Fluorescenzspectrums bemerkenswerth. Es bleibt noch genau zu ermitteln, welche Linien

Man vergi, auch weiter unton, sowie die Ausführungen von H. Crew, Fact and theorie in spectroscopy. Eclones, N. S. 25, p. 1—12 (1997).

der beiden Spectren sich entsprechen, und wie genau die correspondirenden Linien in den Wellenlängen übereinstimmen. Allein schon jetzt lässt sich feststellen, dass es innerhalb der absorbirenden Molecel, oder was es sonst sein mag, zwei durchaus von einander verschiedene Mechanismen geben muss, von denen der eine zwar imstande ist, Wellen bestimmter Länge zu absorbiren, jedoch nicht, sie durch Fluorescenz zu emittiren. Es würde interessant sein, an den Glühspectren und den Electroluminescenzspectren des Na, K und des J festzustellen, ob die im Fluorescenzspectrum fehlenden Linien in den Glühspectren resp. Electroluminescenzspectren vorhanden sind oder nicht. —

- 4. Fluorescenzlinien und magnetisch active Absorptionalinien. Ein gewisser Hinweis auf den Mechanismus der die Fluorescenzlinien aussendenden Centren liegt in dem Umstande, dass die meisten Linien, die im Fluorescenzlicht auftreten, in Absorption magnetisch activ sind. Da unn gewisse Vorstellungen über die Vorgänge im absorbirenden Molecel sich bei der Ableitung der Dispersionsformeln für die magnetische Drehung der Polarisationsebene bewährt haben, so liegt einige Berechtigung vor, auch für den Mechanismus der genannten Fluorescenzlinien ähnliche Hypothesen zu muchen. Ob freilich der Gaug der Dispersion in der Nähe der betr. Absorptionslinien des Bandenspectrums des Na-Dampfes der gleiche ist wie der an den Linien des Linienspectrums gefundene, bleibt erst noch festzustellen. Auch muss hervorgehoben werden, dass die Uebereinstimmung zwischen den Fluorescenzlinien und den magnetisch activen Absorptionslinien keineswegs eine vollständige ist, und dass man bei Zugrundelegung der oben erwähnten Vorstellungen auch einen Zeeman-Effect sowie gewöhnliche anomale Dispersion für die betraffenden Linien erwarten sollte. Beides hat aber bisher noch nicht nachgewiesen worden können. Es wäre indess von Interesse, wenn diese letztgenannte Frage genener untersucht würde, als es bisher geschehen ist.
- 5. Fluorescenz und Resonanz. Wie Wood hervorhebt, scheint es zweifelhaft, ob man die Strahlung der Dampf von Metallen, wie Na unter dem Einflusse erregenden Lichtes als Fluorescenz bezeichnen darf in dem Sinne, wie das Wort für Flüssigkeiten gebraucht wird. Jedenfalls ist zu unterscheiden zwischen der Fluorescenz der D-Linien und der Bandenluminescenz.

Bei den erstgenannten Linien wird genau die gleiche Wellenlange ausgesendet, die auch absorbirt wird, und zwar ausschliesslich. Der Vorgang entspricht also einer einfachen Resonanz und repräsentirt die Erscheinung, nach welcher in den Anfängen der Spectralanalyse eben auf Grund der Resonanzvorstellung vergebens gesucht worden ist. (vergl. dieses Handbuch Bd. I. p. 94). Ob eine Beziehung zu den anderweitig beobachteten und als Resonanz bezeichneten Erscheinungen besteht, muss erst noch untersucht werden, ebenso die Frage, ob die Resonanz wirklich einfach ist und ohne eine Umwandlung der einfallenden Strahlen in solche von anderer Wellenlänge sich vollzieht. Einige theoretische Betrachtungen fiber diesen Punkt stellt

Puccianti an.) Er denkt sich, ähnlich wie Lommel und andere, die leuchtenden Molecel als Resonatoren, die unter der Einwirkung des erregenden Lichtes erzwungene Schwingungen ausführen, die der Gleichung:

$$\frac{d^2u}{dt^2} + k \frac{du}{dt} + n^2u - E\cos pt$$

folgen, wo k die Reibungsconstante, $\frac{2\pi}{p}$ die Periode der erregenden Schwingung und $\frac{2\pi}{n}$ die Periode der freien Schwingung bedeutet. Für kleine Werthe von k und für p nahe gleich n ist dann augenühert

$$u = \frac{k^{s}}{\pm \sqrt{(n^{2}-p^{2})^{2}+k^{s}p}} \Big\{ \cos\left(pt-\varepsilon\right) - e^{-\frac{1}{2}kt} \cos\left(\sqrt{n^{2}-\frac{1}{2}k^{s}}\cdot t-\varepsilon\right) \Big\},$$

wobel tang $s = \frac{kp}{n^2 - p^2}$ Könnte man hier das zweite Glied in der Klammer vermachlässigen, also von den freien Schwingungen des Resonators absehen, so müsste es möglich sein, bei Erregung durch eine, mit enger Umkehrung versehene Linie anch Fluorescenzlinien hervorzurufen, die eine dankle Mitte Auch bei Erregung mit Sonnenlicht müssten die D-Linien im besitzen. Fluorescenzspectrum eine dunkle Mitte haben. Versuche, die Puccianti in dieser Richtung anstellte, fielen jedoch negativ aus. Wurde das erregende Licht durch eine absorbirende Flamme geschickt, und wurden so die erregenden D-Linien umgekehrt, so zeigte das Fluorescenzspectrum immer noch die D-Linien. Dieselben wurden bei Einschaltung der Flamme zwar geschwächt, allein an den Rändern in gleichem Maasse wie in der Mitte. Puccianti schliesst daraus, dass man bei der Fluorescenz nicht nur die erzwungenen, sondern auch die freien, gedämpften Schwingungen der resontrenden Molecule beobachte. In der gleichen Weise, wie dies in alter Zeit von Stokes?) und in neuester Zeit von Schuster) für die Absorption geschehen ist, zieht Puccianti den Einfluss der Zusammenstösse zur Erklärung dafür heran, dass die Eigenschwingungen nie völlig abklingen. Während des Zusammenstosses wird die Schwingung unterbrochen. Sie wird neu erregt nach dem Zusammenstosse. Je größer also die Zahl der zusammenstossenden Molecel ist (je höher der Druck und je grösser die Dichte), desto mehr soll der Einfluss des Anund Abklingens, also der freien Schwingungen zur Geltung kommen. Puccianti geht sogar noch weiter, indem er den Zusammenstüssen die Hauntrolle zuweist und das Reibungsglied in der Gleichung vernachlässigt. In diesem Falle wurde nur ein sehr enger Wellenlängenbereich des erregenden Lichtes transformirt werden, und man müsste, wenn die Zusammenstüsse schnell genug aufeinander folgen, zwei scharfe Fluorescenzlinien beobachten, von denen die eine der freien Poriode $\frac{2\pi}{n}$, die andere der erzwungenen Periode $\frac{2\pi}{p}$ entsprechen würde, und die beide nahezu gleiche Intensität besitzen müssten. Freilich

¹⁾ L. Puccianti, Sulla fluoresconza del vapore di sodio. Nuov. Cim. (5) 8. p. 4-11 (1904).

²⁾ Vergl. § 586, p. 861 d. Bd.

⁸⁾ Vergl. 4 586.

darf k nicht vernachlässigt werden, schon des Energieverlustes durch Strahlung wegen, so dass Puccianti meint, es sei vielleicht am richtigsten, beide Vorstellungen zu combiniren. Allein hiermit scheint nichts gewonnen zu werden, und so muss man wohl, sofern man versuchen will, mit einfachen Resonanzvorstellungen auszukommen, bei der zuerst genannten Gleichung bleiben.

Bei den Linien des Fluorescenzbandenspectrums nahern sich die Verhaltnisse schon mehr dem gewöhnlichen Begriffe der Fluorescenz, insofern eine Weilenlängenänderung dabei stattfindet. Ausser der erregenden Weilenlange salbst werden, eine ganze Zahl neuer ausgesendet, die theils als Serienlinien am brechbaren Ende des Fluorescenzspectrums liegen, theils als Extralinien" im Gran und Gelb. Hierbei hat die Stokessche Regel keine Geltung, da, wie man am bequemsten aus Tafel I sieht, die Anregung der Serien von jeder Stelle aus erfolgen kann, wenn auch in der stärkeren Wirksamkeit einer Anregung am brechbareren Ende des Spectrums und in einigen anderen Eigenthümlichkeiten noch gewisse Anklänge an die Stokessche Regel vorhanden sind. Ein characteristischer Unterschied gegen die gewöhnliche Fluorescenz liegt dann aber in dem Umstande, dass Linion emittirt werden und keine Banden, die Stücke eines continuirlichen Spectrums umfassen, Auf der anderen Seite bleibt in diesem Falle auch die Resonanz ein leerer Begriff, da man nichts Specielles mit ihrer Hülfe erklären kann. Daher scheint es vorläufig ohne Bedeutung, welchen Namen man dem Leuchten der Dämpfe geben will, die unter Einwirkung des Lichtes Linien- oder Bandenspectren aussenden.

Weiter versucht Schott, 1) das Auftreten von Liniengruppen mit constanter Wellenlängendifferenz auf kinematischem Wege zu erklären. Sein Modell des lenchtenden Moleculs besteht aus n in gleichen Abständen auf einem Kreise angeordneten Moleculen, die mit gleichförmiger Geschwindigkeit ω in einem äusseren Felderotiren, das stark genug ist, um die Stabilität zu sichem. Jedes Electron kann um seine mittlere Lage bei gleichförmigem Umlauf Schwingungen ausführen, die bei Vernachlässigung der Dümpfung durch Ausdrücke.

dargestellt werden, wo p die Nummer des Electrons ist, die übrigen Grössen die gebräuchliche Bedeutung haben. Berechnet man die electromagnetischen Kräfte, die diese Schwingungen auf einen conxialen Ring vom gleichen Typus ausüben, so zeigt sich, dass nur dann Schwingungen von wahrnehmbarer Intensität auftreten können, wenn für die auf beide Ringe bezüglichen Grössen k, n, n' die Beziehung gilt

$$k+sn+s'n'-o$$
 oder $-\pm 1$,

wo s, s' ganze Zahlen bedeuten. Daraus folgt weiter, dass die Schwingungen die infolge der gegenseitigen Beeinflussung der beiden Ringe ansgesendet werden, Gruppen mit der constanten Schwingungszahldifferenz $bnn'(\omega-z')$

i) G. A. Schott, A kinematical explanation of groups of spectrum lines with constant frequency-difference. Phil. Mag. (6) 12. p. 579-580 (1900).

bilden. Schott weist auf Aehnlichkeit mit den Serien in dem Fluorescenzspectrum des Na und in den Linienemissionsspectren von Sn, Pb, As, Sb, Bi hin, bemerkt aber bereits selbst, dass die Beobachtungen nicht erklärt würden, da die Ableitung der Intensitüt aus den Formeln fehle und ferner die Constanz der Differenzen in Praxi nicht streng gelte. Ausser diesen Bedenken liessen sich noch zahlreiche andere nennen. Dieselben sollen jedoch hier nicht angeführt werden, da Schott eine ausführlichere Publication in Aussicht gestellt hat.¹)

6. Das Verhalten der Linien des Fluorescenzspectrums des Na-Dampfes hat endlich noch eine weitere Bedeutung, da es ein neues Criterium liefert, um zusammengehörige Linien in Bendenspectren und in Liniensprectren zu ermitteln. In Bezug auf die ersteren war man bisher allein auf den Einfluss des Druckes und auf zahlenmässige Beziehungen zwischen den Wellenlängen der Linien angewiesen. An Stellen des Spectrums, wo die Linien sich häufen, vor allem aber da, wo die Banden sich überlagern, war es aber kann möglich, mit einiger Sicherheit festzustellen, ob Linien aus einem Bandenspectrum zusammengehören oder nicht. Das Verhalten der Fluorescenzlinien liefert nun nicht nur ein sicheres Criterium der Zusammengehörigkeit, sondern es gestattet auch, die Linien gemeinsamen Ursprungs durch das ganze Spectrum zu verfolgen. Es ist in dieser Hinsicht bemerkenswerth, dass die von Wood gefundenen Serieu sich fast über das ganze Fluorescenzspectrum, jedenfalls aber über den Bereich mehrerer Kantenintervalle des Absorptionsspectrums erstrecken. Die Frage bleibt offen, ob diese Serien gleich den in anderen Absorptionsspectren gefundenen zu bestimmten Kanten gehören und zu ihnen zusammenlaufen, oder ob sie correspondirende Linien aus verschiedenen, zu je einer Kante gehörenden Gruppen umfassen. Sollte dies der Fall sein, so würden die bisher über die Gesetzmässigkeiten in Bandensprectren angestellten Untersuchungen einer anderen Auslegung bedürfen. In dieser Hindicht wird jedenfalls das verschiedene Verhalten der Absorptionslinien noch neue Fingerzeige geben, wie es auch noch zu untersuchen bleibt, ob alle Dampfe mit Bandensbaorptionsspectrum das gleiche Verhalten zeigen, wie Na, J und K. Es ware sehr merkwürdig, wenn diese Körper allein im Stande waren, zu fluoresciren, da ihre Absorptionsspectren, so welt bisher bekannt, keine characteristischen Besonderheiten haben, durch die sie von anderen Ahnlichen Absorptionspectren unterschieden waren. Insbesondere sei auf eine Anzahl von Verbindungsspectren hingewiesen, die ähnlich gebaute Absorptionsspectren besitzen, und an denen sogar bereits zum Theil anomale magnetische Rotation der Polarisationsebene innerhalb von Linien des Absorptionsspectrums nachgewiesen ist. Die Bedeutung der Fluorescenz als Criterium der Zusammengehörigkeit von Linien wird erhöht durch den Umstand, dass die aus dem Verhalten der Luminescenzspectren für Kalium und Natrium zu ziehenden

i) Man vgl. auch E. Merrit, Note von the incressence of sedium vapor. Physic. Rev. 24. S. 870—861 (1907) — Merritt sucht den Einfinß der Zusammenstöße zur Erklärung der Erscheinungen bei monochromatischer Anregung heraususiehen.

Schlüsse so trefflich übereinstimmen mit den auf ganz anderen Wegun (Serienformeln, Zeemaneffect etc.) erhaltenen Folgerungen.

- 7. Wirkung indifferenter Gase. Auf die Bedeutung dieser Erscheinung für das Verständniss des Mechanismus der Absorption und der Fluorescenz ist bereits früher bei Besprechung der Fluorescenz von Jod, Anthracen, Natrium Kalium und Quecksilber hingewiesen worden. Da Molecüle des gleichen Elementes keine ähnliche Wirkung ausüben, so folgt, dass es sich um eine Art von chemischer Einwirkung handeln muss. Da dieselbe jedoch lediglich einen hemmenden Einfluss besitzt, so muss sie anderer Art sein, wie eiwa die Wirkung des Lösungsmittels bei Phosphorescenzerscheinungen. Vielleicht liegt ein Fingerzeig in der Thatsache, dass es gerade die magnetisch activen Linien sind, die durch die Anwesenheit indifferenter Gase beeinflusst werden.
- 8. Ob bei Gasen ein Zusammenhang besteht zwischen dem Polarisationszustand des erregendenund des erregten Lichtes scheint noch nicht genauer untersucht worden zu sein. Die Wahrscheinlichkeit spricht dafür, dass auch in solchen Fällen wie der Erregung der D-Linien durch Licht gleicher Wellenlänge das erregte Licht unpolarisirt ist. Zu dem gleichen Resultate führen die von G. O. Schmidt an dem unzerlegten Lichte finorescierender Gase und Dämpfe angestellten Versuche.
 - 0. Auf die Bedeutung der Fluorescenz der Gase für die kosmische Physik haben bereits Wiedemann und Schmidt³) hingewiesen. Es scheint denkbar, dass man Fluorescenz zur Erklärung der Linienemission in Fällen heranzieht, wo aus anderen Gründen ein Selbstlenchten wenig wahrscheinlich ist (Corona, Kometen?)

DRITTER ABSCHNITT.

Bandenfluorescenz.

1. Untersuchungsmethoden, Lichtquellen, Demonstrationsversuche.

652. Wir wenden uns nunmehr zu der zweiten Art der Fluorescenzerscheinungen, der Bandenfluorescenz, und wollen zunächst die Methoden zu
ihrer Untersuchung besprechen. Da man die genaunte Art der Fluorescenz
hauptsächlich an Flüssigkeiten beobachtet, so sind die Methoden durchweg
auf diese zugeschnitten.

Wiedom, Ann. 57. p. 447-454 (1896).

, S,

Wood wirft die Frage auf, ob es sich vielleicht um einen Unterschied in den electromagnetischen Feldern der beiden Arten von Moleculen handle.

²⁾ G. C. Schmidt, Polarisirte Fluorescens. Wiedem, Ann. 60. p. 740—754 (1998).

8) E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber das Fluorescensspectrum des Natriusse. Wiedem, Ann. 42, p. 447—458 (1898). — Verh. physic. Ges. 66. p. 87—40 (1897). — Fluorescens des Natrius- und Kallumdampfes und Bedentung dieser Thatsache für die Astrophysik.

Von grosser Bedeutung ist die benutzte Lichtquelle. Je nach der untersuchten Substanz hat man sie passend zu wählen. Da ferner im Allgegemeinen die Fluorescenz der Intensität des erregenden Lichtes proportional ist, so wird man diese möglichst zu steigern suchen. Liegt also die fluorescenzerregende Absorption im sichtbaren Spectrum, so bietet das Sonnenlicht die hellste Lichtquelle, wenn es auch sonst aus einer Reihe von Gründen unbequem zu benutzen ist. In zweiter Linie kommen dann das electrische Bogenlicht, die Nernstlamne und andere Lichtquellen in Betracht. Bei ihnen allen stösst man jedoch, sobald man monochromatische Erregung verwenden will, auf die Schwierigkeit, dass die Intensität des Lichtes zu gering wird. sobald man ein genügend reines Spectrum erzengt. Wir haben schon bei Gelegenheit der Besprechung der Untersuchungen Woods dieses Punktes gedacht und auch erwähnt, dass es bisher kein Mittel giebt, um diese Schwierigheit zu fiberwinden. In vielen Fallen wird man freilich monochromatische Lichtquellen anwenden können, falls nämlich gerade eine helle Linie eines Elementes an die gewitnschte Stelle fallt. Dann können die Quarzlampen von Heraus, mit Quecksilber oder anderen Metallen gefüllt, oder auch Funken zwischen Metallelectroden, Geisslerrühren 1) oder ein gewöhnlicher Bogen gute Dienste leisten. Bei Untersuchungen im Ultraviolett kann man nur die zuletzt genannten Lichtquellen verwenden. Auch Flammen können zur Erregung von Fluorescenz verwendet werden. In alterer Zeit eind zahl-

¹⁾ Schon bei den orsten Versuchen über Entladungen in gasverdünnten Rünmen ist man auf die fluorescons orregondo Wirkung des von ihnen ansgesandten Lichtes aufmerksam geworden und hat dieselbe bei der Construction der bekannten Schaufehren verwendet. - Man hat sie dann violfach zur Untersuchung von Fluoroscenzorscheinungen benutzt. Wir nonnon nur einige Proben.

G. Osann, Ucher die Erscheinungen der Fluorescenz mit Hinblick auf die der Phosphorescome und die des chectrischen Lichtes. Erdm. J. 66. p. 87-102 (1855).

G. Osann, Einige Bemerkungen über Finorescens. Pogg. Ann. 94. p. 040-042 (1858). Weitere Angaben aus filterer Zeit bei F. J. Pisco, Die Fluorencenz des Lichtes, Wien, Carl Gerold 1801 p. 50-08. - E. Hagenbach, Versuche fiber Finerencenz. Pogg. Aus. 148. p. 05-80, p. 288-207, p. 875-405, p. 508-538 (1872). - Dann hat Hagenbach mit Stickstoff und Wasserstoff gefüllte Golsslerröbren verwendet, die die gewöhnliche Form Geimlerscher Spectralrühren hatten, jedoch in der Höhe der Ospillare mit einem Mantel verschon waren, in den die zu prüfunde Flüssigkeit eingefüllt werden kunnte. Die Erfeige bei Anwendung dieser Röbren waren iedoch nur gering. - Bystematische Versuche mit Geleslerzöhren macht: 16. Habben, Ucher Fluorescensspectron hervorgebrecht durch des Licht Gelsalerscher Rühren. Diss. 44. pp. 8º. Marburg 1801 bei O. Khrhardt. Er prüft vorschiedene Anordnungen der Rühren, die er aber alle entweder wegen des auftretanden falsehen Lightes oder wegen zu grosser Lightschwäche unbrauchber findet. Am Besten kommt er zum Ziel mit gintten, parallelepipedischen Flaschen, die unmittelbar vor den Spelt gesetzt werden, so dass der Spalt dicht an einer Kanto der Flasche liegt. Unmittelbar neben die Flasche wird die erregende Röhre gestellt. Habben benutzt Rühren mit N, II, OOs, Br, Cl, O und prüft ale bei zahlreichen Substanzen. Am Wirksamsten ist die N-lichre, doch geht Habbon gans kritiklos voz, da er keine Rücksicht nimmt auf die spectrale Zusammensetzung des Lichtes seiner Rühren und die Absorption der untersuchten Flüszigkeit. Siehe auch B. Meyer, Chem. Ber. 21. p. 510 (1808). Man vergl, anch die Angaben von Wood 8 640. Kaysor, Sasotromonie IV.

reiche Angaben 1) über die fluorescenzerregende Wirkung der verschiedenen Flammen gemacht worden. Dieselben sind indess werthlos, da die Beobachter niemals die spectrale Zusammensetzung des benutzten Lichtes untersucht haben und meist nur mit einer fluorescirenden Substanz von unbekamter Absorption arbeiteten. In neuerer Zeit sind kaum mehr Beobachtungen mit Flammen als Lichtquellen angestellt worden. Kommt es auf qualitative Untersuchungen an, so wird man im Allgemeinen zum Ziel gelangen, wonn man, nach vorheriger Untersuchung der Absorption, mit Hülfe einer Wellenlängentabelle, eines Spectralatlas und der oben bei der Fluorescenz des Natriumdampfes gemachten Angaben eine discontinuirliche Lichtquelle aussucht, die in der fraglichen Gegend stürkere Linien besitzt. Will man iedoch quantitativ untersuchen, so muss man das erregende Licht vorher noch spectral zerlegen. Dies kann entweder mit einem Spectralapparate oder einer Abart eines solchen, wie z. B. dem "monochromatischen Illuminator" geschehen, wie er von der Firma Fuess geliefert wird. 3) Oder man kann bei linienarmen Spectren — und dies liefert die grösste Helligkeit — vermittelst Prisma und Linse die Lichtquelle abbilden und jedes der entstehenden monochromatischen Bilder einzeln benutzen. Zweitens kann man auch absorbirende Medien verwenden, um bestimmte Theile des Spectrums abzusondern. Dies Verfahren ist in alterer Zeit fast ansschliesslich benntzt worden. Im Allgemeinen ist es jedoch wenig empfehlenswerth. Die Absorptionsstruifen von Flüssigkeiten und Gasen alnd durchweg zu diffus. Aussordem bedarf es stats noch einer besonderen Untersuchung, ob das durchgelassene Licht keine fremden Bestandtheile mehr enthält. Endlich ist der Gewinn an Helligkeit häufig ganz unbedeutend, sobald man genügend dicke Schichten zur Absorption verwendet. Wünscht man dennoch absorbirende Medien zu verwenden, so kann man sich zu ihrer Auswahl der Liste der Absorptionsspectren in Bd. III diess

¹⁾ G. G. Stokes, On the change of refrangibility of light. Phil. Trans. 1852 I, p. 468-562, 1853, III, p. 385—880. Man vergl. oben 5 580. — M. Faraday, Nonero Versuche über die innere Dispersion des Lichtes: Pogg. Ann. 89. p. 027—028 (1858). Schwefol, in Sanerstoff verbrannt wirkt auf Chinin- und Acsenlinbenng etc. - J. Plücker, Nene Beubschtungen über Fluorescens. Verh. natur. Vor. Rhoinland 17. p. 17-18 (1860). Wirkung einer Kerzenflamme. - Fürst Salm-Horstmar, Elnige Bemerkungen über epipelarisirtes Liebt. Pogg. Ann. 88. p. 175 (1858). — R. Büttger, Ueber die Fluorescenz des Kaliumplatineya-nürs und die Benutzung des Lichtes von in Sauerstoff verbreumendem Schwefel oler Phosphar sur Erseugung von Photographicen. Pogg. Ann. 95. p. 170 (1955). — C. H. L. v. Babo and J. Müller, Die fluorescensorregende Rigenschaft der Finnme tes Schwefelkohlenstoffs. Pogg. Ann. 97. p. 508-510 (1850). Stickexydul wird mit Schwefelkohlenstoffdampi verbrannt. — Photographische Versuche. Pogg. Ann. 97, p. 490-507 (1980). Schwefelkohlenstofflamme, Beschreibung eines Brenners dafür. — F. J. Pisco, Die Finerescans des Lichtes, Wien 1861 bei Carl Gorold, p. 58-57. Angaben über zahlreiche, sam Theil unvollkommon mit Metallyerbindungen gefärbte Flammen. — Schrötter, Fluorestern und chemische Wirkung durch Magnesiumlicht. Erdm. J. 95. p. 190-105 (1865). -J. J. Oppel, Ueber eine schon bei gewöhnlichem Gas- oder Lempenlicht sichtbar werdende Finorescens, Jahrb. Ver. Frankfurt 1868-1864 p. 38-80, p. 03-80.

²⁾ Man vergl, oben \$ 640.

Fluorescens. 947

Werkes, ferner des deinnächst erscheinenden Atias der Absorptionsspectren von R. W. Wood und H. S. Uhler, bedienen. Für die Quecksilberlampe leisten die Filter Hartmanns gute Dienste.') Die älteren Angaben über Strahlenfilter von Stokes, Pisco, Hagenbach etc. gestatten keine Anwendung, da es sich um Filter von unbekannter Zusammensetzung handelt.

In Bezug auf die Konstauz der Helligkeit des erregenden Lichtes hat man die gleichen Schwierigkeiten zu überwinden, die auch bei den photometrischen Messungen auftreten, und die schon in Bd. III besprochen worden sind. Da bisher nur die ersten Aufänge zu solchen Untersuchungen auf dem Geblete der Pluorescenz vorliegen, so sind genauere Regeln nicht zu geben. —

Ist die Reinheit eines zur Erregung benutzten Spectrums wichtig, so hat man die von Helmholtz?) angegebenen Vorsichtsmanssregeln zu beobachten. Wir werden auf die hierbei zu berücksichtigenden Fehlerquellen noch zurückkommen.

658. Da meistens Flüssigkeiten untersucht werden, so spielt weiter die Gestalt und die Stellung des verwendeten Gestasses eine Rolle. Im Ultraviolett muss man, wenn man nicht die freie Flüssigkeitsoberssche benutzt, natürlich Querzgestasse verwenden. Sonst kann man wie Lommel cylindrische Gestasse nehmen (Standslaschen), auf die man das erregende Licht streifend auffallen lässt. Wie wir noch sehen werden, ist bei dieser Anordnung die Helligkeit am grössten. Wird die freie Flüssigkeitsobersläche beobachtet, so hat die Tiese der in dem Gestasse besindlichen Flüssigkeitsschicht Einsluss auf die Zusammensetzung des Fluorescenzlichtes.

Stets wird man fremdes Licht nach Möglichkeit ausschliessen. Man hat zu diesem Zwecke verschiedene Formen von Schutzkästen augegeben und zum Theil auch mit besonderen Namen versehen. *) Es lohnt sich jedoch nicht sie zu beschreiben. Wünde und Böden der benutzten Gefüsse sind zu sehwärzen (Belegen mit Sammt u. s. w.).

654. Je nach dem Zwecke der Untersuchung ist die Anordnung der Versuche verschieden. Wenn es sich darum handelt, nur die Anwesenheit von Fluorescenz festzusteilen, so genügt es in vielen Fällen, mittelst einer Linse einen intensiven Lichtkegel auf die zu prüfende Substanz oder Flüssigkeit zu

2) H. v. Helmholtz, Handbuch der physiologischen Optik, zweite Anfl. Hamburg

00*

¹⁾ J. Hartmann, Eine Reihe von Filtern zur Erzeugung von homogenam Licht. Zs. wies. Photogr. 1. p. 259—202 (1905).

¹⁸⁰⁶ p. 200, p. 200.

8) J. Grailloh, Krystallographisch-optische Untersuchungen 28° pp. 8, Wien und Olmüts bei E. Holtzer 1868, p. 104. — G. Osann, Ueber die Erscheinungen der Fluorescens mit Hinblick auf die der Phosphorescens und die des electrischen Lichtes. Erdm. J. 66. p. 87—102 (1855). — Fürst Saim-Horstmar, Beebachtungen über Fluorescens. Pogg. Ann. 98. p. 848-846 (1860). — E. Hagenbach, Untersuchungen über die optischen Eigenschaften des Biattgrüns. Pogg. Ann. 141. p. 246—275 (1869). — Glordano, Il fluorescente onnevostrumento per istudiare is fluorescenza. Hend. della soc. Beale de Napoli 9. p. 211—214 (1870). Man sehe such 2).

concentriren. Man lässt den Brennpunkt möglichst nahe an die Oberfächs fallen so, dass die zwischen dem Auge und der zu prüfenden Flüssigkeitsstelle befindliche Flüssigkeits- oder Substanzschicht möglichst dünn ist. Oder man lässt den Lichtkegel auf eine die Flüssigkeitsschicht enthaltende Flasche streifend auffallen. Auflenchten der Flüssigkeit deutet auf Fluorescar. (Ueber Fehlerquellen siehe unten.) Da häufig das blane oder violette Licht besonders wirksam ist, so kommt man in den meisten Fällen zum Ziele, wan man Licht zur Erregung verwendet, das durch eine Lösung von Kupferorydammoniak gegangen ist, oder wenn man das Licht eines Magnesiumfunken verwendet.

Empfindlicher ist die Methode der complementar absorbirenden Medies a Man sucht sich zwei absorbirende Medien aus, von denen das eine einen gewissen Theil des Spectrums durchlässt, das andere den gleichen Theil absorbit, Durch das erstrenannte Medium belenchtet man die zu prüfende Substan in der schon beschriebenen Weise. Durch das zweite Medium beobachtet men. Wen nun die betreffende Substanz bei Belichtung zu sehen ist, so ist Muorescenz aufgetreten, da eine Aenderung der Brechbarkeit stattgefunden hat. Nähere hierüber findet man bei Stokes: zahlreiche Substanzen von jedoch nicht genag definirter Zusammensetzung führt Pisco an.2) Eine Abart dieses Verfahrens besteht darin, statt der Absorption Totalreflection zu benutzen.") Setzt man zwei rechtwinklige Crownglasprismen mit ihren Hypotenusenflächen aneinander und lässt nahezu paralleles Licht durchfallen, so kann man durch Drehen der Prismen um eine den Kanten parallele Achse bewirken, dass das Spectrun des einfallenden Lichtes vom oberen Ende bis zu einer gewissen Grenze abgeschnitten wird. Durch dieses erste Prisma belichtet man. Man beobachtet durch ein zweites Prismenpaar aus Flintglas, zwischen dessen Hypotenusaflächen man etwas Cassiaöl gebracht hat. Durch Drehen dieses zweits Doppelprismas kann man das Spectrum vom unteren Ende bis zu jeder beliebigen Stelle abschneiden. Aufleuchten der Flüssigkeit beweist wieder das Vorhandensein von Fluorescenz. Die Empfindlichkeit der Probe wird erhöht, wenn man die zu prüfende Flüssigkeit oder den zu prüfenden Körper statt auf schwarzen Untergrund auf eine weisse Porzellunplatte stellt. zweite Absorptionsmittel resp. Priama immer noch etwas Licht durchlässt, so tritt die Fluorescenz als Erhöhung der Helligkeit, resp. Parbwechsel gegen den Untergrund besonders deutlich hervor. Die Porzellantafel muss vorher

¹⁾ Han sehe 4 580 im historischen Theil.

²⁾ F. J. Pinco, Die Finorescenz des Lichtes etc. Wien 1801 p. 41. — Es sein für Demonstrationsversuche mit Kürpern, die im uitzwieletten, violetten, und blauen Licht fürzeitren, genannt, webei 1 das erste, 2 das sweite Medlum auf dem Woge des Lichtes bezeichseit. Mangangias 2 schwach gehranntes Silbergias (gelb). — 1. Ammonialusiische Kupfersintiung, 2, Silbergias, wie oben. — 1. Kohaltgias. 2. Silbergias, wie oben. — 1. Kupfersintiumg. 2. hallrothes oder orangefarbenes Kupfergias.

⁸⁾ J. Brauner, Versuche über Fluorescons, Wien. Aus. 1877, Nr. 10, p. 178.

Phorescens. 940

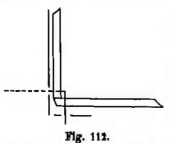
auf Abwesenleit starker Phosphorescenz untersucht werden. Es ist selbstverständlich, dass auch die weiterhin zu nennenden Verfahren zur Beobachtung von Fluorescenzerscheinungen zum qualitativen Nachweis derselben benutzt werden können. Da jedoch die Intensität des erregenden Lichtes in allen Fällen geringer ist, so sind die erstgenannten Proben weit empfindlicher. — Unter Benutzung der Thatsache, dass das Fluorescenzlicht stets unpolarisirt ist (ausgenommen bei anisotropen Körpern), lassen sich weitere Verfahren angeben, die zur Auffindung von Fluorescenz dienen können; allein auch sie besitzen nicht genügende Vorzüge vor dem zuerst genannten einfachen Verfahren und leiden dazu unter dem Nachtheil, dass nur die Hälfte des einfallenden Lichtes ausgenntzt wird.

055. Wenn man die Fluorescenzerscheinungen genauer untersuchen will, so ist es nothwendig, sowohl das erregende Licht wie das erregte spectral zu zerlegen. Man hat dabei verschieden zu verfahren, je nachdem man mit einzelnen bestimmten erregenden Stücken des Spectrums arbeiten oder die Wirkung des ganzen Spectrums auf einmal untersuchen will.

Im ersten Falle erzeugt man mittelst eines Spectralapparates oder eines oder mehrerer Prismen in der schon angegebenen Weise ein möglichst reines Spectrum, aus welchem mittelst eines Spaltes ein Stück ausgeschnitten wird. Die verschiedenen hierbei von den einzelnen Beobachtern benutzten Anordnungen sind bereits im historischen Abschnitt erwähnt worden. Bei Verwendung von Sonnenlicht benntzt man am besten eine Combination von Hohlspiegeln, wie Wesendonck, oder man lässt das vom Heliostaten kommende Licht zuerst auf einen Spalt, dann auf die Prismen, dann auf die abbildende Linse fallen. In der Wand des Dunkelkastens, in dem man beobachtet, befindet sich ein Spalt.Man passt die Dimensionen so ab, dass das reelle Spectrum auf der Wand des Kastens erzeugt wird. Drehen des Prismas oder Verschieben des Spaltes schneidet verschiedene Theile des Spectrums aus. Innerhalb des Kastens befindet sich eine Linse, die entweder auf die freie Oberfläche der Flüssigkeit oder auf die die Flüssigkeit enthaltende Flasche ein reelles Bild des Spaltes in der Kastenwand wirft. Die Anordnung ist so zu treffen, dass das Licht unmittelbar von der Linse auf die Flüssigkeit gelangt, totalreflectirende Prismen oder sonstige die Lichtstrahlen ablenkende Mittel sind zu vermeiden. Um die Farbe des erregten Lichts mit der des erregenden vergleichen zu können, legt man in die gleiche Höhe wie die Flüssigkeitsoberfläche einen Streifen weissen Porzellans, oder man klebt auf die die Flüssigkeit enthaltenden Flaschen ein Stückehen weisses Papier. Beobachtet man nun die Flüssigkeit durch ein Spectroscop oder auch nur durch ein Prisma, so sicht man nebeneinander die Spectra des erregenden und des erregten Lichtes (Fig. 98 auf p. 882 veranschaulicht das Bild).

656. Will man photometrische Untersuchungen machen, so empfiehlt es sich, einen Spectralapparat (kurzer Spalti) zur Zerlegung des erregenden Lichtes zu verwenden. Das von ihm kommende Licht fällt durch einen Spalt (ge-

krümmt!) auf die in einem Glas- oder Quarzgefüss befindliche Flüssigkeit. Man beobachtet senkrecht zur Richtung der einfallenden Struhlen, und zwarbefindet sich der Spalt des Photometers unmittelbar an dem Flüssigkeitsgefüsse in der Art, wie Fig. 112 es andeutet. Als Lichtquelle empflehlt sich



in diesem Falle ihrer Constanz wegen die Nerastlampe. Bei diesem wie bei dem zuerst genannten Verfahren ist es nöthig, mit dem Spectroscop so nabe an die fluorescirende Flüssigkeit herauzugehen, dass die ganze Collimatorliuse resp. das Prisma von dem Fluorescenzlichte erfüllt ist (man vergleiche weiter unten).

657. Eine andere Beobachtungsmethode

beruht auf der Anwendung des finorescirenden Coulars, 1) Es ist bei ihr wesentlich, dass die untersuchte Flitzsigkeit in möglichet dünner Schicht benutzt wird. Man verwendet ein Specirometer mit einem Vierordt'schen Ocularspalt. An die Stelle Fadenkreuzes bringt man eine etwa 1—2 nm dicke, aus Deckglüsern geklütets Zelle, deren obere Halfte mit einem Mattglas bedeckt ist, und in die man die zu untersuchende Flüszigkeit füllt. Nachdem man so eingestellt hat, dass das Spectrum auf der finoreseirenden Schicht scharf erscheint, verengert man des Ocularspalt. Es entsteht so eine aus ziemlich homogenem Lichte bestehende Linie, die zur Halfte auf das mattirte Glas, zur Halfte auf die Flassigkeit fallt. Unter einem Winkel von ungefähr 60 0 wird mittelst eines lichtstarken kleinen Spectroscopes à vision directe beobachtet. Man sieht so das gloiche Bild wie bei der oben beschriebenen Methodo von Hagenbach. Ein Nachtheil des Verfahrens ist die in der Flüssigkeitsschicht stattfindende Absorption. Dieselbe würde sich jedoch durch Beobachtung von der entgegengesetzten. Seite leicht beseitigen lassen.

658. Lässt man auf eine fluorescirende Flüssigkeit von oben ein Spectrum auffallen und beobachtet unmittelbar in der Nühe einer der Gefiss-wände senkrecht zur Richtung des einfallenden Lichtes, so giebt, wie schon Stokes bemerkt hat, die verschiedene Tiefe, in die das Fluorescenzlicht eindringt, und seine verschiedene Helligkeit an verschiedenen Stellen des erregenden Spectrums ein Maass für die Vertheilung der finorescenzerregenden Wirkungen über die einzelnen Farben. 2) Besser erkennt man dies mit Hulfe der Methode der gekrenzten Spectren. Man entwirft auf der zu untersuchenden Substanz oder Flüssigkeitsoberfische ein möglichst helles lineares Spectrum und betrachtet dies durch ein Prisma oder einen Spectralapparat, dessen

¹⁾ O. Lubarsch, Ueber Fluorescens. Pogg. Ann. 158. p. 420—440 (1874). — Wieden. Ann. 6, p. 248—267 (1876). Dazu E. Lommel, Ueber Fluorescens. Pogg. Ann. 156. p. 514. —586 (1876). — Theorie der Absorption und Fluorescens. Wiedem. Ann. 8, p. 251—265 (1878).

²⁾ Der Versuch ist hänfig beschrieben, Abbildungen gibt z. B. H. Morton, Fluoresent relations of chrysene and pyrane. Chem. Nows 8L p. 85—86, 45—46 (1975).

051

Dispersionsrichtung senkrecht steht auf der Längsrichtung des linearen Spectrums. Dabei wird dieses in eine schräge, gekrümmte Linie ausgezogen, in welcher bei Anwendung von Sonnenlicht die Fraunhofer'schen Linien noch zu erkennen sind. In Richtung dieser letzteren wird das zu jedem Paulkte des primären Spectrums gehörige Fluorescenzlicht spectral ausgebreitet.

Fig. 113 giebt eine Vorstellung von dem Aussehen der Erscheinung. Das blaue Ende des primären Spectrums befindet sich oben. Das zweite Prisma hat seine brechende Kante in der Richtung von oben nach unten gehabt. Eine Abweichung von gehabt.

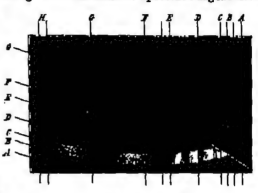


Fig. 118.

fallen. In Wahrheit ist die Methode der gekreuzten Prismen jedoch zu dieser Unterscheidung nicht empfindlich genug. 1) Dagegen gestattet sie mit einem Blicke die Stellen maximaler fluorescenzerregender Wirkung im Spectrum und die Zusammensetzung des zu jeder Spectralstelle gehörigen Fluorescenzlichtes zu erkennen. Der schwache Punkt dieser Methode ist die Schwierigkeit, ein lineares Spectrum von der notwendigen geringen Längsausdehnung bei gleichzeitiger Reinheit zu erzeugen, und dass man an den Stellen, wo das secundäre Spectrum an das primäre stösst, nichts beobachten kann. Bei Verwendung discontinuirlicher Erregerspectren würden sich die Verhältnisse wahrscheinlich günstiger gestalten.

Wo bei Untersuchung specialier Fragen, z.B. der Krystallfluorescenz, besondere Hülfsmittel verwendet werden, soll dies an der betreffenden Stelle bemerkt werden.

659. Die Fehlerquellen bei der Beobachtung von Fluorescenzerscheinungen sind mannigfach. Zuerst sei der Einfluss der Trübung der untersuchten Medien genannt, der, wie aus den Untersuchungen von Spring bekannt ist, nur mit Aufwaud besonderer Vorsichtsmasseregeln eliminirt werden kann. In dem vorliegenden Falle kann er Fluorescenz vortäuschen und vorhandene falschen. Schon Stokes hat dies bemerkt.), und er hat auch schon das Criterium angegeben, mit dessen Hülfe man die "falsche Fluorescenz" erkennen kann. Wie nämlich Stokes gefunden hat, und wie es später von Lallemand, Soret, Sohneke und anderen bestätigt worden ist, ist das

¹⁾ Weitere Zeichnungen findet man bei V. Pierre, Beiträge zur genanden Kenntniss der Gesetze der Fluorescenzerscheinungen. Wien. Ber. 58. (3) p. 704-727 (1808). — E. Hagenbach, Versuche über Finorescenz. Pogg. Ann. 146. p. 05-89, 232-257, 375-405, 508-688 (1872). — O. Lubersch, Ueber Fluorescenz. Pogg. Ann. 153. p. 420-440 (1874).

²⁾ Han vergl. \$ 580 des historischen Abschuittes.

echte Fluorescenzlicht bei isotropen Körpern stets und besonders auch dans unpolarisirt, wenn das erregende Licht polarisirt ist. Im Gegensatz dazu ist das diffundirte Licht stets theilweise polarisirt. DEs hält daher nicht schwer, diese beiden Arten Licht von einander zu unterscheiden, zumal wenn man noch das Criterium zu Hülfe nimmt, das in der veränderten Brechbarkoit des erregten Lichtes gegenüber dem erregenden liegt. Etwas schwieriger ist die Unterscheidung bei der Krystallfinorescenz. Wir werden noch darauf zurückkommen.

Eine zweite Fehlerquelle liegt in der Fluorescenz und Phosphorescenz etwa benutzter Gefässe. Sie ist besonders bei Verwendung starker nitravioletter Lichtquellen zu berücksichtigen.

Eine dritte und sehr wesentliche Fehlerquelle liegt in der Unreinheit des zur Erregung benutzten spectral zerlegten Lichtes. Diese Unreinheit kann sowohl von der zur Zerlegung benutzten spectralen Anordnung wie von Nebenumständen herrühren. In die erste Kategorie sind zu zählen: Spaltbreite und ungenügende auflösende Kraft der dispergirenden Apparate. die zweite, Distusion und Reslexion des Lichtes an den Prismen und Linsen der verwendeten Apparate sowie Reflexion an den Wänden der Gefasse und der Oberfläche der untersuchten Flüssigkeit. Da es sich meist um verhältnismassig lightschwache Fluorescenzspectra handelt und diese dazu noch continuirlichen Character bezitzen, also proportional der verwendeten Dispersion geschwächt werden, so ist man auf die Benutzung geringer auflösender Kraft bei der Beobachtung angewiesen. So gewinnen die genaunten Fehlerqueilen erhöhte Bedeutung vor allem, wenn es sich darum handelt, die spectrale Zusammensetzung des erregten Lichtes festzustellen. Im historischen Theile ist aussuhrlich auf die Rolle eingegangen, die diese Umstände bei dem Streit um die Gültigkeit der Stokes'schen Regel gespielt haben. Die Schwierigkeit ist hier im Grunde dieselbe, wie bei den photometrischen Messungen, und man hat diesalben Vorsichtsmaassregeln anzuwenden. Diese werden von Fall zu Fall verschieden sein. Da sich, wie die Discussion über die Stokes'sche Regal gezeigt hat, die Fehler durch falsches Licht nicht vollstündig vermekten lassen, so gilt es, in jedem einzelnen Falle durch besondere Controllversuche den möglichen Einfluss falschen Lichtes festzustellen.

660. Schon Stokes²) hat sich mit der Verwendbarkeit der Fluorescenz zur Sichtbarmachung des Strahlenweges bei optischen Versuchen beschäftigt. Diese Versuche sind dann vielfach variirt worden und bilden an sich zugleich Demonstrationsversuche für Fluorescenz. Ausserdem sind die qualitativen oben genannten Methoden, insbesondere diejenigen der complementar absorbirenden Medien zu Demonstrationszwecken geeignet. Eine Modification

¹⁾ Man vargl. hierzu auch, B. Zeigmondy, Zur Erkenntnis der Kolloido, 185 pp. 86. Jens, G. Flacher 1905. p. 91ff.

²⁾ Man vergi. \$ 586 im historischen Theil.

derselben beschreibt H. Lehmann!). Derselbe combinirt Doppelfilter aus einem nicht fluorescirenden und einem fluorescirenden Farbstoff, die, von verschiedenen Seiten betrachtet, verschiedene Farbe und verschiedene Absorptionspectra zeigen. Das absorbirende, nicht fluorescirende Filter muss so gewählt sein, dass es die Strahlen durchlässt, die das zweite Filter zur Fluorescenz erregen, ansserdem aber an der Stelle des Fluorescenzstreifens des zweiten einen Absorptionsstreifen besitzt. Die Farbstoffe werden gelöst in Reagenzgläser oder besser in Cüvetten gefüllt, die man hinter einander stellt. Bequemer noch sind die Trockenfilter, von denen wieder die Lackschicht mehr Farbe aufnimmt als die anderen. Wirksam ist z. B. eine Combination der folgenden drei Filter, wobei die Concentration so zu wählen ist, dass die angegebene Absorption eintritt.

	Farlatoff	Absorption
1. Filter 2. Filter 8. Filter	Brillantgrün Rhodemin Anramin	$B \downarrow C - D \downarrow E, F \downarrow G$ — Ultraviolett $D - b \downarrow F$ $b \nmid F$ — Ultraviolett

Das erste Filter lüsst Grün durch, das in dem zweiten Filter orangerothe Fluorescenz erregt. Das dritte Filter lässt das rothe Licht durch, absorbirt aber das überstüssige Blau. Blickt man mit dem Auge erst in der einen, dann in der anderen Richtung durch die Filter, so aleht man nahezu Complementarfarben, besonders in den Schattenpartien der betrachteten Gegenstände. Beobachtet man von der Auraminselte her durch ein Taschenspectroscop, so sight man drei helle Stroifen bei $A \lor_2 B - B \lor_2 C$, $C \lor_2 D - D$, and $b \lor_2$ F-b 1/4 F, von denen der mittelste der beliste ist, keine Frannhofer'schen Linien aufweist und dem Rhodamin angehört. Kehrt man das Filter um, so verschwindet der orangerothe Fluorescenzetreifen, und nur die beiden anderen bleiben fibrig. Der Verench lässt sich auch objectiv demonstriren, wenn man mittelst eines schwach dispergirenden Prismas ein Spectrum projicirt und das Filter vor den Spalt bringt. - Warlich 1) bietet mit seiner Anordnung nichts Neues. — Endlich sind die Versuche, die zur Demonstration des ultravioletten Lichtes dienen, zugleich als Demonstrationsversuche für Fluorescenz zu nennen, Besonders auffallig ist der Versuch mit dem Wood'schen Filter), das nur in

i) H. Lehmann, Zur Demonstration der Fluorescens. Drudes Ann. 9. p. 904-906 (1902).

²⁾ R. W. Wood. On screens transparent only to ultraviolet light and their use in spectrum photography. Phil. Mag. (6) 5. p. 257—258 (1903). — Physic. Zs. 4. p. 857—808 (1902—00). — Koboltglas und Gelatineschichten gefürbt mit Nitrosodimethylanilin und grünes Giss. — Hiersu auch D. A. Goldhammer, Ueber die Strahlenfilter für des ultraviolette Licht. Physic. Zs. 4. p. 418—414 (1902—08). — Ki SO₄ und Oo SO₄ combinirt mit Hoffmanns Violett.

⁸⁾ H. Warlich, Objective Darstellung der Fluoresconzfarben. Zs. f. Unterricht 18. p. 157 (1900).

directem Sonnenlicht Spuren von Durchlässigkeit zeigt. Dagegen erregt das von ihm durchgelassene ultraviolette Licht eine Reihe von finorescirenden Körpern, insbesondere auch die Platindoppelsalze zu intensiver Fluoresconz. Es genügt dazu, mittelst einer Linse das Licht einer Bogenlampe durch den Schirm auf die betr. Substanz zu concentriren.

2. Die Finorescenzspectra.

a) Allgemeiner Character und Bedingungen der Fluoresconz. Graphische Darstellung.

661. Im historischen Theile haben wir gesehen, welche Schwierigkeiten es den ersten Beobachtern gemacht hat, zu erkennen, dass es sich bei der Fluorescenz um eine Emission handelt. Erst Stokes hat diese Fundamentalthatsache klar erkannt. In der That trägt das Fluorescenzlicht in allen Fällen den gleichen Character, wie das von glübenden Körpern oder leuchtenden Gasen ausgestrahlte Licht. Es senden daher alle fluorescirenden Theile eines Körpers unabhänig von der Natur des erregenden Lichtes incoharente Strahlen aus. Man kann dies leicht durch einen von Voigt!) angegebenen Versach beweisen. Mit Hülfe eines Fresnel'schen Biprismas erzeugt man in der gewöhnlichen Weise violette Interferenzstreifen. Schaltet man nan vor das Biprisma eine fluorescirende Schicht, so wird zwar das Gesichtsfeld anfgehollt, allein die Fransen verschwinden, als Beweis, dass das Licht jetzt nicht mehr collärent ist. Weiter ist das Fluorescenslicht bei allen isotropen Körpern unpolarisirt. wie bereits erwähnt worden ist"), und wie Brewster, Stokes und besonders Sohneke 3) nachgewiesen haben. Allerdings ist dem Finorescenzlicht fast immer eine gewisse Menge diffundirten Lichtes beigemengt, die polarisirt ist; ferner ist der Winkel zu berücksichtigen, unter dem man beobachtet; jo grösser derselbe ist, nm so grösser ist auch, wie Millikan') zeigt, der Bruchtheil des Fluorescenzlichtes, der infolge der Brechung beim Austritt aus Flüssigkeit oder dem festen Körper theilweise polarisht wird. Auch diese Erscheinung steht in völliger Analogie zu den Beobachtungen an glahenden festen Körpern, bei denen bekanntlich gleichfalls unter grösseren Emissionswinkeln theilweise polarishtes Licht ausgesendet wird. Besonders beweisend für die Unabhängigkeit der Emission fluorescirender Körper von der Beschaffenheit des einfallenden Lichtes sind ferner die von den gleichen Reobachtern angestellten Versuche, bei welchen polarisiertes Licht zur Erregung verwendet wird. Das Fluorescenzlicht ist denn unabhängig von der Richtung der Polarisationsebene des erregenden Lichtes unpolarisirt.

2) Biehe & 689.

4) R. A. Millikan, A study of the polarisation of the light, emitted by incandescent solid and liquid surfaces. Phys. Rev. S. p. 81-99, p. 177-102 (1805).

¹⁾ W. Volgt, Zur Theorie der Fluorescensorscheinungen, Arch. Neerl, Soc. Holl. (2) 6. p. 252-200 (1901).

L. Sohneke, Polarisirte Fluorescens, ein Beltrag zur kinetischen Energie fenter Körper. Wiedem Ann. 58. p. 416-454 (1890) — Künch. Ber. 1895. p. 75-102.

062. Eine zweite Fundamentseigenschaft des Fluorescenzlichtes besteht darin, dass sich sein Spectrum aus einer mehr oder minder grossen Anzahl von Banden zusammensetzt. Jede der Bauden besteht aus einem Stücke eines continuirlichen Spectrums, dessen Intensitätsverlauf ein gesetzmässiger zu sein scheint. Die einer Bande angehörenden Strahlen tragen den Character des weissen Lichtes. Es wurde interessent sein festzustellen, ob in den Fluorescenzbanden, ähnlich wie in den Absorptionsbanden der Baudenabsorption zeigenden Körper, von Substanz zu Substanz und von Streifen zu Streifen verschiedene Intensitätseurven gelten, oder ob sich gemeinsame Regeln aufstellen lassen. Nach den wenigen Messungen, die bisher vorliegen, lasst sich die Frage nicht entscheiden. Eine grosse Zahl von Gründen, besonders auch die Aehnlichkeit in den Beziehungen zur chemischen Constitution, sprechen für eine weitgehende Analogie mit den Absorptionsstreifen. Allein auf der anderen Selte versagt hier die Kirchhoff'sche Begel, so dass man a priori die zweite Möglichkeit zugeben muss. Auf die wichtige Frage, ob die Intensitätsvertheilung in den einzelnen Banden eines Fluorescenzenectrums von der Wellenlange des erregenden Lichtes abhangig ist, wird noch genauer einzugehen sein.

Ueber die Zahl der in einem Fluorescenzspectrum auftretenden Banden lässt sich allgemein nichts aussagen. Es giebt Fluorescenzspectren mit einer einzigen, aber auch mit einer größeren Zahl von Banden. In alterer Zeit!) hat man danach haufig die Fluorescenz als einfache oder zusammengesetzte, in Specialfallen auch als Doppelfluorescenz unterschieden. Es ist vielfach die Hypothese ausgesprochen worden, dass nur die Körper mit einer Fluorescenzbande, also mit "einfacher" Fluorescenz, einfache Körper darstellten, die übrigen jedoch Gemische mehrerer Körper seien. Wenn sich nun allerdings auch in einer Reihe von Fällen diese Hypothese bestätigt hat, so giebt es doch wieder andere Fälle von Fluorescenz, wo man kaum ohne küline Hypothesen die Existenz mehrerer Körper annehmen kann, wie z. B. bei den Uransalzen, wie anch schon früher im Kapital Phosphorescenz betont worden ist. Dazu ist nicht immer eine sichere Entscheidung möglich, ob es sich um einfache oder mehrfache Fluorescenz handelt. Hagenbach hat wiederholt hervorgehoben 2), dass man zwischen Fluorescenzstreifen, die ein schwaches Minimum zeigen, und zwischen Doppelstreifen unterscheiden müsse. Die ersteren seien als einfache Streifen zu zählen. Man wird daher im Allgemeinen richtig gehen, wenn man annimmt, dass ein Körper, der mehrere getrennte Fluorescenzstreifen besitzt, ein Gemenge aus zwei figorescirenden Substanzen sei. Doch gilt die Regel nicht allgemein.

668. Die spectrale Ausdehnung der Fluorescenzbanden kann, gerade so, wie dies von den Absorptionsstraifen bekannt ist, ausserordentlich verschieden

¹⁾ Man yargi, welter unten.

²⁾ E. Hagenbach, Versuche über Fluorescens. Pogg. Ann. 146. p. 65-89, 282-257 875-405, 508-558 (1872).

sein. Emissionsbanden von der Schlufe der Absorptionsstreifen der seltenen Erden aind bisher an Flüssigkeiten noch nicht nachgewiesen worden. Es wirde interessant sein, von diesem Gesichtspunkt die Fluorescenz der Lösungen erneut zu untersuchen, an denen Soret!) Versuche augestellt hat. Aehnlich wie die Absorptionsstreifen können auch die Fluorescenzbanden in den verschiedensten Theilen des Spectrums liegen. Sie fallen meistens in den Beruich der sichtbaren Strahlen, sind aber auch im Ultraviolett nachgewiesen 1). Dagegen ist es bisher nicht geglückt, Fluorescenzbanden im Ultraroth zu finden, trotz verschiedener zu diesem Zwecke unternommener Versuche*). Ob diese Thatsache irgend eine principielle Bedeutung hat, lässt sich nicht entscheiden, de die alteren Versuche zu roh waren, um als beweisend gelten zu können, da ferner in neuerer Zeit keine ausgedehnteren Proben mit empfindlichen Methoden mehr gemacht worden sind, und da endlich der Nachweis mit erheblichen experimentallen Schwierigkeiten verknüpft sein wurde. Wenn man die Fluorescenz in volle Analogie zu den Absorptionsbanden setzt, so halt es schwer, einzusehen, warum die langen Wellen in den Fluorescenzspectren fehlen sollen. Anders dagegen, wenn man dies nicht thut. Vielleicht lassen sich die Vorstellungen Drudes4) hier heranziehen.

664. Bei Beurteilung des Bereiches, innerhalb dessen Fluorescenz nachgewiesen ist, muss man auch die Versuche mit Röntgenstrahlen heranziehen, über welche in Kap. V eingehend berichtet worden ist. Sieht man nünkelt die Röntgenstrahlen als eine unregelmässige Folge von Impulsen an, die in ihrem Character dem weissen Lichte entsprechen, so kann man ihre Wirkung zu derjenigen des weissen Lichtes in Parallele setzen. Nun sind in der That an einer Reihe' von festen Körpern, die gewöhnliche Fluorescenz zeigen, anch Fluorescenzerscheinungen unter Einwirkung von Röntgenstrahlen beobachtet worden und zwar bis fast an die Grenze des von Luft noch durchgelassenen ultravioletten Spectrums. Von dieser Ueberlegung ausgehend hat Schulknecht⁵) Versuche darüber angestellt, ob es möglich sei, durch Röntgenstrahlen fluorescirende und phosphorescirende Körper zur Emission von so kurzweiligen Strahlen anzuregen, dass dieselben noch jenseits der Schulmaun-

 J. Stark und E. Meyer, Beobachtungen über die Fluorescenz von Benzeldsrivaten Physic. Zs. 8, p. 250—255 (1907).

J. L. Sorot, Recherches sur l'absorption des rayons ultraviolets par divers substances. Arch. so, phys. et nat. (3) 4. p. 201-294 (1890).

⁸⁾ V. Pierre, Uober die durch Finerescanz hervorgerufene Wähmestrahlung. Pogg. Ann. 126. p. 621—628 (1860). — E. Beequerel, La lumière, Paris 1867, Bd. I. p. 402. — Recherches sur divers effets luminoux qui résultent de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. phys. (8) 55. p. 1—110 (1859). — B. Donath, Bolometrische Untersuchungen über Absorptionuspectra fluorescirender Substanzen und Ttherischer Oele. Wiedem. Ann. 56. p. 606—662 (1896).

⁴⁾ P. Drude, Optische Eigenschaften und Electronenthoorie. Drudes Ann. 14. p. 677

-725, p. 936-961 (1904).

⁵⁾ P. Schuhknecht, Untersuchungen über ultraviolette Fluorescenz durch Hönigenund Kathodenstrahlen, Dies. 80 pp. 8º Leipzig 1905 bei E. Porsig.

Fluorescens. 957

strahlen fallen. Er hat sich jedoch dabei eines lufthaltigen Apparates und gewöhnlicher Trockenplatten bedient, deren Gelatine bekanntlich die Schumannstrahlen absorbirt. Trotzdem hoffte er, möglicherweise ein positives Resultat zu erzielen, für den Fall, dass die Strahlen noch jenseits des unterhalb 1800 beginnenden Absorptionsstreifens der Luft gefallen wären. Seine Versuche hatten indes ein durchaus negatives Ergebniss. Es kann dies bei der genannten Versuchsanordnung nicht überraschen, da einmal schon die im Sichtbaren hervorgerafenen Fluorescenzesfecte ausserst schwach waren, weiter aber zu der Absorption der Luft, über deren spectrale Ausdehnung man nichts weiss, noch die Absorption in der photographischen Schicht und die Absorption in den benutzten Flussspath-Linsen und Prismen hinzukommt, die gerade etwa an der unteren Grenze des bis jetzt bekannten Spectrums einsetzt ($\lambda = 1250$). Ansserdem ist zu bedenken, dess bei kleinen Wellen die diffuse Zerstreuung an den Luftmoleceln nach Rayleigh, Kelvin u. a. sehr schnell zanimmt, so dass allein schon ans diesem Grunde die meisten Körper für sehr kurz-Welliges Licht ein grosses, scheinbares Absorptionsvermögen besitzen müssen.

665. In noch höherem Maasse, wie es bei den Absorptionsspectren der Fall ist, hängt die Zusammensetzung und der Intensitätsverlauf eines Fluorescenzspectrums von den Bedingungen des Versuches ab, wenn auch noch nicht, wie bei den Linienenissionsspectren und bei der Linienfluorescenz, ein völliger Wechsel in dem Character des Fluorescenzspectrums beobachtet worden ist. Wir wollen eine vorläufige Besprechung der verschiedenen Variabeln voranschieken, ehe wir uns den Einzelheiten ihres Einflusses zuwenden.

In erster Linie hängt das Auftreten und die Beschaffenheit der Fluorescenz von der chamischen Natur des untersuchten - meist gelüsten - Körpers Die Beziehungen zwischen der Constitution der Körper und ihrer Fluorescenz bilden daher, ahnlich wie bei den Absorptionserscheinungen, ein wichtiges Untersuchungsgebiet. Ausser dem gelüsten Körper hat ferner auch, wie schon die ersten Beobachter bemerkt haben, das Lösungsmittel einen grossen Einfluss auf die Fluorescenz. Es bestimmt nicht nur in vielen Fällen die Intensität der Fluorescenz, resp. ihr Auftreten, sondern es entscheidet hänfig auch über die Farbe des Pluorescenzlichtes, sei es, dass in verschiedenen Lösungsmitteln eine Verschiebung der Fluorescenzbanden eintritt, sei es, dass sich der ganze Aufbau des Fluorescenzspectrums ändert. Dabei können wieder, ebenso wie bei den Absorptionserscheinungen, die verschiedensten Complicationen auftreten, je nachdem die Beeinflussung der Fluorescenz von einer Aenderung der Dissociation, oder von mehr oder minder ausgesprochenen chemischen Einflüssen harrührt. Wir wollen diese beiden zuerst genannten mehr chemischen Variablen zuletzt behandeln und nus zuerst den mehr physikalischen Bedingungen der Fluorescenz zuwenden. Diese sind mannigfaltiger Art. Dass das Auftreten von Fluorescenz an gleichzeitig stattfindende Absorption gebunden ist, hat schon Stokes klar erkannt. Es folgt dies aus dem Gesetz von der Erhaltung der Energie, wenn frellich auch nicht so unmittelbar

und zwingend, wie man es meist hinzustellen pflegt, da es zu dem genannten Schlusse noch des Nachweises der Proportionalität zwischen Fluorescenz und Absorption bedarf, um Auslüsungsvorglange auszuschliessen. Die Absorption des Lösungsmittels und der gelösten Substanz wirken nur combinirt und zwar in doppelter Welse. Da nämlich die Absorptionsbanden der gelösten Substanz in finorescenzerregende und in finorescenzunfähige zorfallen, so wird das von den fluorescenzfähigen Absorptionsbanden erregte Spectrum stats von den übrigen Absorptionsbanden modificirt, wenn in seinen Bereich Banden fallen; dies fludet aber fast in allen Fallen statt. Hierza kommt noch der freilich nicht unbestrittene Umstand, dass die Absorption ibrerseits von der Fluorescenz beeinflusst wird und bei Belichtung mit activen Lichte eine audere ist wie zuvor. Man beobachtet also niemals ein reines Fluorescenzspectrum, sondern muss stets noch auf den Einfluss der Absorption Rücksicht nehmen, der um so grösser ist, je dicker die fluorescirende Schicht, je grösser die Concentration, und je dicker die Flüssigkeitsschicht ist, darch die hindurch man den fluorescirenden Theil der Flüssigkeit beobachtet. Bei der Mannigfaltigkeit der die Absorption bedingenden Einflüsse ist die hierdurch eingeführte Complication sehr gross. Man kann jedoch unter gewissen vereinfachenden Voraussetzungen den Einfluss der Absorption berechnen, film durch Wahl grosser Verdünnungen und dunner Schichten herabdrücken und ihn so in angenüherter Weise eliminiren.

Der Einfluss, den die Concentration der fluorescirenden Substanz auf das Fluorescenzspectrum hat, rührt theilweise von der Absorption hor. Ausserdem beeinflusst die Concentration jedoch auch direkt das Fluorescenzvermögen, indem sie ühnlich wie bei den Absorptionserscheinungen die moleculare Structur der gelösten Körper veründert (Ionisation asw.).

Der Einfluss der Schichtdicke ist dagegen bei Fluorescenzerscheinungen wesentlich compliciter als bei Absorption. Er beruht auf der Combination der Absorptionswirkung, die die fluorescirende Sabstanz selbst auf das von ihrausgesendete Licht ausübt, mit der Absorption der fluorescenzerregenden Strahlen auf ihrem Wege durch die Substanz. Infolgedessen kommt auch die Beobachtungsrichtung für die beobachteten Erschelnungen wesentlich in Betracht. In die gleiche Kategorie gehören die Aenderungen, welche die Intonsität des Fluorescenzlichtes je nach der Beobachtungsrichtung infolge von Brechung und Totalreflection erfährt. Die zuletzt genannten Einflüsse lassen sich freilich berschuen und, wenn nöthig, eliminiren.

Weiter spielt die Wellenlänge nud, bei weissem Lichte, die Intensitätsvertheilung der erregenden Strahlen eine wichtige Rolle. Dass die erregenden Strahlen innerhalb eines fluorescenzfähigen Absorptionsstreifens fallen müssen, ist bereits erwähnt worden. Je nach der Stelle jedoch, die sie in dem Absorptionsstreifen einnehmen, ist der erzielte Effect verschieden. Dass in jedem Falle die Intensität des erregten Lichtes derjenigen des erregenden proportionalist, scheint ziemlich sicher nachgewiesen. Der Bruchtheil der absorbitant

Fluorescenz, 059

Energie, der in Fluorescenzlicht verwandelt wird, ist jedoch sehr klein. Sowelt alch aus den bisherigen Beobachtungen ein Schluss ziehen lässt, scheint es ferner, dass bei manchen Körpern die Fluorescenzhelligkeit keineswegs für die am stärksten absorbirten Strahlen auch die größte ist, mit anderen Worten dass das Maximum der Absorption nicht immer mit dem Maximum der fluorescenzerregenden Wirkung zusammenfällt. Der Verlauf der Intensitätscurve des Fluorescenzichtes schaint ferner in vielen Fällen bei einigermaassen homogener Erregung unabhängig von der Wellenlänge des erregenden Lichtes zu sein, während in anderen Fallen nach den bisherigen Beobachtungen die Stokes'sche Regel gilt. Bei Erregung mit weissem Lichte hangt die Intensitätsvertheilung im Fluorescenzlichte von der Intensitätscurve des weissen Lichtes Ob sich dieser Effect durch Integration über die einzelnen Farben ergiebt, ist noch nicht festgestellt. Die Stokes'sche Regel bestätigt sich allgemein in der Form, dass stets das Maximum des Fluorescenzlichtes oberhalb des Maximums der Absorption liegt. Ob sich das Maximum des Fluorescenzlichtes bei verschiedener monochromatischer Erregung verschiebt, ist in neuerer Zeit nicht mehr eingehend untersucht worden. Nach den älteren Beobachtungen scheint es der Fall zu sein. Es mag noch erwähnt werden, dass sich alle genannten Angaben auf Helligkeiten beziehen. Wie es mit den Beziehungen zwischen den Energien der untersuchten Spectren steht, ist bisher noch nicht ermittelt.

Endlich hat auch die Temperatur auf die Fluorescenzerscheinungen Einfluss, und zwar in doppelter Weise. Einmal nämlich beeinflusst sie das Fluorescenzerscheinungen gelöster Substanzen, dann aber vermag sie die Fluorescenzerscheinungen in Phosphorescenzerscheinungen überzuführen, d. h. neben den übrigen Variablen hat nunmehr auch die Zeit Einfluss auf den Ablauf der Fluorescenz, sowohl was die Ierregung wie auch was den Verlauf der Emission betrifft. Unter den gewöhnlichen Versuchsbedingungen ist dagegen ein Einfluss der Zeit bisher nicht nachgewiesen worden, und wir können daher im Allgemeinen von ihm absehen.

Bei krystallinischen Körpern kommen zu den genannten Bedingungen der Fluorescenz noch die Symmetrieverhältnisse hinzu.

Ein Einfluss eines Magnetfeldes oder eines electrischen Feldes ist bisher bei der Bandenfluorescenz noch nicht nachgewiesen. Auch hat sich keine Beziehung zur magnetischen Rotationsdispersion gezeigt. Auf diesen Punkt sowie auf die weiteren Beziehungen der Fluorescenz zu anderen Erscheinungen wollen wir erst spüter eingehen.

Ueberblickt man die genannten Factoren der Fluorescenz, so sieht man, dass das Fluorescenzspectrum, das man schliesslich beobachtet, keineswegs in dem Masse für die Substanz characteristisch ist, wie etwa ein Emissionsspectrum, und dass man, noch mehr als bei den Absorptionsspectren, stets auf die Bedingungen Rücksicht nehmen muss, unter denen die Beobachtung stattgefunden hat. Ich betone dies, de in der Literatur zahllose Angaben sich finden, bei welchen das nicht geschehen ist, und die daher fast werthlos sind.

666. Die Discussion der Fluorescenzspectra wird durch eine zweckmässige graphische Darstellung wesentlich erleichtert. Wir wollen daher zinächst sehen, auf welche Weise dieselbe möglich ist. Bei der geringen
Zahl der bisher ausgeführten quantitativen Untersuchungen liegt freilleh fast
nichts an Beispielen vor. Vielleicht lohnt aber doch eine Discussion, im Hinblick auf spätere Messungen. Es liegt auf der Hand, dass sich der Gogenstand mit der Frage nach der zweckmässigsten Darstellung von Absorptionsspectren eng berührt.

Man findet in vielen Abhandlungen ein Fluorescenzspectrum so dargestellt, dass die Wellenlängen oder auch einfach die Ablesungen an einer wilkürlichen Scala als Abscissen, und die Grenzen der Fluorescenzbänder darüber eingetragen aind. Diese Zeichnungen entsprechen vielen Zahlenangaben, die man für Fluorescenzpectra gemacht hat; eie sind aber ziemlich werthlos, da die Lage der unteren und oberen Grenze der Fluorescenzbanden mit dem Auge nicht mit Sicherheit festzustellen ist. Ausserdem ist nicht zu erkennen, wo das Fluorescenzmaximum liegt. Selbst wenn man alle übrigen Bedingungen der Beobachtung wüsste, könnte man mit solchen Zeichnungen nicht viel anfangen. Besser ist schon die Darstellung der Fluorescenzpectra durch Helligkeitscurven, die über den Wellenlängen als Abscissen aufgetragen werden und auf Schätzungen des Beobachters berühen. Derart sind die besseren der älteren Zeichnungen, wenn auch fast stets nicht die Wellenlängen sondern die Ablesungen am Spectroscop zu Ordinaten gewählt sind.

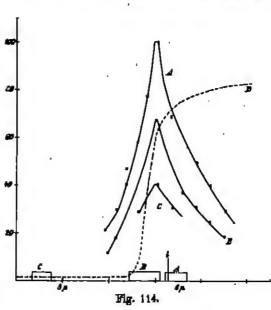
Photographische Aufnahmen in grüsserer Zahl scheinen nicht gemacht worden zu sein, sie würden auch nur einen ungefähren Anhalt für die Beurtheilung eines Fluorescenzspectrums geben.

Werden Intensitäten zu den Wellenlängen oder vielleicht noch besser zu den Schwingungszahlen als Ordinaten einzutragen. In diesem Falle ist en nöthig, die als Vergleichslichtquelle benutzte Lichtquelle mit anzugeben, da der Intensitätsverlauf von dieser abhängt, und es unter Umständen möglich ist, wenn man die Spaltweite und die Dispersionscurve des benutzten Apparates kennt, aus den Helligkeitscurven die Energievertheilung im Fluorescenzspectrum abzuleiten. Es scheint jedoch bisher keine Angabe mit dieser Vollständigkeit gemacht worden zu sein. Am besten würe es, direct die Energievertheilung in Fluorescenzspectren zu bestimmen, und diese als Ordinate zu den Schwingungszahlen oder den Wellenlängen als Abseissen einzutragen. Bis jetzt ist jedoch keine derartige Messung gemacht worden, die auch bei der Lichtschwäche der Fluorescenzspectra auf sehr grosse Schwierigkeiten stossen würde. Als Ersatz müssen einstweilen die von Nichols und Merritt gegebenen Curven dienen, von denen die folgende (Fig. 114) als Beispiel dienen möge.

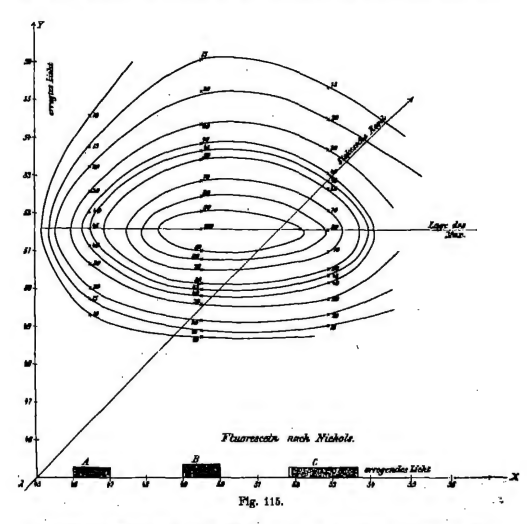
Die Curven stellen das Fluorescenzspectrum von Eosin dar. Die leuchtende Schicht war ungefähr 0,5 mm dick und bestand aus einer sehr verdinnten Lösung. Als Vergleichslichtquelle diente eine Acetylenlampe. Die Erregung erfolgte durch einen Nernstbrenner, und zwar jedesmal durch die auf der Wellenlängenachse angegebenen Spectralbezirke. Dabei gehören die mit gleichen Buchstaben bezeichneten Spectralbezirke resp. Curven zusammen. Die Ordinaten sind in einer willkürlichen Einheit gemessen. Die Curve D endlich giebt die Durchlässigkeit einer 1,1 cm dicken Schicht. Der Spalt des Photometers war 1 mm weit. Wir werden noch auf die Schlüsse zurückkommen, die man aus den drei Curven ziehen kann.

Fig. 114 ist bereits einen Schritt über die Darstellung eines speciellen Fluorescenzspectrums hinaus, indem sie die Abhängigkeit des Spectrums von

der erregenden Wellenlänge in Rücksicht zieht. Soll dies in vollkommener Weise geschehen, so niuss man eine etwas andere Darstellung benutzen. Hierzu empfiehlt sich ein schon von Stokes angedeutetes Verfahren, das zudem noch den Vortheil hat, einer experimentell realisirbaren Anordnung zu entsprechen. Stokes bemerkt nämlich, dass das Fluorescenzspectrum bei Constanthaltungder übrigen Bedingungen als Eunction zweier Variablen angesehen werden könne, z. B. der Wellenlänge desorregten und der des erregenden Spectrums. Wählt man also ein rechtwinkliges Co-



ordinatensystem, so kann man die X- und Y-Coordinatenachse für die Wellenlange im erregenden resp. im erregten Spectrum wählen. Die Intensität im Fluorescenzspectrum wird dann durch die Z-Coordinate einer Mache gegeben, die ganz im ersten Octanten liegt. Construiren wir diese, so führen wir offenbar das Gleiche aus, wie wenn wir nach der Methode der gekreuzten Prismen ein Bild des Fluorescenzyorgunges entwerfen. Nur müssen wir an Stelle der Prismen Gitter benutzen, die normale Spectren entwurfen. Die Fläche erscheint dann auf die XY-Ebene abgebildet, und zwar so, dass die Helligkeit des derivirten Spectrums gleich der Z-Coordinate ist. Die in früheren Abhandlungen gegebenen Abbildungen der bei Anwendung der Methodo der gekrenzten Prismen beobachteten Erscheinung (vergl. Fig. 113) sind daher gleichzeitig Abbildungen in dem Stokes'schen Sinne, nur sind die Variablen nicht den Wellenläugen proportional. Ausserdem lässt sich die Intensität kaum durch die in Abbildungen verwendete gleichmässige Abstufung der Schwärzung wiedergeben. Die Sache liegt ähnlich, wie bei der kartographischen Wiedergabe von Höhenunterschieden, und es dürfte sich vielleicht auch in unserem Falle das dort benutzte Hülfsmittel der Niveaulinien empfehlen. Wie sich bei dieser Darstellung des Bild für Eosin gestalten würde, kann man einigermassen aus der Fig. 115 erkennen, in welche die Daten von Nichols für Fluoresceitlösungen eingetragen sind. Da frellich nur für drei Wellenlängen Messangen vorliegen, so mussten die Niveaulinien in willkürlicher Weise ergünzt worden. Es genügt jedoch die Probe, um zu erkennen, dass man eine Rolhe der



wesentlichsten Punkte mit einem Blicke an einem derartigen Diagramm übersieht. Zunächst geben Parallelen zur Y-Achse die Intensitätzeurve des Fluorescenzspectrums für jede erregende Wellenlänge, Parallelen zur X-Achse stellen die Abhängigkeit einer bestimmten Wellenlänge des Fluorescenzspectrums von der Wellenlänge des erregenden Lichtes dar. Schneidet eine Niveaulinie die Winkelhalbirende der X- und Y-Achse, so bedeutet das eine Verletzung der Stokes schen Regel. Wanderungen des Maximums bei vers

schiedenfarbiger Erregung sind daran zu erkennen, dass der "Kamm" des Fluorescenzberges gekrimmt oder gegen die X-Achse geneigt ist. Constanz der Lage des Maximums des Fluorescenzspectrums bedeutet einen symmetrischen Fluorescenzberg oder einen der X-Achse parallelen Kamm etc. Das Diagramm zeigt ferner, wie wünschenswerth auch Messungen über die fluorescenzerregende Wirkung am unterem Rande des Absorptionsstreifens sein würden, da man nur ein kleines Stück der Intensitätsenrven verfolgen kann. Auf die mannigfachen Fragen, die zu den Verlauf der Curven anknüpfen, soll hier nicht weiter eingegangen werden.

In der gleichem Weise, wie es mit der Wellenlange des erregenden Lichtes und der des erregten geschehen ist, kann man selbstverständlich auch zwei andere fluorescomzbedingende Variable zu Coordinaten wählen. Es fehlt jedoch zu einer derartigen Zeichnung bisher noch an Messungen.

Wie bereits bemærkt worden ist, hangt die Intensitätsvertheilung in dem Fluorescenzspectrum auch von der Intensitätsvertheilung in dem zur Erregung benutzten Lichte ab. Es ist daher nothwendig, auch diese zu bestimmen und in dem beschriebenen Diagramm jeden Intensitätswerth des Fluorescenzspectrums durch die Intensität des zur Erregung benutzten Spectralstreifens zu dividiren. Will man dies nicht, so ist es jedenfalls erforderlich, die Intensitätscurve der benutzten Lichtquelle mit einzutragen, sofern dieselbe nicht ein für alle Male feststeht. Lienner muss noch die Intensitätscurve des Fluorescenzlichtes bei Erregung mit weissem Lichte bestimmt werden, da sie direct aus den Diagrammen nicht zu entnehmen ist. Am einfachsten wäre es vielleicht, wenn die beiden genannten Curven ebenso wie die Absorptionscurve unmittelbar in das Diagramm mit eingetragen würden.

Für die Abhängigkeit von der Concentration würde sich wohl eine den Hartley'schen Absorptionscurven analoge Darstellung empfehlen.

b) Absorption fluorescirender Kurper.

667. Wir wollen uns nun der Beschreibung der thatsächlich in Fluorescenzspectren nachgewießenen Erscheinungen zuwenden. Volle Exactheit lässt sich freilich dabei nicht erreichen, da bisher für kein einziges Fluorescenzspectrum Messungen von solcher Vollständigkeit ausgeführt worden sind, dass man eine auf eine gewisse Einheitsconcentration bezogene und für alle Nebeneinfüsse corrigirte Fluorescenzheiligkeit als Function von 11 und dem Absorptionsvermögen angeben könnte. Da man in allen Fällen bei Beurtheilung der Lage und Intensität von Finorescenzbanden auf die Absorption, die gleichzeitig stattfindet, Rücksicht nehmen muss, so sollen zuerst die Eigenthümlichkeiten besprochen werden, die die Absorption von finorescirenden Substanzen besitzt. Quantitative Messungen der Absorption finorescirender Substanzen sind häufig vorgenommen worden und bereits in Bd. III besprochen. Es seien hier nur

die Messungen von Walter, 1) Bühlendorff, 2) Knoblanch 2) und, aus neuester Zeit, Wick 1) genannt. Sie zeigen, dass sich die fluoreschaden Lösungen im Allgemeinen ebenso wie auch die nichtfluoreschenden verhalten und dieselben Eigenschaften hinsichtlich der Abhängigkeit der Absorption von der Concentration und der Schichtdicke besitzen wie diese auch. Insbesonders welst Wick noch nach, dass man denselben Absorptionscoefficient erhält, wenn man eine 2.05 am und eine 1.075 cm dicke Schicht einer Lösung von Diazoresorum in Wasser benutzt. Die Abweichungen von dem Beer'schen Gesetz, die man bei gestelgerter Concentration an vielen fluorescirenden Lösungen beobachtet, sind gleichfalls dem Sinne nach die gleichen wie auch bei den nicht fluorescirenden. Wir werden später sehen, dass die Aenderung des Fluoresconzvermögens mit der des Absorptionsvermögens parallel geht.

668. Eine Besonderheit der Absorption der fluorescirenden Körper liegt jedoch in der Veränderung, die sie während der Fluoresconz für diejenigen Strahlen erfährt, die emittirt werden. Stokes ist der erste, der Versiche in dieser Hinsicht angestellt hat), freilich zunächst im Hinblick auf die Emission. Auf Grund theoretischer Ueberlegungen) sugte W. Wien das Auftreten eines neuen Absorptionsstreifens während der Fluorescenz vorant. Seine Bemerkung blieb jedoch unbeachtet, bis unabhängig hiervon Poynting Burke) zu Versuchen über die Absorption anregte, an die sich weitere Arbeiten von Burke), Nichols, Merritt 10, Camichel 11 und Wick 13 an-

¹⁾ B. Walter, Die Aenderung des Fluoresconzvermögens mit der Concestration. Wiedem. Ann. 36. p. 502—518 (1889). — Wiedem. Ann. 84. p. 810—520 (1889). — Wiedem. Ann. 45. p. 180—190 (1892).

W. Boohlendorff, Studien zur Absorptionsspectralanalyse. Inaug-Diss. Erimgen 1890, 80 pp. — Bemerkung zu der Abhandlung des Herrn B. Walter: Ueber den Nachweit des Zerfells etc. Wiedem. Ann. 48. p. 784—780 (1801).

⁵⁾ O. Knoblanch, Absorptions-Spectralanalyse sohr vordünnter Lösungen. Wieden. Ann. 48, p. 738—788 (1891). — Ueber die Finorescenz von Lösungen. Wiedem. Ann. 54, p. 193—220 (1895).

⁴⁾ F. G. Wick, A spectrophotometric study of the absorption and fluorescence of reservifin. Physic. Rev. 24. p. 850—879 (1907).

⁵⁾ Siehe 5 586 p. 860.

⁶⁾ Man vergl. 4 628 p. 005.

⁷⁾ W. Wisn, Tomperatur und Entropie der Strahlung. Wiedem. Ann. 59. p. 182165 (1894).

J. Burke, On the change of absorption produced by fluorescence. Proc. Rev. Sec. 81. p. 485-487, (1807). — On the change etc. Phil. Trans. 191. p. 87-105 (1808).

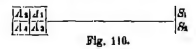
J. Burke, Note on fluorescence and absorption. Proc. Roy. Soc. 76. A. p. 185-186 (1905).
 Nat. 71, p. 597 (1905).

¹⁰⁾ E. Nichols and E. Herritt. Studies of luminescence IV. Physic. Rev. 18. p. 447—449 (1904). — 19. p. 896—421 (1904). Vergl. auch E. Nichols, Die neuere Ferschung über die Physik der Fluorescenz. Jahrb. der Radiosktivität 2. 149—186 (1905).

¹¹⁾ C. Camichel, Sur la fluorescence. C. E. 140. p. 189—141 (1904). — C. E. 141. p. 185—188, p. 249—242 (1905). — Fluorescence. J. de Physique (4) 4. p. 878—884 (1966) — Fluorescence. Ann. de la faculté des se. de Toulouse 1905*.

¹²⁾ F. G. Wick, Fluorescence Absorption in resorufin. Phys. Rev. 24. p. 407-420 (1997)

schlossen. Je nach der Lage, die die Absorptionsstreifen einer Substanz besitzen, ist ihre Einwirkung auf das ausgesendete Fluorescenzlicht verschieden. So absorbiren concentrirte Lösungen von Fluorescein oder Eosin ihr eigenes Fluorescenzlicht sehr stark. Chininlösungen dagegen sehr schwach. Burke wählte daher einen Körper mit mittleren Eigenschaften zu seiner Untersuchung, nämlich Uranglas, das hauptsächlich zwischen D und E absorbirt, Die Versuchsauordnung wer die folgende: (Fig. 116)



A. A. A. stellen 4 Uranglaswürfel von der Kantenlänge 1 cm dar. A. A. and A. A. sind durch einen bis zu dem Doppelspalt S. S. reichenden Schirm von einander getrennt, A. A. und A. A. durch Stücke Bleiglas, die keine fluorescenzerregenden Strahlen durchlassen. Alle Seiten der Würfel mit Ausnahme der nach oben und nach den Spalten hin gekehrten sind mattirt. Belichtet wurde mit einem Cadmiumfunken, dessen Licht durch eine Cobaltgiasplatte fiel. Zur Messung der Helligkeit diente entweder eine Serie von Photographien des Doppelspultes bei wechselnden Spaltbreiten, oder oculare Einstellung der Bilder der beiden Spulte auf gleiche Helligkeit durch Verengerung des einen Spaltes. Aus dem Vergleich der Holligkeiten der beiden Vorderflächen, wenn einmal A1 A2 A3, dann A1 A4, dann A1 allein von oben belichtet werden, lässt sich in leicht ersichtlicher Weise sowohl die Fluorescenshelligkeit eines einzelnen Würfels wie seine Absorption mit oder ohne gleichzeitige Fluoresconz ermitteln. Eine passende Vertauschung und Combination der Beobachtungen an den beiden Halften der Warfelcombination dient zugleich dazu, etwaige l'ehler zu eliminiren. Es ergiebt sich, dass der Betrag des scheinbar durchgelassenen Lichtes sehr verschieden ist, je nachdem der betreffende Uranglaswürfel fluorescirt oder nicht, und zwar wird von dem fluorescirenden Würfel nur 0.75 des Lichtes durchgelassen, das er in nicht fluorescirendem Zustand durchlässt. Dem entspricht eine Differenz der Absorptionscoefficienten von rund 0.331. Nun könnte die scheinbare Zunahme des Absorptionsvermögens auch dadurch vorgetänscht worden, dass das Fluorescenzlicht des einen Würfels, Abnlich wie rothes Licht auf phosphorescirende Körper, auslöschend auf die Fluorescenz des ersten dem Spalte zunächst gelegenen Würfels einwirkte. Burke halt dies jedoch nicht für wahrscheinlich. Er stützt diese Ansicht durch den folgenden Versuch. Die belden Wurfel A. A. werden weggenommen, der Spalt S. geschlossen und auch die Bleude zwischen A1 und A2 entfernt. Dann wird die Helligkeit von A1 gomessen, wenn entweder A: und As oder A: allein erregt wird. Bestsse nun das Licht von Az eine auslüschende Kraft, so müsste man im zweiten Falle eine grössere Intensität wahrnehmen, als im ersten. Dies trifft aber nicht zu, auch bei Berückeichtigung des durch des diffuse Licht verursachten Fehlera

Es wird daher der Schluss gezogen, dass sich in der That die Absorption während der Fluorescenz ändere.

669. Nichols and Merritt 1) bestatigen diese Folgerung. Sie unter anchen Lösungen von Fluorescein in Wasser, von Eosin in Alcohol und von Resexurin in Alcohol, dayon eingehend nur die zuerst genaunte. Ihre Hethole ist spectrophotometrisch. Vermittelst eines Lummer-Brodhun'schen Intra ments wird die Transmissionscurve der untersuchten Lüsung, ferner die Intensitätscurve des durch einen Acetylenbrenner erregten Fluorescenslichte endlich die Combination der Fluorescenzeurve mit der Absorptionsourve beobachtet. Zum Zwecke der Feststellung der characteristischen Fluorescenz me dabei noch die Intensitätscurve der Fluorescenz wegen der Absorption in der Flüssigkeit corrigirt werden. Wir wollen weiterhin besprechen, wie die geschieht; für den jetzigen Zweck fullt diese Correction herrus. Bezeichnet mit T die Transmission, mit F die zu einer bestimmten Wellenlunge gehörige Fluorescenzintensität und die Intensität in dem combinirten Spectrum mit C. so sollte, wenn keine Acaderung der Absorption während der Fluoresconz stattfande, T+F-C sein. Nun ist aber die Absorption bei der dritten Messang eine andere als bei der ersten, und zwar grösser. Man kann daher C-F+Tsetzen, wo T' \(T\), und hat also:

$$F - O - T$$
 oder $F + T - O - T - T$.

Somit ist die Grösse F+T-O ein Maass für die Zunahme der Absorption. Da zu ihrer Bestimmung drei nicht leicht genau auszuführende Messangen nothwendig sind, so ist das Resultat mit erheblichen Fehlern behaftet. Nichols und Merritt suchen diese durch häufige Wiederholungen der Messungen und durch passende Anordnung möglichst zu verringern. Immerhin sind die Intensitätsmessungen noch ziemlich unsicher, und en wäre vielleicht möglich, dass einige der sogleich anzuführenden merkwürdigen Resultate sich hierdneh erklären liessen. Nichols und Merritt gingen aus von der Ansicht, dass der Einfluss der Fluorescenz nur in einer Zunahme des Absorptionscoefficienten bestehe, dass aber das gewöhnliche Exponentialgesetz gültig bleibe. Ist Ia die Absorption unter gewöhnlichen Umständen, wobei I die Intensität des einfallenden Lichtes, a den Absorptionscoefficienten bedeutet, Ia' die Absorption während der Fluorescenz, so hat man T-I(1-a), T'-I(1-a'), also

$$T+F-C-T-T'-I(a'-a).$$

Nach dem Exponentialgesetz sollte nun a' unabhängig von I sein, d, h der zweits Factor der rechten Seite der Gleichung unabhängig von I. Wie die folgande Tabelle zeigt, ergeben jedoch die Messungen, dass die rechte Seite nicht mit I

¹⁾ E. Nichols and E. Merritt, Studies of luminoscence. Phys. Rev. 18. p. 447 (1904). — 19. p. 898—421 (1905).

which st, sondern nahezu constant bleibt. Die Zahlen beziehen sich auf die Wellenlänge 0.536 μ , auf Fluorescein und auf Absorption von weissem Lichte von verschiedener Intensität (bei constanter Fluorescenzerregung). Da T+F-C, d. h. die "Fluorescenzabsorption", nahezu constant bleibt, und T

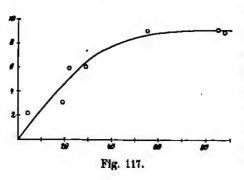
. T	F	\boldsymbol{c}	T + F - C; $(T + F - C)/T$		
18.4	84.0	40.8	0.7	36.4	
8-1.0	84.0	64.2	B.B	15.2	
01.0	84.9	01.2	4.7	7.7	
12.0	84.5	48.0	5.4	42.0	
24.7	34.0	52.8	6.5	26.8	
12.7	88.8	41.5	5.0	80.4	

der Intensität proportional ist, so schliessen Nichols und Merritt, dass die Absorption nicht unabhängig von I sei, sondern mit abnehmendem I wachse. Sie nehmen au, dass die Lösung, wenn zu Fluorescenz erregt, ausser dem unter gewöhnlichen Umständen absorbirten Licht noch ein weiteres Quantum absorbire, des von der Intensität der Fluorescenz, der Wellenlänge des Lichtes and möglicherweise noch von anderen Factoren abhänge, jedoch sicher unabhangig sel von der Intensität des durchgehenden Lichtes, d. h. also auch des auffallenden. Weiterhin bemerken sie noch zu der Tabelle, dass T+F-C, d. h. die Fluorescenzabsorption, für noch kleinere Werthe von T nicht mehr den gleichen Werth behalten könne, da ja sonst die infolge der Fluorescenz eintretende Absorption grosser sein müsste, als die ganze Intensität des einfallenden Lichtes. Sie stellen daher die Hypothese auf, dass, wenn man die Intensität des einfallenden Lichtes allmählich von Null an zunehmen lasse, der Betrag der "Fluorescenzabsorption" anwachse, um schliesslich constant zu werden. Die Merkwürdigkeit des Resultates fallt besonders auf, wenn man die letzte Columne der Tubelle betrachtet, wo das Verhältniss der "Fluorescensabsorption" zu der gewöhnlichen in Procenten angegeben ist.

Man müsste den Messungen eine ganz exorbitante und unwahrscheinliche Ungenauigkeit zuschreiben, um das Resultat allein aus Messungsfehlern zu erklären, und es scheint auch nicht, als ob man aus der Methode der Untersuchung eine systematische Ursache für das Ergebniss ableiten könnte.

Bei den beschriebenen Versuchen wurde die Fluorescenz der untersuchten Flüssigkeit constant gehalten und ebenso die Wellenlange. Nichols und Merritt untersuchten weiter auch den Einfluss dieser beiden Factoren. Wenn bei einer bestimmten Wellenlänge — wieder $0.535~\mu$ — die Intensität des fluorescenzerregenden Lichtes dadurch geändert wurde, dass man den Abstand des zur Erregung dienenden Acetylenbrenners änderte und nun die Fluorescenzabsorption maass, so ergaben sich Zahlen, die zwar nicht sehr zuverlässig waren, jedoch nach der Ansicht von Nichols und Merritt zweifellos einen Gang der Absorption zeigen, wie er durch die folgende

Fig. 117 wiedergegeben ist. Als Abscissen sind die Intensitäten der Fluorescenz in willkürlichem Maasse, als Ordinaten die Fluorescenzabsorptionen ein-



getragen. Die Curve würde in Uebereinstimmung mit der Hypothese von Nichols und Merrittstehen, dass die Fluorescenzabsorption zuerst etwa proportional der Intensität des einfollenden Lichtes (hier der Fluorescenz) zunehme, um dann constant zu werden, eine Art von Sättigungszustand zu erreichen. Auch diese Erscheinung ist nicht weniger merkwürdig als die

frühere und verdiente genauer untersucht zu werden.

Endlich wurden Messungen angestellt, indem die Intensität des absorbirtan Lichtes und die des fluorescenzerregenden möglichst constant gehalten. und dabei die Wellenlange variirt wurde. Zu den Messungen wurden sehr verdünnte Lösungen benutzt, um den Einfluss der normalen Absorption möglichst auszuschalten. Eine grosse Schwierigkeit besteht hierbei in dem Wechsel der Intensität der benutzten Lichtquellen im Verlaufe einer Messungsreihe. Infolge dessen gelingen auch nur wenige vollständige Reihen. Wenn aus den für die Grüssen F, C und T gefundenen Curven die Curve für die Fluorescenzabsorption ermittelt wird, so zeigt sich, dass dieselbe Unregelmitselgkeiten aufweist, die von Nichols und Merritt den bei der Messung von T' und C unterlaufenden Fehlern zugeschrieben worden. Gleicht man allo Curven graphisch aus, so zeigt sich, dass die Fluorescenzabsorption einen gunz ühnlichen Verlauf besitzt wie die Fluorescenzeurve, wenn man in beiden Fällen die Wellenlangen als Abscissen benutzt. Diese Achulichkeit wird noch grösser, wenn man die typische Substanzfluorescenz, d. h. die wegen der Absorption in der Lösung corrigirte Fluorescenz, zum Vergleich heranzieht. Allein der Zusammenhang der beiden Erscheinungen scheint kein einfacher zu sein. Nichols und Merritt sind der Meinung, dass die Fluorescenzabsorption nicht der Fluorescenz für eine bestimmte Wellenlänge proportional sei, sehen übrigens ihre eigenen Versuche über diesen Punkt noch nicht als entscheidend an. - Die bei Fluorescein erhaltenen Resultate wurden bei den anderen untersuchten Körpern, soweit die Messungen reichen, qualitativ bestatigt. -

Im Ganzen würden sich die Resultate von Nichols und Merritt dahim zusammenfassen lassen, dass unter dem Einfluss von Absorption, die fluorescenzerregend wirkt, während der Fluorescenz ein neues, nach Lage und Form der Emissionsbande der Fluorescenz ähnliches Absorptionsband entsieht. Die Intensität der neuen "Fluorescenzabsorption" steht indess nicht in einem einfachen Zusammenhang mit der Intensität der Fluorescenz, somit wohl"

909

auch der primären Absorption; auch folgt die Fluorescenzabsorption anderen Gesetzen als die gewöhnliche Absorption.

Auf Versuche, ein theoretisches Bild des fraglichen Vorganges zu geben, und auf den Zusammenhaug mit der Aenderung der Leitfähigkeit wührend der Absorption soll später noch eingegangen werden.

670. Zu durchaus abweichenden Resultaten kommt Camich el 1). Der Ausgangspunkt sind für ihn Versuche, die er fiber die Absorption von Körpern angestellt hat, die gleichzeitig transversal belichtet werden.) Da er keine Absorption bei Belichtung findet, so schliesst er, dass auch bei fluorescirenden Körpern ein solches Phänomen unwahrscheinlich sei. In der That ergeben nun seine spectrometrischen Messungen an Uranglas keinen Anhalt für die Existenz des von Burke behaupteten Effectes. Er benutzt ein Spectrophotometer mit Quarzeompensator und misst den Absorptionscoefficienten einmal, wenn nur das Licht der constanten Lichtquelle auffallt, dann, wenn der benutzte Uranglaswürfel mit Hülfe einer Bogenlampe zur Fluorescenz erregt wird. Dabei wird das sichtbare Licht der Bogenlamne mit Halfe eines Wood'schen Filters abgeschnitten; die Struhlen, deren Absorption gemessen werden soll, gehen möglichst dicht an der Oberfüche durch, wo die Fluorescenz möglichst intensiv ist. Endlich lässt Camichel, um Erregung von Fluorescenz durch das als Vergleichslichtquelle dienende Licht zu vermeiden, dessen Strahlen zuerst durch einen 7 cm dicken Uranglaswürfel gehen, der alle Strahlen abschneidet, die Fluorescenz erregen könnten. So ergeben sich z. B. als Worthe des Absorptionscoefficienten für die Wellenlunge 2 - 5100 mit Fluorescenz 0.300, ohne 0.203; für 2 - 5325 entsprechend: 0.008 und 0.661. Aus der Unterlassung einer Reinigung des constanten Lichtes erklärt Camichel das Resultat von Burke, da man, falls das zu den Absorptionsmessungen benutzte Licht Finorescenz errege, den Absorptionscoofficienten zu gross finden intisse.

Burke 5) sowie Nichols 4) kritisiren ihrerseits die Messungen Camichels. Burke führt aus, dass zunächst die Fluorescenz bei Camichel zu schwach gewesen sei, ferner sol die Benutzung des 7 cm dicken Filters für das zu den Absorptionsmessungen benutzte Licht überflüssig und sogar schädlich, endlich sei aus dem Auftreten der Fluorescenzabsorption noch keineswegs zu schließen, dass die zu Grunde liegenden Schwingungen nicht lineare seien. Wenn neue freie Schwingungen auftreten, so brauchten dieße noch nicht der Amplitude des erregenden Lichtes proportional zu sein, vielmehr würde die neue Absorption von der Zahl und der Dauer der neu er-

¹⁾ C. Camichel, Sur la fluorescence. U. It. 140. p. 189-141 (1905).

Vergi, O. Camichel, Ann. de chim. et de phys. (7) 6. p. 480 (1907).
 J. Burke, Note on fluorescence and absorption. Proc. Roy. Sec. 76. A. p. 105—106 (1905).

⁴⁾ E. Nichols, Die neueren Forschungen etc. Jahrb, für Radioakt. 2, p. 149-186 (1905).

zeugten schwingungsschigen Gebilde abhängen. Es sei daher aus der verhin erwähnten Ueberlegung Camichels kein Bedenken abzuleiten. Einem weiteren Einwand erhebt Cotton brieflich: Wenn die benutzten Fluoresconzbanden aus feinen und mit den angewendeten Hülfsmitteln nicht auflösbaren Linien bestehen, so würde ein Theil der zu den Messungen benutztenStrahlen überhaupt nicht absorbirbar sein; ausserdem habe das als Filter benutzte Uranglas gerade die Strahlen absorbirt, die zu den Messungen benutzt werden müssten. Es könne also kein Effect auftreten.

Nichols führt, wie auch Burke aus, dass die Versichsbedingungen Camichels der Auffindung des gesuchten Effectes ungünstig seien. Es gebe aus den von Nichols und Merritt gefundenen Zahlen hervor, dass das Verhältniss der Fluorescenzabsorption zu der Transmission mit zunehmender Transmission und abnehmender Fluorescenzhelligkeit immer kleiner worde. Bei Camichel sei dies der Fall gewesen; möglicherweise sei dann der Einfluss der Fluorescenz auf die Durchlässigkeit des Uranglases unmerklich.

Auf diese Einwande autwortet dann wieder Camichel '), indem er seine Versuche ausdehnt. Er stellt zunächst einige Versuche mit einer Fluoresceinlosung an, findet aber auch hier die "Fluorescenzabsorption" kleiner als die Beobachtungsfehler. Freilich giebt er zu, dass die erregten Fluorescenzen im Allgemeinen sehr schwach gewesen seien, und dass die Bestimmung der Fluorescenzabsorption nach einem schlechten Verfahren erfolgte. Um den Eluwurf von Ootton zu beseitigen, müsse man das Licht der fluoreschrenden Sabstanz selbst als Lichtquelle verwenden. Er führt auch einige Messnagen auf diese Weise aus, jedoch wieder mit negativem Ergebniss. Auch hiergegen lässt sich jedoch der Einwurf der Lichtschwäche und der indirecten Messing der Fluorescenzabsorption erheben. Camichel misst daher auch nach der Methode Burkes. Er modificht dieselbe jedoch dadurch, dass er eloon Nernstbrenner als Lichtquelle verwendet, um die Fluorescenz zu erregen, und swar, weil er findet, dass bei Gebrauch eines Funkens die Belichtung ungleichmässig und unsymmetrisch werde: dies sei die Fehlerquelle, die die Vorsuche Burkes erkläre. Unter Anwendung des Nernstbrenners ist jedoch wieder das Resultat ganzlich negativ, Camichel bleibt daher bei soiner Behauptung, dass der Burke'sche Effect nicht existire.

Man wird jedoch gegen die letzten Versuche Camichels einwenden können, dass die Erregung durch den Nernstbrenner, der relativ arm an ultravioletter Strahlung ist, nicht stark genug gewesen sei.

671. In allemenester Zeit hat dann wieder Wick?) an Resorufin die Absorption untersucht und die Resultate von Nichols und Merritt bestätigt. Ihre Versuchsanordnung ist im Wesentlichen identisch mit derjenigen

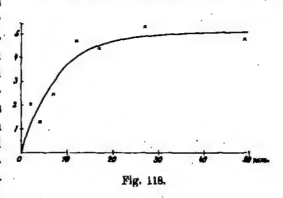
2) F. Wick, Fluorescence absorption in resorutin. Physic. Rev. 24. p. 407-429 (1907).

¹⁾ C. Camichel, Sur la fluorescence. C. B. 141. p. 185—186, p. 240—252 (1905). — J. de Phys. (4) 4. p. 878—884 (1905).

von Nichols und Merritt. Sie benutzt ein Spectrophotometer nach Lummer-Brodhun. Vier Acetylenflammen dienen zur Erregung der Fluorescenz, eine als constante Lichtqueile für die Absorptionsmessungen. Als fluorescirende Substanz diente Diazoresorufin. Nach derselben Methode wie bei Nichols und Merritt untersucht, weist dieser Körper einen beträchtlichen Zuwachs an Absorption während der Fluorescenz auf. Wick untersucht diesen Zuwachs in seiner Abhängigkeit von der Intensität des einfallenden Lichtes, von der Intensität des Fluorescenzlichtes, von der Dicke der zwischen der fluorescirenden Schicht und dem Spalte befindlichen nicht leuchtenden Schicht der Lösung, von der Wellenlänge und analog von der Concentration.

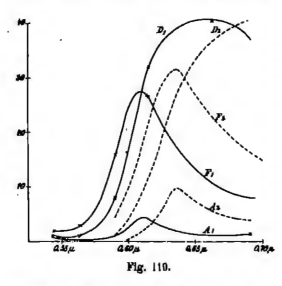
Was den zuerst genannten Punkt betrifft, so bestätigt sich die merkwürdige Beobachtung von Nichols und Merritt: die "Fluorescenzabsorption" folgt nicht den gewöhnlichen Absorptionsgesetzen, vielmehr wächst sie anfangs mit der Intensität des einfallenden Lichtes, wird dann jedoch constant, erreicht einen "Sättigungszustund". Ganz analog ist der Zusammenhang der "Fluorescenzabsorption" mit der Intensität des Fluorescenzlichtes. Steigt diese von kleinen Werthen an, so wächst zunächst die "Fluorescenzabsorption", um bald constant zu werden, wie das bei der Proportionalität zwischen Fluorescenzhelligkeit und Intensität des erregenden Lichtes, die allgemein zu gelten scheint, auch zu erwarten war. Weiter wird der Einfluss der Dicke der Schicht auf die Stärke der "Fluorescenzabsorption" untersucht. Fig. 118 zeigt

das Resultat graphisch. Als Abscissen sind die Dicken der fluorescirenden Schichten eingetragen, als Ordinaten die in diesen Schichten gemessenen Fluorescenzabsorptionen in willkürlichem Maasse. Mansieht, dass die Absorption erst schnell, dann immer langsamer steigt, um, bei der speziellen benutzten Concentration, von 15 mm Schicht-dicke ab constant zu werden,



d. h. also: weitere Vergrüsserung der Schichtdicke ruft keine Steigerung der Absorption hervor. Dieser Effect ist noch merkwürdiger als der erste. Die folgende Figur 119 veranschaulicht den Zusammenhang zwischen den Wellenlängen und der "Fluorescenzabsorption" für zwei verschiedene Concentrationen. Die Curven F_1 , A_1 und D_1 , welche resp. die Fluorescenzhelligkeit, die Fluorescenzabsorption und die Durchlässigkeit bezeichnen, gelten für die Concentration 1/10 normal, die Curven F_2 , A_2 und D_2 für 1/10 normal. Man sieht, dass das Maximum der Fluorescenzabsorption anscheinend mit dem Maximum der beobachteten Fluorescenz zusammenfällt und mit diesem sich bei steigender Concentration nach dem rothen Ende des Spectrums verschiebt. Auch dieser Effect ist

überraschend, denn die Verschiebung des Fluorescenzmaximums ist, wie wir später sehen werden, nur eine scheinbare und fällt fort, falls man wegen



der Absorption in der Lösung corrigirt. Man sollte also orwarten, dass das Absorptionsmaximum an die Stelle des Spectrums fallen müsse, wo das wahre Fluoressenzmaximum liegt.

Die drei von Nichols, Merritt und Wick gefundenen Eigenschaften der Fluoresconzabsorption sind so sonderbur, dass man den Verdacht nicht unterdrücken kann, dass sie sich aus der benutzten Anordaung und Messmethode mitssen erklären lassen. Es muss jedoch hervorgehoben werden, dass sich kein Anbalt zu einer derartigen

Erklärung findet. Jedenfalls wäre eine weitere Untersuchung der merkwürdigen Erscheinungen dringend zu wünschen.

Formanek!) zu erwähnen. Er geht von der Behauptung aus, dass bei rother Fluorescenz rothe, bei grüner grüneLichtstrahlen absorbirt würden und sagt wörtlich: "Demnach können fluorescironde Farbstofflösungen unter Umständen gleichzeitig zwei Absorptionsspectra geben. Das eine Absorptionsspectrum entsteht durch die Absorption complementürer (so. zur Farbe der Lösung) Lichtstrahlen durch die furbige Lösung, das andere Absorptionsspectrum durch die Absorption solcher Lichtstrahlen, durch welche die Fluorescenz der Lösung bewirkt wird." Dem Wortlaut nach ist das offenbar gänzlich falsch, da die Absorption der fluorescenzerregenden Strahlen bekanntlich innerhalb der characteristischen Absorptionsstreifen der Substanz erfolgt. Wie die folgenden Beispiele zeigen, scheint Formanek jedoch sagen zu wollen, dass während der Fluorescenz ein neuer Absorptionsstreifen entsteht.

Zu einer verdünnten Lösung von Coernlein (O. Teig, Höchst) werden einige. Tropfen Ammoniak zugesetzt. Die vorher rothviolette Lösung färbt sich dann blau und fluoreseirt stark grün. Gleichzeitig tritt im Grün ein starker Absorptionsstreif auf. Aehnliche Beobachtungen wurden an Veratrin und Lakmus angestellt. — Es kann jedoch auch sein, dass es sich um einen Irre-

J. For manek, Die qualitative Spectralauslyse organischer und anorganischer Körsar
 Aufl. Berlin 1905, B. Mackenberger, p. 221 f.

thum Formaneks handelt, und dass die Absorptionstreifen nicht mit den Kanissionsbanden coincidiren. Die eigenthümliche Beschreibung der Fluorescenz des Urankaliumsulfates erweckt sogar diesen Verdacht.

e) Binfluss der Absorption auf die Emission, photometrische Eigenthümlichkeiten fluoreseirender Körper. Das typische Spectrum.

673. Schon Stokes hat bemerkt 1), dass im Allgemeinen bei fluorescirenden Körpern jedem Absorptionsstreifen Fluorescenz entspreche. Dann hat sich jedoch gezoigt, dass diese Regel zahlreiche Ausnahmen bezitzt. So neunt z. B. Hagenbach 2) wasserige Lakmuslösung und Lösung von Purpurin in Soda als Ausnahmen, wobel freilich dahingestellt bleibt, ob es sich nicht bei diesen Körpern um Gemische handelt. Doch lassen sich zahlreiche andere Kürner nennen, bei denen diese Annahme sicherlich nicht zutreffen kann, z. B. Uranglas, Urannitrat und Flussspath, welche alle drei Absorptionsstreifen. besitzen, die mit ihrer Fluorescenz nichts zu thun haben. Ferner folgen zahlreiche Körper in soweit der Stokes'schen Regel, dass ihre Absorptionsstreifen nur dasjenige Licht sturk erregen, das grössere Wellenlänge hat als sic selbst. Es ergiebt sich daraus ein doppolter Einfluss auf die Fluorescens: zunächst wird in gewissen Absorptionstreifen das erregende Licht absorbirt, das in Fluorescenzlicht verwandelt wird. Das Fluorescenzlicht erfahrt dann wieder eine Modification, indem es zum Theil in den fluorescenzfähigen zum Theil in den nicht activen Absorptionsbanden absorbirt wird. Hierdurch erklärt sich die Veränderung der Intensitätsvertheilung in Fluorescenzspectren mit wechselnder Schichtdicke und mit der Beobachtungsrichtung, zum Theil auch mit der Concentration. Da man bei der Feststellung des "typischen" Fluorescenzapectrums diesen Einfluss berücksichtigen muss, so soll er zuerst besprochen werden; von allen welteren Beziehungen zwischen dem Fluorescenzund dem Absorntionsspectrum soll dabei vorläufig abgesehen werden.

674. Die Thatsache, dass die Helligkeit und die Farbe des Finorescenzlichtes von der Beobachtungsrichtung und von der Schichtdicke der Lösung abhängen, ist schon von den ersten Beobachtern wahrgenommen worden, doch hat erst Lommel die Erscheinung quantitativ untersucht und berechnet. Er stützt sich dabei auf ein Grundgesetz, das er zunächst als reinen Erfahrungssatz bezeichnet, das er aber auch aus der später zu besprechenden Theorie der Fluorescenz ableitet. Dies Gesetz lautet:

"Die Menge des Fluorescenzlichtes, welches ein Volumelement einer fluorescirenden Substanz ausstrahlt, ist der von ihm absorbirten Menge des erregenden Lichtes proportional."

¹⁾ Vergl. 4 588 p. 855.

²⁾ E. Hagenbach, Versuche über Flaorescons. Pogg. Ann. 146. p. 520 (1872).

Schon Stokes hat diesen Satz ausgesprochen und roh geprüft, indem er die Intensität des erregenden Lichtes verdoppelte. Es giebt ferner einen Versuch, um ihn zu prüfen, über den bereits im § 580 p. 850 f. berichtet worden ist. Man kann denselben jedoch nicht als beweisend ansehen, da einmal üle Helligkeit nur mit dem Auge geschätzt wurde, dann aber auch auf die "Fluorescenzabsorption" Rücksicht genommen werden muss. Weiter erklärt Stokes auch die Proportionalität zwischen der erregenden Intensität und der Fluorescenzintensität theoretisch. Er verwirft dabei jedoch ausdrücklich die Annahme, dass die Proportionalität zwischen Erregung und Fluorescenzheiligkeit auf einem additiven Gesetz für die Fluorescenzschwingungen in den Molekeln berühe, sondern ist der Meinung, dass die Steigerung der Fluorescenzheiligkeit auf eine Vermehrung der Zahl der fluorescirenden Molekeln zurückzuführen sei. Der Grund hierfür liegt in der Stokes'schen Erklärung der Almorption (vergl. § 586).

Der erste, der brauchbare Messungen über das Verhältniss der erregten zur erregenden Lichtstärke angestellt hat, ist Knoblauch!). Er vernachlässigte die Absorption des Fluorescenzlichtes in der Lösung selbst, was augenähert erlaubt war, da die Beobachtungen an alcoholischen Eosimuntriumlösungen (Conc. $c = 0.5 \, g/dm^3$) angestellt wurden und in einem Spectrabezirk gemessen wurde, der weit von dem unteren, durch Absorption geschwächten Theile des Fluorescenzbandes entfernt war. Es versteht sich jedoch, dass die bei Eosin auftretende "Fluorescenzabsorption" auf diese Weise als Fehler in die Beobachtung einging. Knoblauch schwächt nun das erregende Licht durch Rauchglüser bis auf $\frac{1}{6400}$ und findet im ganzen Bereiche durch photometrische Messung das obige Gesetz bestätigt.

Weitere Untersuchungen rühren von Camichel her?). It geht davon ans, dass die Proportionalität zwischen der Intensität des erregenden und der des erregten Lichtes von Becquerel für die Photophosphorescenz unchgewiesen sei und daher auch für die Fluorescenz kurzer Daner gelten müsse. Geht man zunächst einmal hiervon aus, bezeichnet mit I_o die Intensität des einfallenden Lichtes mit I_f die Intensität des Pluorescenzlichtes, mit m den Absorptionscoefficient der erregenden, mit n denjenigen der erregtan Strahlen in der Flüssigkeit (senkrecht zur Beobachtungsrichtung) bis zu der Stelle, deren Fluorescenzhelligkeit gemessen wird und mit δ die Dicke der fluorescenden Schicht, so ergiebt sich

$$I_f = I_0 e^{-m\delta} k \cdot \frac{1}{n} (1 - e^{m\delta})$$

wobei k einen constanten Factor bedeutet. Sind nun m und n constant und von der Intensität der Fluorescenz unabhängig, so ergiebt sich, dass I, pro-

O. Knoblauch, Ueber die Fluorescens der Löungen. Wiedem. Ann. 54. p. 193

–220 (1895).

²⁾ C. Camichel, Fluorescence, J. de Phys. (4) 4. p. 983 (1905).

Fluorescens. 975

portional sein müsse I_c Beobachtet man in der entgegengesetzten Richtung der einfallenden Strahlen, so ergiebt sich ähnlich

$$I_f - I_s \frac{k}{m+n}.$$

Camichel variert nun L_0 im Verhültnis 1:121, findet die Proportionalität bestätigt und schliesst daraus einmal, dass die zu Grunde gelegte Annahme richtig sei, dann aber auch, dass m und n unabhängig seien von der Fluorescenz, im Gegensatz zu den Versuchen Burkes. Es ist bereits erwähnt worden, dass Burke jedoch diese Schlussfolgerung nicht anerkennt und ausführt, dass die Anordnung Camichels zu ungünstig gewesen sel, um einen Einfluss der Fluorescenzabsorption sichtbar zu machen. Damit verliert aber auch der Beweis des Proportionalitätsgesetzes an Sicherheit. Da er sich nur auf die Versuche von Knoblauch stützt, so wäre die Frage nach der Gültigkeit der Regel wohl eine genauere Untersuchung werth. Insbesondere wäre es zu prüfen, ob sich bei sehr starker Anregung nicht doch ein Süttigungszustand einstellt, wie er für andere mit der Fluorescenz zusammenhängende Größen von Nichols, Merritt und Wick behauptet wird.

Man kann jedoch sagen, dass innerhalb gewisser Grenzen eine Proportionalität nachgewiesen ist, so dass diese als angenüherte Grundlage der Rechnung dienen kann.

675. Wir wollen jedoch, ehe wir fortfahren, eine Bemerkung einschalten. Aus der Proportionalität des erregten und des erregenden Lichtes folgt, dass man, um die Intensitätsvertheilung im Fluorescenzspectrum zu kennen, zunächst diejenige im erregenden Spectrum kennen muss. Benutzt man weisses Licht zur Anregung, so beobachtet man den Integraleffect aller Wellenlängen, und dieser ündert sich mit der Intensitätsvertheilung. Man findet bei Nichols und Merritt!) einige Beispiele von vorläufigen Messungen, welche zeigen, wie verschieden der Intensitätsverlauf je nach der erregenden Lichtquelle sein kann. Genauere Untersuchungen über diesen Punkt stehen aber noch aus. Da in älterer Zeit niemals Messungen in dieser Richtung veranstaltet worden sind, so folgt, dass sich bisher für keine einzige fluorescirende Substanz die Intensitätseurve mit Sicherheit angeben lässt. Feinere Untersuchungen über den Character der Fluorescenzeurven sind daher einstweilen unmöglich.

676. Wir wenden uns nun zu der Rechnung Lommels zurück. Lommel hat sie zweimal in ein wenig modificiter Form gegeben?). In der ersten Abhandlung geht er von dem besprochenen Proportionalitätsgesotze aus, in der zweiten werden allgemeine Betrachtungen über die Strahlung selbstlenchtender Körper vorausgeschickt, die veranlasst sind durch eine Pole-

¹⁾ F. Nichols and F. Merritt, Studies on luminescence. Physic. Rev. 18, p. 414 (1907).

E. Lommel, Usher die Intensität des Fluoresconzlichtes. Pogg. Ann. 160. p 75. —
 Erlang, Sitzber. 13. Nov. 1876. — Ueber Fluoresconz. Wiedem. Ann. 10. p. 440—472 (1880)
 Erlang, Sitzber. 15. Mai 1880.

mik mit Hagenbach. Wir wollen beide Arbeiten gleichzeitig besprechen. Zu dem genaunten Grundsatz nimmt Lommel noch die folgenden drei weiteren hinzu: 1) die von einem Volumelement auf ein Flachenelement senkrecht einfallende Lichtmenge ist dem Quadrate der Entfernung des Volumelementes und des Flachenelementes umgekehrt proportional, 2) die von einem Volumelemente ausstrahlende und auf ein Flachenelement fallende Lichtmenge ist dem Cosinus des Incidenzwinkels proportional, 3) das von einem Volumelement ausstrahlende Licht erleidet auf seinem Wege innerhalb des leuchtenden Körpers Absorption, nach Maassgabe des bekannten Absorptionsgesetzes.

Neunt man nun das strahlende Volumelement dv, eine nach beliebiger Richtung ausgehende Emission Edv, das beleuchtete Flächenelement df, den Incidenzwinkel i, den Weg des Lichtes bis zur Oberfläche des leuchtenden Körpers r, den Weg ausserhalb r, den Abstand r, +r — d, den Absorptionscoefficienten k, so ist die von df aufgefangene Lichtmenge

$$J_{df} = \frac{df \, dv \, E \cos i \, e^{-kr}}{(r_0 + r)^4} \, .$$

Im Falle der Fluorescenz ist E der absorbirten Lichtmenge proportional. Es dringe durch die Einheit der Oberfläche die homogene Lichtmenge J_{k} sonkrecht ein; denn beträgt die Intensität in der Tiefe t', wenn k' den Absorptionscoefficienten für das eintretende Licht bedeutet,

Hiervon wird

absorbirt, und es wird der Bruchtheil a in Fluoresconzlicht verwundelt.

Beobachtet man also von der Seite der einfallenden Strahlen her (Hagenbach, Stokes) so ist r-r' und

$$Jdf = ak' df J_{\gamma}$$
. cosi. $e^{-(k+k')r} \frac{dv}{(r_0 + r)^k}$.

Die Beleuchtung, die df von allen Volumthellen empfängt, ist also

$$L = ak' df J \int_{0}^{R} e^{-(k+k')r} \frac{1}{(r_{0}+r)^{2}} \cos i \, dr \, d\sigma,$$

wenn $dv - drd\sigma$ gesetzt wird, und die zweite Integration sich liber die Begrenzung des einfallenden, parallel gedachten Lichtes erstreckt. Von dem Einfluss der Brechung an der Oberfische ist dabei abgesehen.

In dem Falle, wo man die fluorescirende Substanz in Durchsicht beobnehtet (Lubarach) oder von der Seite, ergeben sich ähnliche Ausdrücke in der gleichen Weise.

Um die Erscheinungen begnem zu übersehen, ist es zweckmässig, die Fluorescenzhelligkeit auch auf die Oberfäche der fluorescirenden Substanz zu beziehen. Die Buchstaben mögen wieder die gleiche Bedeutung haben, ferner möge der ein Element der Oberfäche der fluorescirenden Substanz bezeichnen. Wir betruchten ein Bündel paraileler Strahlen, das im Innern der fluorescirenden Substanz mit der Normalen den Winkel si, ausserhalb den Winkel sibildet, und nehmen ferner an, dass die einfallenden auregenden Strahlen mit dem Einfallsloth die Winkel sinnen und sanssen bilden, dann ist zunächst, wenn n, den Brechungsexponenten für dass einfallende n, denjenigen für das erregte Licht bedeutet,

. Ferner wird das austretende Fluorescenzlicht bei der Brechung im Verhültniss

$$x = 1 - \frac{1}{2} \left(\frac{sin^{2}(s-s')}{sin^{2}(s+s')} + \frac{tg^{2}(s-s')}{tg^{2}(s+s')} \right)$$

geschwicht und ähnlich das einfallende.

Nun liefert das Volumelement dv - dq $dr \cos \varepsilon'$ die Strahlung

$$J_{dr} = u \, d\varphi \, dr \, \cos s' \, \cos s' \, a \, J_{\lambda} \, k' \, e^{-k'r \cos s'} e^{-k\, r \cos s'}.$$

Um das von einer Körperschicht von der Dicke R durch das Oberflächenelement $d\varphi$ ausgesendete Fluorescenzlicht zu finden, hat man den obigen Ausdruck von 0 bis $\frac{R}{\cos t}$ zu integriren und erhält

$$J_{dip} = \kappa \cdot \kappa' \cdot dip \cdot J_{\lambda} \cdot \alpha \cdot \frac{k' \cos i' \cos i'}{k \cos i' + k' \cos i'} \left(1 - \alpha - (k' \cos i' + k \cos i') \cdot \frac{R}{\cos i'} \right)$$

677. Die angegebenen Formein gestatten nun eine Reihe von Folgerungen. Betrachtet man zunächst den letzten Ausdruck für die Helligkeit des Oberflächenelementes, so sicht man, dass derselbe von dem für glühende Körper geltenden Lambertschen Gesetze ganz verschieden ist; für senkrechte Ausstrahlung und senkrechten Einfall des erregenden Lichtes erhält man, bei Vernachlässigung von z und z'

1)
$$J_{d\varphi}^{\circ} = d\varphi J_{\lambda} \alpha \frac{k'}{k'+k} \left(1 - e^{-(k'+k)H}\right)$$

Ferner wird unter den gleichen Bedingungen die Helligkeit, die in der Richtung e gegen die Normale beobachtet wird

2)
$$J_{d\varphi}^{s} = d\varphi J_{\lambda} \alpha \frac{k' \cos s'}{k \cos s' + k'} \left(1 - e^{-(k \cos s' + k') \frac{R}{\cos s'}} \right)$$

3)
$$\frac{J_{d\phi}^{s}}{J_{d\phi}^{o}} = \frac{(k+k')\cos s'}{k\cos s' + k'} \frac{1-e^{-(k'\cos s' + k')} R(\cos s'}{1-e^{-(k'+k)} R}.$$

Für eine unendlich dicke oder sehr concentrirte Lösung vereinfacht sich dies noch zu

4)
$$\frac{J_{d\varphi}^{e}}{J_{d\varphi}^{o}} = \frac{(k+k')\cos e'}{k\cos e' + k'}.$$

Die beiden letzten Ausdrücke bezeichnet Lommel als "das Emanationsgesetz für fluoreschende Körper" und stellt es in Parallele zu dem Lau-bertschen Gesetze. Er giebt zugleich einige Versuche au, um den Unterschied nachzuweisen.

Setzt man in 1) die Dicke E sehr klein und benutzt solche Concentrationen, dass auch b und b' als klein angesehen werden können, so ist angenähert

$$J_{d\varphi}^{\bullet} = d\varphi J_{\lambda} a k' R,$$

also der Dicke der Schicht proportional und von dem Emanationswinkel unabhängig. Lommel sucht dies zu zeigen, indem er verschiedene Paaro von Glasplatten übereinander schichtet, die capillare Schichten einer fluoreschreiden Flüssigkeit zwischen sich enthalten. Die Holligkeit wächst dann anfangs schielt, später langsamer. Füllt man ferner ein spitzwinkliges Hohlprisma mit einer fluoreschreiden Flüssigkeit, so sieht man den dicken Theil heller leuchten als die Prismenkante.

Um die von einem Flächenelemente df, z. B. der Pupille des Auges, aufgefangene Helligkeit zu finden, hat man in (2) einfach $d\phi = \frac{df}{\cos z}$ zu setzen und erhält

$$J_{dp}^{s} = df J_{\lambda} a \frac{\cos s'}{\cos s} - \frac{k'}{k \cos s' + k'} \left(1 - e^{-(k \cos s' + k') - \frac{R}{\cos s'}}\right).$$

Man sieht, dass von dem Werthe J_{dp}^s an die Helligkeit zunimmt bis zu dem Werthe von s', der dem streifenden Austritt entspricht. Lommel setzt dabei, wie zuerst E. Hagenbach!) bemerkt hat, irrthümlich s-s' und kommt daher zu einer zu grossen Helligkeitszunahme. Beobachtet man eine freis Flüssigkeitsoberfische, so ist die Helligkeitszunahme mit steigendem Emanationswinkel nicht sehr stark. Sie ist indess deutlich wahrnehmbar, falls man die Totalreflexion beseitigt, die bei grossen Emanationswinkeln auftritt. Auch hierfür giebt Lommel, der bei dieser Gelegenheit richtig zwischem und s' unterscheidet, einige Versuche an. Man stellt z. B. einen mit Fluoresceintösung gefüllten Trog in eine Glaswanne mit ebenen Wänden, belichtet von der Seite her durch die Wand der Glaswanne mit parallelem Lichte und

¹⁾ E. Hagenbach, Fluorescens nech Stokes Gosots. Wiedem. Ann. 18. p. 41-10. (1885).

giesst die Aussere Wanne so weit voll Wasser, dass das Fluorescenzgefass etwa zur Hälfte herausragt. Beobachtet man nun so, dass man in der Höhe der Wasseroberiläche nach der Fluoresceinlösung blickt, so sieht man neben einander die Fluorescenzhelligkeit an der Grenze: Lösung — Glas — Luft und Lösung — Glas — Wasser. Im ersten Falle ist der Emanationswinkel, unter dem man beobachtet kleiner; man sieht dem entsprechend den unteren Theil heller. Dass dies nicht eine Folge ungleicher Intensitätsverluste durch Reflexion ist, lässt sich durch einen einfachen Controllversuch nachweisen, indem man ein Stück weisses Papier unter den gleichen Bedingungen beobachtet.

Man sieht die Helligkeitsdifferenz noch dentlicher, wenn man mit Hülfe eines neben den Trog mit der Fluoresceinlösung in das Wasser gestellten Silberspiegels gleichzeitig unter einem kleinen und grossen Einfallswinkel nach dem fluorescirenden Gefüsse blickt. Das Spiegelbild ist alsdann bedeutend heller als das direkte Bild.

Lommel zieht daruns den Schluss, dass des Lambertsche Cosinusgesetz für finorescirende Substanzen nicht gelte, dass bei diesen die Helligkeit mit wachsendem Emanationswinkel zunehme, und dass sie sich etwa verhielten, wie lenchtende Gase von starkem Absorptionsvermögen.

678. E. Hagenbach, der in einer früheren Arbeit!) bei der Berechnung der Intensität der Fluorescenz eben von dem Lambortschen Gesetze ausgegangen war, hat später?) die Richtigkeit der Rechnung Lommels zugegeben und dieselbe durch eine Abänderung des Lommelschen Versuches gestützt. Er stellt dabei zwei von parallelen Glaswänden begrenzte und mit Fluoresceinlösung gefüllte Tröge in Wasser und beobachtet unter verschiedenen Winkeln. Die beiden aneinander grenzenden Kästen erscheinen verschieden hell, besonders, wenn man durch ein blaues oder granes Glas hindurch sieht.

Weiter hat Ketteler³) einen Einwand gegen die Lommelsche Berechnung derauf gegründet, dass bei der Ableitung des Resultates "die Veränderlichkeit des Extinctionscoefficienten im Innern emittirender Körper, ja selbst der ganze Brechungsvorgung bei Austritt des Lichtes ignorirt worden sei". Dies trifft jedoch, wie man sieht, nicht vollständig zu. Lommel selbst hat den Punkt bei seiner Erwiderung gegen Ketteler⁴) nicht berührt.

Es sei übrigens bemerkt, dass die Berechnung der Intensität des Fluorescenzlichtes, was die Abweichungen vom Lambert schen Gesetz betrifft, in den allgemeineren Untersuchungen enthalten ist, über die in Bd. II dieses Handbuches § 20—22 berichtet worden ist. Es folgt daraus auch ohne weiteres, dass das Fluorescenzlicht, wenn unter größeren Emanationswinkeln beobachtet, theilweise polarisirt sein muss.

¹⁾ M. Hagonbach, Das Stokessche Gesetz. Wiedem. Ann. 8. p. 800-400 (1870).

²⁾ E. Hagenbach, Fluorescens nach Stokes Gesets. Wiedem. Ann. 18. p. 45-50 (1885).

B. Ketteler, Einige Bomerkungen zu Arbeiten der Herren Lommel, Glasebrook und Mathieu, Wiedem. Ann. 15. p. 618-628 (1882).

⁴⁾ R. Lommel, Zur Theorie des Lichts. Wiedem. Ann. 16. p. 427-441 (1882).

In neuester Zeit hat dann wieder Wood den Gegenstand untersucht. Seine Beobachtungsmethode unterscheidet sich darin von derjenigen Lommela, dass er den Effect der Brechung an der Oberfläche ganz ausschaltet und als fluorescirende Substanz Glas benutzt, das von dem ultravioletten Licht eines Funkens augeregt wird. Dabei wird zunächst das erregte blaue Fluorescenzlicht nur wenig im Glase absorbirt, ausserdem aber besitzt die fluoreschunde Schicht nur eine sehr geringe Dicke, da das ultraviolette Licht nur wenig in das Glas eindringt. Die folgende Figur 120 giebt die Versuchsanordung.

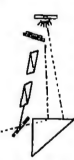
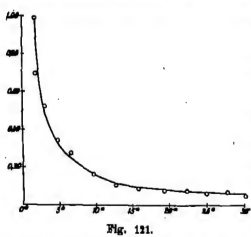


Fig. 120.

mit deren Hülfe Wood und Ives die Helligkeit der Fluorescenz bei verschiedenen Emanationswinkeln gemessen haben.
Ein Theil des von dem Funken kommenden Lichtes fällt zunkenst
auf eine mattirte Glasscheibe, hinter welcher sich ein Stück
blaues Glas befindet, dann auf ein paar Nicols, dann auf
ein zur Hälfte versilbertes Glas, von dem das Licht in das
Auge des Beobachters gelangt. Ein anderer Theil des Lichtes
fällt auf eine Kathetenfläche eines Crownglasprismas, die zur
Fluorescenz erregt wird. Man sieht durch den nicht versilberten Theil des Glases die Kathetenfläche dicht neben dem
Spiegel. Durch Drehung des einen Nicols lässt sich die In-

tensität des Vergleichslichtes messbar schwächen, dessen Farbe zugleich mit Hülfe einer gefärbten Gelatineschicht derjenigen des fluorescirenden Glases nahezu gleich gemacht werden konnte. Da man in der Hypotenusensitäche das Spiegelbild der Kathetensläche sieht, lässt sich leicht feststellen, dass die Intensität des Fluorescenzlichtes etwa 80 mal größer wird, wenn man von einem Emanationswinkel von 0 Grad zu einem solchen von 85° übergelt.



Die Abhängigkeit der Helligkeit int genauer durch die folgende Curve dargestellt, Fig. 121, in welcher als Abscissen die Winkel der Beobachtungsrichtung gegen die fluorescirende Fläche eingetragen eind. Zugleich sind die beobachteten Intonsitätswerthe bereits für die an der zweiten Kathetenfläche statifindende innere Reflexion corrigirt. Die durch die beobachteten Punkte gelegte theoretische Curve ist berechnet unter der Annahme, dass

die Intensität der Strahlung eines jeden leuchtenden Molecels unabhängig sei von der Richtung im Glase, d. h. also, dass keine Absorption stattfinde, und

B. W. Wood, Fluorescence and Lambert's law. Phil. Mag. (6) 11. p. 783 - 783
 Physic. Zs. 7. p. 475-477 (1906). — Man vergielehe hierau anch H. Groinach M.

dass die fluorescirende Substanz sich verhalte, wie ein durchsichtiges leuchtendes Gas. In diesem Falle verdoppelt sich jedesmal die Helligkeit, wenn man die leuchtende Fläche unter dem halben Gesichtswinkel sieht.

Wenn man von der Luftseite her beobachtet, so ist das Verhalten des Prismas nahezu entgegengesetzt: die Helligkeit ist dann am grössten bei senkrechter Beobachtung. Dies erklärt Wood aus der Brechung an der Grenze Glas—Luft. Dies bestätigt sich, wenn man eine dünne Quarzplatte mit etwas Glycerin auf die fluorescirende Kathetenfläche aufklebt. Das Glycerin und der Quarz lassen beide das erregende ultraviolette Licht durch. Beobachtet man nun von der Glasseite her, so erscheint der bedeckte Theil dunkler, beobachtet man von der Luftseite her, so erscheint er heller als die Umgebung.

Im Zusammenhang hiermit wirst Wood die Frage aus, in welcher Weise das Licht der äussersten an der Obersäche gelegenen emittirenden Schichten durch Restaktion an der Obersäche beeinstusst werde. Um einen noch ansgesprocheneren Obersächenessetz zu erhalten, erregt er das Glas sowie Steinsalz durch Kathoden- und Kanalstrahlen. Dabei zeigt sich, dass im ersten Falle die Erscheinungen die gleichen sind wie bei der Fluorescenz. Im zweiten Falle verhält sich jedoch auch die Aussenselte des Glases wie die Innenseite. Doch handelt es sich wahrscheinlich hierbei um einen anderen Prozess. Man findet bei Wood diesen Punkt aussührlich discutirt und mit dem Verhalten phosphorescirender, glühender und radioactiver Obersächen in Parallele gesetzt.

679. Dass das von fluorescirenden isotropen Körpern ausgesendete Licht entsprechend dem Lichte glübender Flächen bei grüsseren Emanationswinkeln polarisirt ist, hat Millikan) gezeigt. Mit einem nach Cornus Angaben eingerichteten Polariscope wurde der Polarisationszustand des Fluorescenzlichtes bei verschiedenen Emanationswinkeln gemessen. Bezeichnet man mit p das Verhältnis $\frac{a^2-b^2}{a^2+b^2}$, wo a und b die Amplituden der beiden parallel der Oberfläche und senkrecht dazu schwingenden Componenten des Fluoresconzlichtes bedeuten, so ergab die Beobachtung im Uranglas Werthe, die von p = 0.089bei einem Austrittswinkel von 500 bis zu n - 0.358 bei einem Austrittswinkel von 87.5 stiegen. Berechnet man aus den Frannel'schen Formeln diese Zahlen, indem man annimmt, dass alles Licht, auch das unmittelbar von der Oberfläche her kommende, beim Anstritt nach den Fresnel'schen Formeln gebrochen resp. polarisirt werde, so ergiebt sich 0.058 und 0.351. Aus der durchweg befriedigenden Uebereinstimmung zwischen den beobschteten und berechneten Werthen schliesst Millikan, dass in der That die genannte Voraussetzung bei fluorescirenden Körpern angenähert zutreffe.

Ueber die durch Radiotaliur hervorgerufene Fluorescens von Glas, Glimmer und Quars. Pisysie. Zs. 7. p. 225—226 (1966). — Fluorescens und Lambertsches Gesetz. Physic. Zs. 7. p. 008—610 (1906). — Die Bezeichnung Fluorescens bezieht sich hier auf Errogung durch Struhlen von Radiotaliur und Polonium.

¹⁾ R. A. Millikan, A study of the polarisation of the light amitted by incandescent solid and liquid surfaces. Physic. Rev. 8, p. 81-90, p. 177-102 (1805).

- 680. Ausser den bereits besprochenen lassen sich noch eine Reihe weiterer Eigenthümlichkeiten des Fluorescenzlichtes aus den Grundformeln ableiten, in denen die Absorption des einfallenden sowohl wie des erregten Lichtes durgestellt ist. Von denjanigen Schlüssen, welche Lommel¹) zieht, seien die folgenden wiedergegeben:
- Vergleicht man das Absorptionsspectrum einer finorescirenden Schicht mit dem Fluorescenzspectrum, so entspricht im Allgemeinen jedem Maximum der Absorption ein Maximum der Fluorescenz. Die Intensitätsübergänge in dem erregten Spectrum sind jedoch schroffer als die im erregenden Absorptionsspectrum.
- 2. Nennt man das durch einen dem Absorptionsvermögen k proportionalen Intensitätsgang gekennzeichnete Absorptionsspectrum einer sehr dünnen Schicht des typische Absorptionsspectrum, so gilt für den Vergleich beider Spectra die umgekehrte Regel wie unter (1).

Gegen diesen letzten Satz hat E. Hagenbach eingewendet, dass der Gang der Absorption irrthümlich an Stelle der Transmission zur Characteristik der Helligkeit im Absorptionsspectrum gewählt sei. Berücksichtigt man dies, so hängt das Verhältniss der Intensitäten in beiden Spectren von der Schichtdicke ab. Bedeutet D_1 die Transmission einer Spectralstelle mit dem Absorptionsindex k_1 , D_2 desselbe für den Index k_3 , und hat das einfallende Lichtdie Intensität 1, so ist im Absorptionsspectrum der Schichtdicke R

$$D_{i,1}D_{i,-\sigma}-(k_1-k_2)R$$

An den entsprechenden Stellen im Fluorescenzspectrum ist das Verhältniss der Fluorescenzintensitäten $F_i:F_s$, wie aus der Specialisirung der Gl. (8) § 077 folgt, gleich

$$F_1: F_2 = \frac{k_1}{k_1} \frac{k_1 + k'}{k_2 + k'} \cdot \frac{1 - e^{-(k_1 + k')} B}{1 - e^{-(k_1 + k')} B}$$

Nimmt man an, es sei $k_{\rm s}$ > $k_{\rm s}$ und lässt R von () bis ∞ wachsen, so skeltt man, dass bei ganz dünnen Schichten die Intensitätsunterschiede relativ grüsser sind im erregten als im erregenden Spectrum; bei einer gewissen Dicke werden beide Intensitäten gleich, dann tritt das Umgekehrte ein. Es geht durans hervor, dass man, falls die absolute Intensität des Fluorescenzlichtes reicht, beim Anfsuchen von Maxima der Intensität zweckmässig möglichst dünne Schichten verwendet, ferner, dass sich Maxima der Absorption bereits als Maxima der Fluorescenz im Fluorescenzspectrum bemerkbar machen, wenn sie in Absorption bei Verwendung gleich dicker Schichten noch nicht sichtbar sind. Umgekehrt geht es bei größeren Dicken.

3. Das Verhältniss des von einer oberflächlichen Schicht ausgesendeten Fluorescenzlichtes zu dem aus dem Innern kommenden wird mit wachsender Absorption grösser:

¹⁾ E. Hagenback, Fluorescens usch Stokes Gosetz. Wiedem. Ann. 18. p. 50 (1883).

Der Satz leuchtet unmittelbar ein; er folgt, wenn man das Integral L in § 676 zuerst von 0 bis zu einem kleinen Werthe ϱ , dann von ϱ bis R nimmt und das Verhältniss beider Integrale bei verschiedenen Werthen von $k_1 + k_2$ abschätzt.

4. Geht man bei monochromatischer Erregung von schwächer erregenden zu stärker erregenden Strahlen über, so ändern sich die Intensitätsverhältnisse der einzelnen Farben im erregten Spectrum derart, dass die stärker absorbirbaren Bestandtheile einen verhältnissmässig grösseren Antheil an seiner Zusammensetzung gewinnen,

oder:

Beim Uebergang zu schwächer erregenden Strahlen treten die stärker absorbirbaren Bestandtheile des Fluorescenzspectrums immer mehr gegen die minder absorbirbaren zurück.

oder:

Geht man zu schwächer erregenden Strahlen über, so folgt, da bei allen bekannten Fluorescenzen die brechbareren Strahlen zugleich diejenigen sind, die stärker absorbirt werden, dass das Fluorescenzspectrum sich am brechbareren Ende stärker verkürzt, als am weniger brechbarem Ende.

In der letzten Fussung des Satzes ist zugleich die Folgerung enthalten: Beim Uebergung zu schwücher erregenden Strahlen erleidet jedes Maximum eine Verschiebung nach dem weniger brechbaren Ende des Spectrums.

Der genannte Satz folgt wieder unmittelbur aus dem Ausdrucke für L in § 070. Vereinfacht man diesen, indem man casi — 1 setzt und annimmt, dass nur ein dünnes Bündel Licht die Flüssigkeit beleuchte, so ist, wenn J_1 ebenfalls gleich 1 gesetzt wird,

$$L = dfa \, k' \, d\varphi \int_{0}^{R} \frac{e^{-(k+k')r}}{(r_o+r)^n} dr.$$

Somit ist, wenn die Werthe von L, α , k für zwei verschiedene Wellenlängen λ , und λ , mit den Indices i und 2 bezeichnet werden,

$$L_{1}: L_{a} = \frac{a_{1}}{a_{2}} \left(\int_{0}^{R} \frac{-(k_{1} + k') r}{(r_{0} + r)^{2}} dr : \int_{0}^{R} \frac{-(k_{2} + k') r}{(r_{0} + r)^{2}} dr \right).$$

Ist nun $k_i > k_s$ so ist das Verhältniss der beiden in der Klammer stehenden Integrale kleiner als 1. Lässt man bei festem k_i und k_s die Absorptionsfähigkeit der erregenden Strahlen, d. h. k' wachsen, so nähert sich der Ausdruck in der Klammer der Einheit, somit das Verhältniss $L_i:L_i$ dem Werthe $a_i:a_i$; die Grösse $L_i:L_i$ wächst also

Die letzte Folgerung Lommels lässtsich leicht unmittelbar ableiten, wenn man wie bei der Begründung des zweiten Satzes für die Fluorescenzhelligkeit den Ausdruck

$$F = c \alpha \frac{k'}{k+k'} \left(1 - e^{-(k+k')R}\right)$$

zu Grunde legt und R so gross wählt, dass man das zweite Glied in der Klammer gegen das erste vernachlässigen kann. Dann stellt

$$F = o \circ \frac{k}{k+k}$$

den Gang der Helligkeit im beobachteten Spectrum dar. Bezeichnet , die Schwingungszahl des Lichtes, so würde bei Vernachlässigung der Absorption des Fluorescenzlichtes das Maximum bei demjenigen Werthe , liegen, für welchen

$$\frac{da}{dr} = 0$$

ist. Dies wäre also die ideale Lage des betreffenden Maximums. Die wirk. liche entspricht der Gleichung

$$\frac{k'}{k+k'} \frac{da}{dv} - a \frac{k'}{(k+k')^2} \frac{dk}{dr} = o , \text{ oder}$$

$$\frac{da}{dv} - \frac{a}{k+k'} \frac{dk}{dr} = o$$

Da, wie bereits oben bemerkt, bei allen fluorescirenden Substanzen die Absorption an der brechbareren Seite des Fluorescenzstreifens stärker ist, so ist $\frac{dk}{dr}$ positiv. Es muss daher r einen solchen Werth haben, duss auch $\frac{ds}{dr}$ positiv wird, d. h. einen Werth, welcher kleiner ist als der der Gleichung $\frac{ds}{dr} = 0$.

- d. h. der idealen Lage des Fluorescenzmaximums entsprechende. Da nun $\frac{a}{k+k}$ mit abnehmendem k' zunimmt, so wird $\frac{da}{d\nu}$ um so grösser, je kleiner das Erregungsvermögen der einfallenden Strahlen ist, d. h. das Maximum rickt immer mehr nach dem rothen Ende hin.
- 6) Man findet bei Lommel noch weitere Sätze über die Aenderung der Farbenzusammensetzung des Fluorescenzlichtes mit der Entfernung, aus der man beobachtet, über die zwischen Lommel und Hagenbach eine Anseinandersetzung stattgefunden hat. (Vgl. § 615.) Das Resultat ist, dass die Zusammensetzung des Fluorescenzlichtes constant ist, wenn die ganze Oeffnung des beobachtenden optischen Apparates von dem fluorescirenden Theil der Flüssigkeit erfüllt ist, dass dagegen die Zusammensetzung sich ändert, wenn diese Bedingung nicht erfüllt ist, und zwar treten bei Beobachtung aus größerer Entfernung die weniger absorbirbaren Strahlen relativ zu den stärker absorbirbaren mit größerer Intensität auf.

Ueber die Berechnungen Lommels über den Einfluss der Concentration soll weiterhin im Zusammenhang berichtet werden.

in klarer Weise festgestellt wird, in welcher Weise die Absorption, die das Fluorescenzlicht selbst im fluorescirenden Körper erfährt, modificirend auf das Spectrum einwirkt. Zugleich ergeben sich daraus Regeln für die Beurtheilung der verschiedenen Methoden zur Feststellung der Lage und der Granze der Fluorescenzmaxima, ferner als besonders wichtiges Resultat die Regel

dass infolge der Absorption wechselnde Verschiebungen der Fluorescenzmaxima nach dem rothen Ende des Spectrums eintroten. Dem entspricht die leicht auch durch directe Beobachtung zu bestätigende Thatsache, dass viele fluorescirende Lösungen eine andere Farbenmance zeigen, je nach der Richtung, in der man sie beobachtet, und je nach der Dicke der leuchtenden Schicht. Man vergleiche hierzu die Darstellung des Streites um die Stokessche Regel in Abschnitt I.

Will man also die Intensitätsverhältnisse im Fluorescenzspectrum frei von dem Einfluss der Absorption beobachten, so muss man entweder die leiztere möglichst ausschalten, oder das Spectrum wegen der Absorption corrigiren.

Der erste Weg ist fast ausschließlich von den älteren Beobachtern eingeschlagen worden und besteht darin, möglichst dünne Schichten und — wie gleich vorausgreifend bemerkt sein möge — wenig concentrirte Lösungen zu verwenden und eventuell das Licht streifend auffallen zu lassen. Ueber Beobachtungen mit Hülfe dieser Vorsichtsmassregel ist bereits im historischen Theile berichtet worden.

Der zweite Weg, der bei allen Körpern, bei welchen Absorptionsstreifen sehr nahe an Fluorescenzstreifen liegen, allein brauchbare Resultate liefert, wird von Nichols und Merritt 1) und Wick 1) benutzt.

Nichols und Merritt schützen den mittleren Weg des Fluorescenzlichtes in dem fluorescirenden Körper, zeichnen die Absorptionscurve für diese Dicke mit Hülfe der an einer anderen Dicke bestimmten Transmissionscurve und corrigiren die beobachtete Fluorescenzeurve, indem sie die Ordinaten entsprechend der Absorptionscurve vergrössern. So wird angenühert der Einfluss der Absorption eliminist, wenn auch nur roh.

Verfahren. Das erste bezieht sich auf die spezielle benutzte Beobachtungsmethode. Bei derselben kommt, wie bereits erwähnt, das erregende Licht senkrecht zur Beobachtungsrichtung. Die fluorescirende Substanz befindet sich unmittelbar vor dem Spalt des Photometers. Durch jeden Punkt des Spaltes geht alsdann ein durch die Oeffnung der Collimatorlinse gegebener Kegel, der aus der Flüssigkeit das Stück herausschneidet, das den betreffenden Punkt des Spaltes im Gesichtsfeld des Fernrohres beleuchtet. Wo an der Vorderfläche des Flüssigkeitsgeffisses ein Theil des Kegels durch die Wand des Gefüsses abgeschnitten wird, wird dieser Theil durch das infolge der Totalrafiexion auftretende Spiegelbild erseizt. Wick macht nun zunächst die freilich nicht zutreffende Annahme, dass der ganze Querschnitt dieses flüsrescirenden Flüssigkeitskegels gleich hell sei. Zerlegt man ferner den Kegel durch Schnitte senkrecht zur Collimatorachse in Scheiben von der Dicke dæ

¹⁾ E. Nichols and E. Herritt, Studies in luminescence. Physic. Rev. 18, p. 410-412 (1895).

²⁾ G. Wick, A spectro-photometric study of the absorbing power and the fluorescence of resorufu. Physic. Rev. 24. p. 870-878 (1907).

und misst dx vom Spalte aus, so erscheint bekanntlich jede dieser Scheiben gleich hell, da sie die ganze Oeffnung des Collimators erfüllt. Wick schliesst also, dass, abgesehen von der Absorption, jede dieser Scheiben die gleiche Lichtmenge di - k dx zum Spalte senden wurde, wo k Function der Wollenlänge ist. Infolge der Absorption wird nun, wenn β den Absorptionscoefficienten bezeichnet

also das ganze zu dem betreffenden Punkte gelangende Licht

$$i - k \int_{a}^{a} e^{-\beta x} dx$$

wenn a die Dicke der fluorescirenden Schicht bedeutet. Daher ist

$$k = \frac{\beta!}{1 - s - \beta a}.$$

Da nun das gesammte Licht J, das den Spalt trifft, dem Lichte in dem betrachteten kurzen Spaltstück proportional ist, so ist J proportional i. Furner setzt Wick die Fluorescenzhelligkeit pro Einheit des Volumens gleich f und hat so, bis auf einen constanten Factor,

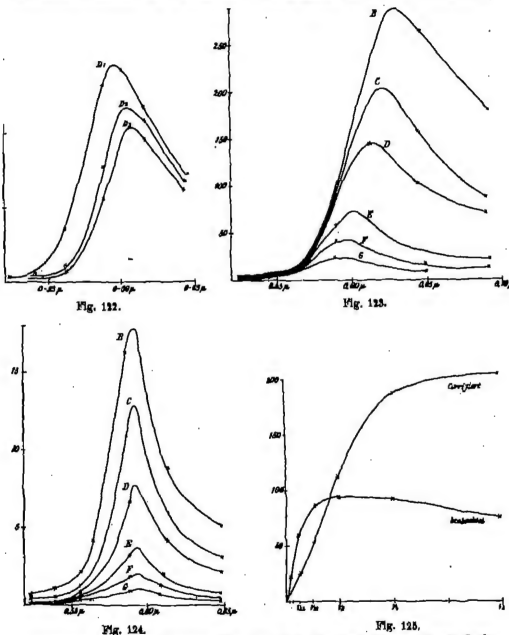
$$f = \frac{\beta J}{1 - \beta a}$$

Hierin ist J die beobachtete Intensität. Misst man β und α , so kann man f bis auf einen Proportionalitätsfactor berechnen. Der Intensitätsverlauf f wird das "typische Fluorescenzspectrum" genannt. Es sei jedoch bemerkt, dass der auf diese Weise erhaltene Werth von f nur in gewissem Sinne typisch genannt werden kann, da erstens die Veränderung der Intensität im Querschnitt, zweitens der Intensitätsverlauf im erregenden Lichte und drittens die während der Fluorescenz neu auftretende "Fluorescenzabsorption" vernachlässigt sind.

Bei dem graphischen Verfahren misst Wick die Helligkeit einer ilnorescirenden Schicht, wenn sich zwischen derselben und dem Spalte verschiedene Dicken derselben, aber nicht zur Fluorescenz erregten Lösung besinden. Sie erhält so für verschiedene Wellenlängen Curven, die den Gang der Intensität bei constanter Schichtdicke und constanter Erregung für variable absorbirende Schicht wiedergeben. Durch Extrapolation der Curven für die absorbirende Schichtdicke 0 wird die Intensität des "typischen Spectrums" gewonnen.

Elnige Beispiele mögen die Grösse der Correctionen und die Bedeutung illustriren, die sie für die richtige Auffasssung des Fluorescenzspectrums haben.

Die folgende Fig. 122 zeigt zunächst den Einfluss der Dicke der Fillssigkeitsschicht zwischen dem fluorescirenden Theil der Lüsung und dem Spalte D_i , D_i und D_i stellen in willkürlichen Ordinaten die Helligkeit einer Schicht von 1 mm Dicke dar, wenn sich zwischen dem Spalt und der Flüssigkeit der Schicht 1, 2 oder 3 mm Lösung befanden. Man sieht, wie das Maximum scheinbar nach dem Roth wandert. Die Fig. 123 giebt, gleichfalls in willkürlichen Ordinaten, die beobachteten Intensitätscurven für 6 verschiedene



Concentrationen. Die folgende Fig. 124 zeigt dieselben Curven, durch Rechnung corrigirt. Man sieht, wie sich der Character der Curven total geandert hat, die scheinbare Verschiebung der Maxima ist verschiwunden. Wie gross die Correctionen sind, zeigt besonders die folgende Fig. 125 in welcher als

Abscissen Concentrationen in Bruchtheilen einer Normallösung, als Ordinaten, in willkürlichem Mansse, die Intensitäten der Wellenlänge 5800 im erregten Spectrum bei Anregung mit weissem Lichte eingetragen sind. Man sieht, dass die Differenzen zwischen den beobachteten und corrigirten Werthen durchweg von derselben Grössenordnung sind wie die beobachteten Werthe.

Die folgende Tabelle zeigt des gleiche in Zahlen, ausserdem geht aus ihr hervor, dass die beiden Correctionsverfahren im Ganzen ähnliche Correctionen liefern. Die Tabelle bezieht sich auf die Concentration $\frac{1}{4}$ der "Originallösung". An der ersten Stelle steht die Wellenlänge λ , f_1 bedeutet die beobachtete, f_1 die durch Rechnung corrigirte, f_n die an einer Schicht von 1 mm Dicke gemessene Intensität, wenn 1.5 mm Flüssigkeit sich zwischen Spalt und Schicht befanden, f_n die graphisch corrigirten Intensitäten; unter f_n setze ich die Werthe, die man erhält, wenn man f_1 mit einem solchen Factor multiplicirt, dass für 5800 die Intensitäten von f_2 und f_1 gleich werden; endlich stehen unter A_1 die Differenzen von f_2 und f_1 , unter A_n die Differenzen f_1 — f_1 .

2	f,	fí	f.	$f_{\mathbf{s}'}$	fa	d_1	⊿.
5240 5420	1.77	2.841 4.480	2.83	8	7.50	+ 4.50	+ 1.071 + 2.576
5620	8.40	10.08	9,075	18.8	15.8	+ 5	+ 7.52
6890	30.20	00.44	71.88	108.5	108.4		- - 80.15
6140	78.48	88.84	88.07	0.0	50.57	- 88.48	- 40.12
6460	60.08	19.81	61.40	52.8	88	- 19.8	67.20

Man sieht aus der Tabelle, dass die Correctionen und auch die Differenzen zwischen den auf verschiedenen Wegen corrigirten Zahlen ganz enorm sind und in einzelnen Fällen die gemessenen Grössen fast um das dreifache übertreffen. Daraus scheint mir hervorzugehen, dass man den erhaltenen Zahlen nur eine qualitative Bedeutung beliegen darf. Ninmt man die Schwierigkeit der photometrischen Messungen an schwachstrahlenden Substanzen zusammen mit der Bedeutung und Unsicherheit der Correctionen für die Absorption, so erkennt man, welche Hindernisse noch zu überwinden sind, bis auch nur ein einziges Fluorescenzspectrum einer Substanz, die merkliche Absorption für das Fluorescenzlicht besitzt, quantitativ bekannt ist, und welche Aufgabe hier noch zu lösen bleibt. Aus diesem Grunde ist auch der Einfluss der Absorption in den letzten 68 ausführlich erörtert worden.

d) Einfluss der Concentration.

688. Schon den ersten Beobachtern ist die Thatsache aufgefollen, dass sehr verdünnte Lösungen noch bedeutende Fluorescenz zeigen. Die Wahrnehmung ist dann unzählige Male neu beschrieben worden und hat zu practischen Anwendungen geführt. So hat man z. B. den unterirdischen Lauf von Flüssen festgestellt, indem man das Wasser oberhalb der zu untersuchenden

989

Stelle mit Fluorescein farbte!). Fernor hat man physiologische Versuche mit fluorescirenden Substanzen angestellt, die sich auf die gleiche Eigenschaft stiltzen.) Weiter hat man fluoreschende Substanzen als Indicatoren vorgeschlagen.") Am weitesten hat neuerdings Spring () die Verdünnung getrieben. Er will aus der Erscheinung eine obere Grenze für die Theilbarkeit der Materie herleiten, die noch tiefer liegt, als die aus dem Geruch, der Farbe, der Capillarität abgeleiteten Grenzen. Dies gelingt in der That, wenn Fuchsin and Placescein beautzt and mit electrischem Licht, in optisch leerem Wasser gelöst, beobachtet wurden. Spring löst 0,0023 gr Fluorescein in 230 ccm Wasser. Hiervon nimmt er 10 ccm und löst in 100 ccm Wasser u. s. f. Dann ist bei der 10 ten bis 11 ten Verdünnung die Fluorescenz eben noch sichtbar, wenn die Farbe von gleichbehandelten Lösungen von Jodgrun etc. längst verschwunden ist. Es wird somit trilliontel gr nachgewiesen, und man erbalt als obere Gewichtsgrenze für ein Molecul, falls man annimmt, dass in jedem mms mindestens eins enthalten sei, 2.5. 10-21 gr. Dies ist nur 7000 mal grosser, als die aus der kinetischen Gastheorie abgeleiteten Werthe.

Geht man andererseits zu concentriertoren Lösungen über, so nimmt die Fluorescenzhelligkeit zuerst zu, dann ab. Auch hier hat Stokes wieder die ersten zuverlässigen Beobachtungen augestellt in und es ausgesprochen, dass, wenn diese Ausdrucksweise einmal erlaubt ist, das Beersche Gesetz im Allgemeinen nicht für die Fluorescenz gilt, es gelte nur für starke Verdünnungen. Auch hat Stokes bereits den Einfluss bemerkt, den kleine Zusätze von Chemicalien auf die Fluorescenzfühigkeit ausüben können; besonders wirkten Spuren von HCl stark herabsetzend.

Dann hat Pierra") die Beobachtungen wiederholt und constatirt, dass Sturen und Alcalien auf die verschiedenen Substanzen ganz verschieden einwirken können, so dass sich keine allgemeine Regel angeben lässt. — Zahlreiche Altere Augnben aus der gleichen Zeit, die nichts Neues bringen, übergehe ich.

Ein Belspiel von violen: 10 kg Fluoresceinlisung liesen, in Spelten und Löcher des Donaubettes gegossen, nach 50 Standen die Ache fluoreschren (Athennum 1876).

²⁾ Auch hier mitge ein Beispiel genügen. K. Wossely, Ueber die Moorescenzarscheinungen am Auge und die Ausscheidung des Fluoresceins aus dem Körper. Bis-Bugelmann, Arch. f. Physiol. 1003, p. 648—640. — (falle und Urin enthalten mehr, als im Körper kreist (0.025 gr.) Speichel und Thrünenfüssigkeit nichts.

⁸⁾ Man sehe z. B. J. Rognault, Chem. Centrel. 1875, p. 727, der H₂ SO₄ mit Chinin, Krüger, Chem. Ber. 9, p. 1572 (1870), der frale Sauren mit Fluorescous nachwolsen will.

⁴⁾ W. Spring, Sur la limito de visibilité de la fluorescence et sur la limite supérioure du poids absolu des atomes. Acad. Boy. de Bolg. Bull. class. sc. 1005, p. 201—211.

b) Vergl. Absoluitt I & 589.

⁶⁾ V. Pierre, Beiträge zur genaueren Kenntnies der Gesetze der Fluorescenzerscheinungen. Wien Ber. 53. (L) p. 704—727 (1866). — Ueber die Anwendung der Fluorescenz zur Erkennung von fluorescirenden Stoffen in Mischungen mit anderen fluorescirenden Stoffen. Prag. Ber. 1862. 2. p. 66—82. — Ergebnisse einiger Untersuchungen mit Acsoulin und Frazin nebet den Fluorescenzerscheinungen beim Purpurin. Prag. Ber. 1868. 2. p. 82—85.

Lommel') stellt Betrachtungen an über den Factor α in den Gleichungen der §§ 676 ff., der den Bruchtheil des absorbirten Lichtes bezeichnet, der in der Volumeneinheit in Fluorescenzlicht umgewandelt wird. Lommel schliesst, dass die Grösse α mit steigender Concentration immer mehr abnehmen müsse. Denn je näher die Molecüle der fluorescirenden Substanz an einander gerückt würden, um so grösser würden die Kräfte, die sie auf einander ausübten, und um so grösser auch der Bruchtheil des absorbirten Lichtes, der in Wärme statt in Fluorescenzlicht umgewandelt werde. Benutzt nun wieder, wie in § 080, den Ausdruck

$$L = dq df a k' \int_{0}^{R} \frac{e^{-(k+k')r}}{(r_0+r)^2} dr$$

zur Darstellung der Fluorescenzhelligkeit, so nimmt nach Lommel α mit steigender Concentration ab, während der Absorptionscoefficient für das orregende Licht mit der Concentration zunimmt. Daraus folgt, übereinstimmend mit der Erfahrung, dass für gewisse Werthe von α und k' ein Maximum eintreten muss.

Weiterhin nimmt Lommel an, dass bei stelgender Concentration die Absorptionscoefficienten für die verschiedenen Farben im gleichen Verhültniss wachsen. Dann folgt, genau wie bei der Ableitung des Satzes 4 in § 080 der Satz:

"Die Farbenmischung des Fluorescenzlichtes ändert sich mit wachsender Concentration derart, dass die stärker absorbirbaren Bestandtheile immer mehr gegen die minder absorbirbaren zurücktreten".

Da die letzteren durchweg eine grössere Wellenlänge haben, so folgt also eine Verschiebung des Intensitätsmaximums nach dem rothen Ende resp. bei directer Beobachtung eine entsprechende Aenderung der Furbennunge.

Auch dies wird durch die Erfahrung bestätigt. Bei concentrituren Lüsungen von Naphthalinroth wird z. B. die Farbe immer röthlicher, diejenige des Eosins grünlich. Besonders deutlich sieht man die von den verschiedensten Beobachtern immer wieder beschriebene Erscheinung an den in Figur 126 p. 987 wiedergegebenen Curven von Wick, die sich auf Resorufin steigender Concentration beziehen (von G bis B). Wie bereits früher bemerkt, ist bei Resorufin die Verschiebung allein durch die Absorption bedingt.

684. Gegen den genannten Satz von Lommel hat E. Hagenbach? Einwendungen erhoben, die er jedoch später? zurückgezogen hat. In der sich hieran anschliessenden Discussion macht Lommel noch die erwähnenswerthe Bemerkung, dass man, um den beschriebenen Unterschied der Farbennuancen deutlich zu sehen, nicht eine stark fluoreschande Naphthalinroti-

¹⁾ E. Lommel, Uchar die Intensität des Fluoresesnelichtes. Pogg. Ann. 160. p. 76 (1976).

E. Hagenbach, Das Stokesscho Gesetz. Wiedem. Ann. 8. p. 360 -- 400 (1879).
 E. Hagenbach, Fluorescens nach Stokes Gesetz. Wiedem. Ann. 18. p. 45--50 (1888).

lösung zum Vergleich wählen dürfe, dass man vielmehr eine sehr verdünnte, schwach fluorescirende mit einer concentrirten, stark fluorescirenden Lösung vergleichen müsse.

Messungen an Naphthalinroth und Eosin hat Stenger!) unter Berücksichtigung dieser Regel angestellt und in der That bestätigt, dass das Maximum der Fluorescenz sich mit steigender Concentration nach dem rothen Ende des Spectrums verschiebt. Ebenso bestätigt Stenger die übrigen bereits in § 080 angeführten Sätze Lommels.

Veranlasst durch die Versuche E. Wiedemanns?) über die Umwandlung von Fluorescenz in Phosphorescenz durch Zusatz von Gelatine oder Collodium und durch eigene Versuche über den Einfluss des Lösungsmittel auf Fluorescenzspectra, auf die später einzugehen sein wird, spricht Stenger!) den Gedanken aus, dass der Gang der Fluorescenzheiligkeit bei wachsender Concentration darin seine Erklärung finde, dass das physicalische Molecel bei hoher Concentration compliciter sei, als in verdünnter Lösung. Er zieht also zum ersten Mal die Disgregation der Molecelle in Lösungen zur Erklärung der Fluorescenzerscheinungen mit heran.

685. Fast gleichzeitig hiermit stellt Walter Messungen über den Einfluss von Concentrationsänderungen an. In einer ersten Arbeit 1) definirt er das Fluorescenzvermögen als den Quotienten der Fluorescenzhelligkeit, dividirt durch die Absorption und stellt, wie früher Lommel (vergl. § 683), den Satz auf, dass das Fluorescenzvermögen einer ilnorescirenden Plüssigkeit mit zunehmender Verdünnung unaufhörlich wachse. Er schliesst diesen Satz aus Versuchen, bei welchen die Absorption von Lösungen des Fluoresceins und des Magdalaroths und die Fluorescenzhelligkeit bei Erregung mit weissem Lichte mit einem Vierordtschen Apparat photometrirt wurden. Der Quotient der Zahlen, die nicht für die Absorption des Fluorescenzlichtes corrigirt werden, führt zu der genannten Folgerung.

In einer zweiten Arbeit) nimmt Walter diese Folgerung jedoch zurück und stellt statt ihrer den Satz auf: "Das Fluorescenzvermögen wächst mit zunehmender Verdünnung zuerst schnell, dann immer langsamer und langsamer, um bei den größten Verdünnungen constant zu werden." Walter legt seinen Messungen diesmal eine Modification der Lommelschen Berechnung der Fluorescenzheiligkeit zu Grunde. Ein dünnes Bündel parallelen,

F Stenger, Zur Kenntniss der Fluoresconzerscheinungen. Wiedem. Ann. 28. p. 215—219 (1886).

²⁾ E. Wiedemann, Ueber Fluorescens und Phosphoroscens. Wiedem. Ann. 84. p. 446-468 (1898). — Verh. Phys. Med. Soc. Erlangen, 7. März, 1. Aug. 1887.

F. Stenger, Ucber die Gesetzmässigkeiten im Absorptionsspectrum eines Körpers.
 Wiedem, Ann. 88. p. 577—580 (1888) siehe p. 586.

⁴⁾ B. Walter, Die Acaderang des Fluorescenzvermögens mit der Concentration. Wiedem Ann. 84. p. 310-526 (1996).

B. Walter, Die Aenderung des Fluorescenzvermügens mit der Concentration. Wiedern. Ann. 86. p. 502—518 (1889).

homogenen Lichtes von der Intensität 1 falle senkrecht von oben auf die zu untersuchende Lösung. x bezeichne die von der Oberfläche aus gerechsete Tiefe in der Schicht, deren Gesammtdicke gleich 1 sei. Ferner bedeuts a den Durchlasscoefficienten des benutzten Lichtes, d. h. also den von der Schicht i durchgelassenen Bruchtheil der Intensität 1. Dann wird in der Einheit des Querschnittes der zwischen x und x+dx gelegenen Schicht der Betrag

absorbirt. Der Bruchtheil f hiervon werde in Fluorescenzlicht verwandelt. Dans ist — fa dx ina die Intensität des letzteren und f, wie früher, das Fluorescenzvermögen. Es werde nunmehr dasjenige Licht beobachtet, das unter einem Winkel a innerhalb der Flüssigkeit auf die Obersläche auftrisst (Walter berücksichtigt die Brechung an der Obersläche nicht mit und erhält daher einen unrichtigen Ausdruck). Dann legt das beobachtete Licht in der Flüssigkeit den Weg æsee a zurück, wird also, wenn sein Durchlasscoefficient a helsst, auf

geschwächt, wenn zur Abkürzung $a_1 * e^{-c} - b$ gesetzt wird, und g einen echten Bruch bedeutet, der von der Beobachtungsrichtung abhängt. Dabei ist a_i von der Wellenlänge abhängtg. Walter wählt eine bestimmte feste Wellenlänge, und zwar für das erregende Licht E 95 F und für das erregte E bis E 35 F, wobei Sonnenlicht benutzt wird. Kann man ferner die Grösse g als constant ansehen, d. h. die Dicke der Flüssigkeitsschicht gegenüber ihrem Abstande vom Spalte vernachlässigen, so ergieht sich die gesammte Lichtmenge durch Integration über x_i also

$$F - gf \log a \int_{a}^{1} (a b)^{-\alpha} d\alpha - gf \frac{(1 - ab) \log a}{\log ab}.$$

Es sei bemerkt, dass auch dieser Ausdruck nicht streng ist, da er die Beleuchtung des Spaltes mit parallelem Lichte voraussetzt, und nicht berücksichtigt, dass man zur Ausnutzung des Spectrophotometers einen Lichtkegel von der Winkelöffnung des Collimatorrohres anwenden muss. Walter vereinfacht die Gleichung für f noch weiter, indem er für die benutzten Fluoreschilösungen die Gültigkeit des Beer'schen Gesetzes annimmt. Da stets verschiedene Concentrationen derselben Substanz untersucht werden, so ist der Quotient logajlogab eine Constante, die weggelassen werden kann, wenn es sich nur um relative Messungen handelt. Man erhält also unter Weglassung aller constanten Factoren

$$f \sim \frac{F}{1-ab}.$$

Hierin werden F, a und b gemessen und f als Fluorescenzhelligkeit definit

Zu den Versuchen wurde eine concentrirte Lösung von Fluorescein in concentrirter witseriger NH3-Lissing benutzt. Erst bei einer Verdünnung 1/20 zeigen sich die ersten, schwachen Spuren von Fluorescenz, bei weiterem Verdünnen steigt die Fluorescenzheiligkeit schnell, um bei 100 facher Verdunnung messbar zu werden. Bezeichnet man die Concentration dieser Lösung mit 1/1, so geht Walter bis zu wassrigen Verdannungen 1/05438. Durch Zusatz von 2 bis 3 % concentrirter NH, Losung mass zugleich dafür gesorgt werden, dass das Fluoresceinsalz sich bei fortschreitender Verdünnung nicht zersetzt. Die geprinften Lösungen befinden sich in 2 mm dicker Schicht in horizontalen Gefassen, in denen sie mit einem Bandel parallelen Sonnenlichtes belenchtet werden. In 100 bis 200 mm Entfernung von der Oberfläche befindet sich ein Reflexionsprisms von 60°, das das Fluorescenzlicht auf den Spalt des Photometers wirft. Als Vergleichelichtquelle dient eine Fluoresceinlösung von constanter Concentration. Auf eine Besprechung der zahlreichen Fehlerquellen der Messungen kann hier nicht eingegangen werden. Es sei nur erwähnt, dass Walter findet, dass das Beer'sche Gesetz bei stärkeren Concentrationen als 1/2 nicht mehr gilt. Doch hat die Vernachlässigung dieser Abweichung geringen Rinflues, well bei diesen Concentrationen der Factor 1/(1-ab) bereits den Worth 1 besitzt.

In der folgenden Tabelle ist zunächst der Werth des Factors 1/(1-ab). für verschiedene Verdünnungen gegeben.

Concentr.	1/85588	1/52768	1/16884	1/8102	1/4000
1/(1-ab)	100	47.6	23.8	12.2	6.0
Concentr.	1/2048	1/1024	1/812	1/258	1/129 u, f.
1/(1-ab)	8.4	2.0	1.08	1.07	1,00

In der nächsten Tabelle bedeuten die Zahlen unter O die beiden Concentrationen, deren Fluorescenzhelligkeiten verglichen werden. Unter filfs steht das Verhältniss ihrer Fluorescenzhelligkeiten. Die Zahlen sind Mittelwerthe aus 10-20 Messangen.

C	$f_1:f_2$	σ	11:10
1-: 1-	4,89	1 1024	0.95
$\frac{1}{4}:\frac{1}{2}$	2.52	$-\frac{1}{1024}:\frac{1}{512}$	0.96
$\frac{1}{6}: \frac{1}{4}$	1.89	2048 : 1024	1,005
$\frac{1}{18}:\frac{1}{8}$	1.12	4090 : 1	0 00
$\frac{1}{82}:\frac{1}{18}$	1.10	-1 : 1 6192 : 4098	1.11
1 : 1	0.995	1 16684 : 6102	0.995
129: 04	0.98	82768 : 16884	1.08
1 128	0.985	05086 : 1 32709	1,08

Aus den rechts stehenden Zahlen schliesst Walter den angeführten Satz. Weiter findet er, dass die Resultate die gleichen werden, unabhängig davon, welche Wellenlänge man zur Anregung der Fluorescenz benutzt. Insbesondere folgt aus dem Werthe des Factors 1/(1-ab), der von der Concentration 1/(1a) ab gleich 1 wird, dass für alle Farben von dieser Concentration ab f-F ist (abgesehen von der Ungültigkeit des Beer'schen Gesetzes), und ferner, dass auch bei Anregung mit weissem Lichte die Fluorescenzhelligkeit dem Fluorescenzvermögen proportional ist. Man kann also bei sehr concentrirten Lösungen mit weissem unzerlegtem Sonnenlicht arbeiten und so zu sehr concentrirten Lösungen vordringen. Walter führt dies aus und kommt dabei zu einer Concentration, die 1/s einer Lösung beträgt, in welcher 4.58g Fluorescein in 6 can NH_0 und 14 can H_0 0 gelöst waren. Der Wert von f_0 : f_0 steigt hierbei bis auf 6.5.

686. In einer dritten Arbeit') endlich stellt Walter eine Theorie der beobachtsten Aenderung auf, die an den Stenger'schen Gedanken auknüpft. Es ist bereits in Band III § 10 über die Schlüsse berichtet worden, die Walter an seine Prüfung des Beer'schen Gesetzes knüpft und ebenso über die sich an die experimentellen Ergebnisse anschliessende Discussion mit Boehlendorff und E. Wiedemann. Ich kann mich daher an dieser Stelle auf wenige Bemerkungen beschränken. Walter unterscheidet Gauz- und, Halblösungen. In den ersteren, die allein dem Beer'schen Gesetze folgen und für die die Analogie mit den vollkommenen Gasen gilt, sind alle "Molecüle" vollkommen isolirt, in den andern nur theilweise. Es gelten die Sätze:

"Jedes einzelne Molecul eines in Lösung befindlichen fluorescirenden Körpers verwandelt, solange es in diesem Einzelzustande verbleibt, atets denselben Bruchtheil einer absorbirten Lichtintensität in Fluorescenzlicht, wie gross auch in dem Lösungsmittel sein Abstand von den Nachbarmoleculen sein möge",

oder auch .

"Absorptions— und Fluorescenzvermögen eines in Lösung befindlichen Einzelmolecule bleiben, solange dieser Einzelzustand dauert, durch alle Verdünnungen hindurch constant."

Weiter unterscheidet Walter zwischen der Absorption der Einzelmolecüle und derjenigen der Complexe. Nur die erstere errege Fluorescenz, die zweite dagegen nicht. Bei steigender Concentration nehme das Fluorescenzvermögen einer fluorescirenden "Helblösung" aus dreifachem Grunde immer mehr ab, "einmal, weil immer mehr Einzelmolecüle da seien, zweitens, weil die entstehenden Molecülgruppen bei der Absorption einen immer grösseren

¹⁾ B. Walter, Ueber den Nachweit des Zarfalls von Moleculargruppen in Lösungen durch Fluorescens- und Absorptionserscheinungen, Wiedem, Ann. 86. p. 518—592 (1889).

Theil des anffallenden Lichtes für sich in Anspruch nehmen, und drittens, weil dieselben auch die Ausstrahlung des bereits gebildeten Fluorescenzlichtes immer mehr verdecken". Zur näheren Beschreibung der eintretenden Erscheinungen und zur unmittelbaren Auffindung der "kritischen Concentration", bei welcher die "Halblösung" in die "vollkommene Lösung" übergeht, verwendet Walter das bereits in § 656 besprochene Verfahren, ein Spectrum seitlich auf die in einem Glastroge befindliche fluoreschende Flüssigkeit auffallen zu lassen und von oben her die Vertheilung und Helligkeit des erregten Fluorescenzlichtes zu beobachten. Mit zunehmender Fluorescenzfähigkeit nähert eich das Product aus der Lünge der Strecke, über welche das Fluorescenzlicht längs der dunklen Fraunhofer'schen Linien zu sehen ist, in die Concentration ungefähr einer Constanten.

Die Annahme eines Zerfalls der Moleculargruppen stützt Walter ferner noch durch Beobachtungen über den Einfluss der Temperatur und den Einfluss von ohemischen Zusätzen auf das Fluorescenzvermögen. Er findet nämlich, dass sich das Fluorescenzvermögen der "Halblösungen" von Fluorescein und Eosin auch durch blosses Erhitzen verstärken lasse. Freilich giebt es Ausnahmen von dieser Regel; so nimmt die Fluorescenzfähligkeit der Lösungen von Naphtalinroth in Alcohol mit steigender Temperatur ab. Walter erklärt dies jedoch durch die mit der Temperatursteigerung abnehmende Löslichkeit des Naphtalinroths im Gegensatz zu der steigenden Löslichkeit der beiden anderen genannten Stoffe und schliesst, dass steigender Löslichkeit steigender Moleculargruppenzerfall entspreche.")

Was den zweiten Punkt betrifft, so hat bereits Baeyer bemerkt, dass concentrirte Lösungen des Fluoresceins mit Säuren einen Niederschlag geben, die verdünnten dagegen nicht. Walter erweitert diese Beobachtung dahin, dass alle "Halblösungen" mit Säuren sofort einen starken Niederschlag geben, die "vollkommenen" dagegen klar bleiben und erst nach längerer Zeit einen microkrystallinischen Niederschlag geben, den Walter im Gegensatz zu dem pulverförmigen der concentrirten Lösungen den Einzelmolecülenzuschreibt.

687. Es kann kein Zweifel sein, dass weder diese Usberlegungen noch auch die Versuche, auf welche sie sich stützen, als zwingend bezeichnet werden können. Allein dessen ungeachtet hat die Arbeit Walters grosse Bedeutung dadurch gewonnen, dass sie die Fluorescenzerscheinungen in Parallele setzt zu den Absorptionserscheinungen verschieden concentrirter Lösungen und

¹⁾ Man vergleiche hierzu die älteren Beobschtungen Stengers an wüssrigen Naphtalinrothkeungen. — F. Stenger, Zur Kenntniss der Fluorescenzorscheinungen. Wiedem.) Ann. 88. p. 201—250 (1880). — Das Fluorescenzverseigen von Naphtalinroth in wässriger Lösung steigt mit der Temperatur. Siehe auch Abschnitt h.

damit den Anstoss zu dem Versuche gab, auch das Verhalten fluoreschrender Lösungen vom Standpunkte der Ionentheorie aus zu erklären.

In der sich an die Versuche Walters anschliessenden Polemik mit Boehlendorff') und E. Wiedemann, die sich in der Hauptsache um die hier nicht in Frage kommenden Absorptionsversuche Walters dreht, geben Boehlendorff und Wiedemann zwar die Möglichkeit eines Molecularzerfalls zu, betonen aber, dass man dieselbe Erscheinung ebenso gut aus der Theorie Wiedemanns durch Abnahme der Dämpfung erklären könne), auf die weiterhin eingegangen werden wird.

688. Die nächsten, die den Gedanken Walters welter verfolgt haben, sind Buckingham und Knoblauch, die gleichzeitig und unabhängig von einander über die Frage arbeiteten.

Buckingham) wurde von Ostwald veranlasst, den Einfluss der Concentration auf die Finorescenz zu untersuchen. Er sucht die Ionentheorie in derselben Weise wie für die Absorption und andere optische Eigenschaften der Elektrolyte auch auf die Fluorescenzerscheinungen anzuwenden. Das Beobachtungsverfahren ist ausserst einfach. Es wurden meistens Chininsalze, ausserdem noch Eosin und β -Naphtylamindisulfositure (1, 2, 5) untersucht, die in verdünnten Lösungen in Reagenzgläsern durch blaues Glas mit Tageslicht oder dem Licht eines Zirkonbrenners belichtet wurden. Beobachtet wurde, unter Voraussetzung der Gültigkeit der Stokes sohen Regel, nach der Methode von Stokes durch ein dem blauen nahezu complementär gefürbtes gelbes Glas. Der Einfluss der Verdünnung, des Zusatzes von Elektrolyten etc. auf die Fluorescenz wurde dadurch bestimmt, dass die Helligkeit der in zwei Probirröhrchen befindlichen Lösungen mit dem Auge verglichen wurde.

Buckingham geht von einer bekannten Beobachtung an Eosin aus. Verdünnt man eine etwa 1/200 normale wässrige Eosinlösung, so nimmt die Helligkeit des Fluorescenzlichtes zu. Da gleichzeitig die Ionenmenge zunimmt, so wird vermuthet, dass die Ionen die Träger der Fluorescenz seien. Um dies zu prüfen, kann man die Ionenmenge durch Zusatz von Säuren, Basen oder Neutralsaizen ändern. Buckingham findet in allen Fällen eine zunehmende Fluorescenzhelligkeit der Eosinlösungen, wo die Theorie eine Vermehrung der

¹⁾ W. Böhlendorff, Bemerkung au der Abhandlung des Herrn B. Walter, Ueber den Nachweis des Zerfells etc. Wiedem. Ann. 48. p. 784—789 (1891). — B. Walter, Brwiderung auf die Bemerkungen des Herrn W. Böhlendorff, zu meiner Abhandlung über den Nachweis etc. Wiedem. Ann. 45. p. 189—190 (1892). — E. Wiedemann, Bemerkung zu der Erwiderung des Herrn Walter gegen Herrn Böhlendorff, Wiedem. Ann. 46. p. 160—162 (1892).

²⁾ E. Wiedemanu, Zur Mechanik des Leuchtens. Wiedem. Ann. 87. p. 177—248 (1888).

E. Buckingham, Ueber einige Fluorescenzerscheinungen. Zs. physic. Chem. 14, p. 129-148 (1894).

Ionenconcentration, eine Abnahme, wo sie eine Verminderung der Concentration vorhersagt. Bei den Lösungen von Chininsalzen schliesst Buckingham schon aus der gleichmüssig blanen Farbe der Lösungen der verschiedensten Salze, dass in allen derselbe Träger der Fluorescenz vorhanden sein müsse, ohne dass des Chinin fluorescire. Hieran schliesst sich dann die Frage, ob die Fluorescenz durch einwerthige oder zweiwerthige Ionen verursacht werde. Er untersucht des Chlorhydrat, das Acetat, Sulfat, Nitrat und Disulfat des Chinins. Zunächst wird einer alcoholisch-wässrigen Salzlösung eine starke Base zugefügt. Bei einer gewissen Zusatzmenge verschwindet die Fluorescenz. Dies wird durch die Entstehung nicht dissociirter Moleceln des freien Chinins erklärt, die in der Verdrängung der schwachen Chininbase aus dem Salze ihre Erklärung findet. Aus dem Verhalten des Disulfates in alcoholischer Lösung gegen den Zusatz von Basen, Säuren und stark dissociirten Neutralsalzen wird ferner geschlossen, dass sich in elcoholischen Lönungen einwerthige Chininionen befinden, und dass diese die Fluorescenz vermitteln. Hierzu passt auch die Leitfähigkeit wasniger Lösungen. Vergleicht man jedoch das Leitvermögen und die Fluorescenzhelligkeit der Lösungen verschiedener Salze, so zeigt sich sogleich eine bedenkliche Schwierigkeit. Es fluoreschrt namlich das Disulfat bedeutend stärker als die übrigen Lösungen, wenn alle verglichenen einwerthigen Salze die gleiche Concentration haben und gleich stark (vollständig) dissociirt aind. Hieraus ware also zu schliessen, dass die Ionanconcentration night das Entscheidende sei. Buckingham hilft sich jedoch mit der Annahme, dass die Verschiedenheit der Fluorescenz der vier angeblich einwerthigen Salze durch die Verschiedenheit der vorhandenen Mengen von

zweiwerthigen Chininionen \overline{Ch} \overline{H}_{\bullet} bedingt sei. Beide Ionenarten sollen fluoreschren, die zweiwerthigen dagegen atärker. Diese Annahme wird nun dadurch gestützt, dass, wenn man durch Zusatz starker Säuren zu äquimolecularen stark verdünnten Chininlösungen die vorhandenen Chininionen in zweiwerthige überführt, die Fluorescenz einen Maximalwerth erreicht und für alle gleich wird. Umgekehrt kann man in einer Lösung, in welcher viele zweiwerthige Ionen vorhanden sind, die Concentration dieser letzteren durch Zusatz eines Salzes varilren. Dem muss dann eine entsprechende Aenderung des Fluorescenzvermögens parallel gehen. Auch diese Folgerung findet Buckingham bestätigt.

Endlich ist bereits wiederholt der Einfluss erwähnt worden, den geringe Mengen von Halogenen auf das Fluorescenzvermögen haben. (Vergl. § 696.) Auch diesen Effect setzt Buckingham auf Bechnung der Ionen. Er findet, dass verschiedene Chloride, Bromide und Iodide einen sehr starken, herabsetzenden Einfluss auf die Fluorescenz von $ChH_{\bullet}SO_{\bullet}$ besitzen. Dass es Ionen sind, welche wirken, schliesst Buckingham aus dem verschiedenen Verhalten von HCl, NaOl und $HgCl_{\bullet}$. Das letztere, das nur sehr wenig dissociirt ist, muss in etwa hundertmal grösserer Menge als die belden anderen, in Lösung fast

vollständig dissociirten Körper augewendet werden, um den gleichen Effect auf die Fluorescenz hervorzubringen. Die Herkunft der Cl-Ionen ist dabei gleichgültig. Buckingham findet keine Erklärung für dies besondere Verhalten der Halogene. Er prüft verschiedene Annahmen, insbesondere auch die Annahme einer Entstehung von Polymoleceln durch Addition von HCl, verwirft aber alle derartigen Annahmen als zu unmöglichen Consequenzen führend. Dieselbe Frage ist neuerdings von G. C. Schmidt!) untersucht worden, der die Erscheinung als Katalyse auffasst. Man vergleiche weiter unter den Abschnitt g.

Im Ganzen schliesst Buckingham, dass in der That die Ionen die alleinigen Trager der Fluorescenz der Lösungen seien. Es lassen sich jedoch eine Reiho von Bedenken gegen diesen Schluss erheben. Zunächst ist bei der ochlaren Beobachtung der Einfluss der Absorption nicht von demjenigen der Aenderung des Fluorescenzvermögens getrennt. Sodann fehlt der Nachweis, dass uur Ionen fluoresciren, resp. dass jedesmal das - exact bestimmte - Fluorescenzvermögen der Ionenconcentration proportional ist, und dass nicht dissociirte Moleceln nicht auch fluoresciren. Schon bei der einen Gruppe der Chininsalze muss die Annahme von zwei Sorten von Ionen zur Hülfe gerufen werden, um an dieser These festzuhalten. Ebenso fehlt aber auch der Nachweis, dass es nicht Subionen sind, gemeinsame Theile der Ionen und der Molecel, von denen die Fluorescenz ausgeht. Endlich muss es, falls man davon ausgeht, dass die Ionen die Träger der Fluorescenzabsorption sind - im Sinne der Farbe der Ionen - aus Gründen, die weiter unten bei Besprechung der Theorie der Fluorescenz nach Voigt angeführt werden, als unwahrscheinlich bezeichnet werden, dass die Ionen in demselben Zustand, sowohl Finorescenz wie Absorption bedingen.

(89). Knoblauch*) kommt zu ähnlichen Schlüssen wie Buckingham. Er untersucht photometrisch die Fluorescenzhelligkeit verschieden concentrirter Lösungen von Magdalaroth, Eosinnatrium, Phenosafranin, Fluoresceinlithium, Fluorescein, Chrysolin, Chrysanilin, Curcamin, Aesculin, β - Phenylnaphtylamin, der Phenanthren, Anthracen, Petroleum und vergleicht damit zum Theil den Gaug Leitfähigkeit. So wuchs zum Beispiel die Helligkeit einer alcoholischen Eosinnatriumlösung im Verhältniss 1:1.5 wenn die Concentration von 16.7 auf 1.67 g dm $^{-3}$ verringert wurde; die moleculare Leitfähigkeit nahm dabei im Vorhältniss 1:1.76 zu. Lösungen von Phenosafranin in Aethylalcohol von dem Gehalt 0.5, 0.2 und 0.045 g dm $^{-3}$ zeigten mit der Verdünnung eine stetige Zunahme der Fluorescenzhelligkeit. Es finden sich jedoch auch Beispiele, wo

¹⁾ G. C. Schmidt, Ueber Fluorescenz des Chinins. Physical. Zs. 1. p. 480-407 (1900)

²⁾ O. Knoblauch, Ueber die Fluorescenz von Lösungen. Wiedem. Ann. 54. p. 183-220 (1895).

die Fluorescenzheiligkeit schneiler wächst als die Dissociation. Knoblauch zieht aus den beobachteten Thatsachen nun die folgenden Folgerungen.

- 1) Da die fluorescirenden Körper auch in sehr verdünnten Lösungen fluoresciren, in welchen die Elektrolyte nachweislich nahezu vollkommen in Ionen zerfallen sind, so folgt, dass auch die Ionen "fluorescenzfähig" sind.
- 2) Es giebt Körper, die sowohl in dissociirtem wie in nicht dissociirtem Zustande fluoresciren. Bei einem nur in dissociirtem Zustande fluorescirenden Elektrolyten ist die Fluorescenzhelligkeit seiner Lösungen wesentlich durch den Dissociationsgrad derselben bedingt. Es folgt daraus, dass die Fluorescenzhelligkeit um so grösser ist, je grösser cet par die Dielektricitätsconstante des Lösungsmittels.
- 3) Falls in der Ausgangslösung die Zahl der in der Volumeneinheit enthaltenen fluoreschrenden Ionen verhältnissmässig gross ist, kann bei der Verdünnung die Zunahme der Heiligkeit infolge fortschreitender Dissociation begleitet sein von einer Verminderung der gegenseitigen Dämpfung der Leuchtbewegungen der fluoreschrenden Ionen. In diesen Fällen wächst die Fluorescenzheiligkeit der Lösung mit der Verdünnung schnoller als der Dissociationsgrad.
- 4) Auf die Veränderung des Dissociationsgrades des gelösten Körpers sind wahrscheinlich die meisten in der Literatur angegebenen Aenderungen der Helligkeit fluorescirender Lösungen bei Zusatz von Säuren oder Basen zurückzuführen.

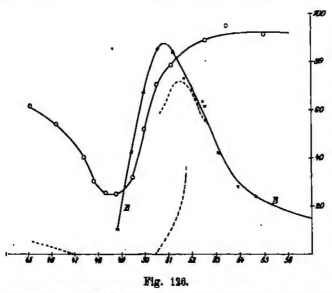
Knoblauch fügt hinzu: "Analog sind die Betrachtungen durchzuführen, falls der betreffende Electrolyt in den Lösungen statt im dissociirten und im nichtdissociirten Zustande fluorescenzfähig wäre, oder wenn er sowohl als .Ion wie als neutrales Molekül fluorescirt, jedoch mit verschiedener Helligkeit."

Wie man sieht, stellt sich Knoblauch auf den Standpunkt, dass es die Ionen sein können, aber nicht sein müssen, die die Träger der Fluorescenz sind. Das Criterium für ihn ist der Parallelismus zwischen Leitfähigkeit und Fluorescenzhelligkeit. Man muss von Fall zu Fall untersuchen, ob er gilt.

Hierbei bleibt Knoblauch stehen. Den Schluss, der die "Fluorescenz der Ionen" in Parallele setzen wurde zur "Farbe der Ionen", nümlich den Satz, dass die Fluorescenz dissociirter Lösungen sich additiv aus der Fluorescenz der Ionen zusammensetze und bei ungefärbtem zweiten Ion stets die gielche sei, wenn dasselbe fluorescirende Ion in der Lösung auftritt, lässt Knoblauch offenbar mit Absicht fort"), obwohl er aus seinen angeführten Sätzen wenigstens für die Körper folgen würde, bei welchen die Leitfähigkeit der Fluorescenzheiligkeit proportional ist.

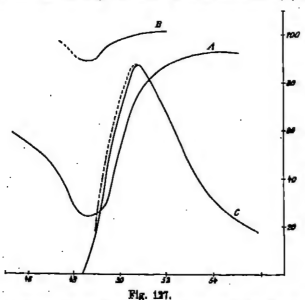
i) Vergl. Bd. HL & 81 u. f. p. 112 u. f.

690. Aus neuester Zeit liegen Beobachtungen von Nichols und Merritt und von Wick vor. Die beiden erstgenannten in untersuchen im Wesentlichen



nur den Einfluss der mit der Concentration abnehmenden Absorption anf die Lage des Maximums der Fluorescenz. Fig. 126 glebt ein Beispiel. Die Curven beziehen sich auf Fluorescein. Die durch Kreise bezelchnete Curve stellt die Transmission, B B die Finorescenz einer verdilinten Lisung dar. Die gestrichelten Curven ziehen sich aufeine concentrirte Lisung. Man

erkennt die schon früher besprochene scheinbare Verschiebung des Fluorescenzmaximums. In Fig. 127 ist die Fluorescenzeurve (C) für eine verdünnte Litsung



dargestellt. A hedentet wieder die Transmissions-B die Traus-CHIYO. missionscurve für den mittleren vom Fluorescenzlicht in der Lösung zurückgelegten Weg. Die gestrichelte Curve stellt die für Absorption corrigirte Fluorescenzeurve dar, Man sieht, dass für sehr verditunte Lösungen diese Correction sehr gering wird.

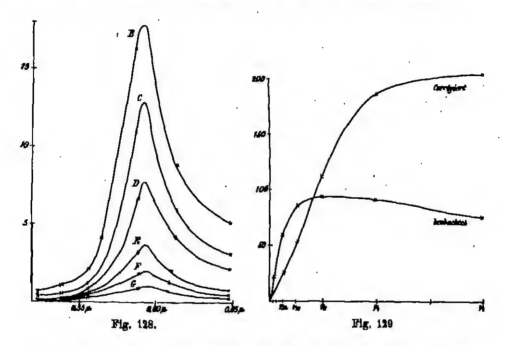
Die Resultate von Wick?) sind bereits in § 682 besprochen worden.

Es genügt, einige Bemerkungen au die Fig. 128 und 129 anzuknüpfen. Aus Fig. 128, die die corrigirten Fluorescenzeurven für Resorufinlösung verschiedeuer

¹⁾ E. L. Nichols and E. Merritt, Studies in luminessence. Physic, Rev. 18, p. 412 (1904);

F. G. Wick, A spectro-photometric study of the absorbing power and the fluorescence of resoruin. Physic, Rev. 24, p. 371—374 (1907).

Concentration darstellt, geht hervor, dass für diese Substanz die Lage des Fluorescenzmaximums von der Concentration unabhängig ist. In Fig. 129 zeigt die obere Curve, die die Intensität des Fluorescenzlichtes bei der Wellenlänge 5890 für constante Schichtdicke als Function der Concentration darstellt, dass die Intensität des Fluorescenslichtes etwa von der Conzentration $\frac{1}{8}$ ab linear abfällt, so dass das Fluorescenzvermögen von da ab constant ist nach abnehmenden Concentrationen hin, und dass es nach steigenden abnimmt. Wie sich das Leitvermögen der Lösung verhält, hat Wick nicht untersucht.



Nichols und Merritt sowohl wie Wick sind der Meinung, dass es sich bei den fluorescirenden Körpern nicht um die gewöhnliche Dissociation gelöster Elektrolyte, sondern um eine besondere Art der Dissociation handle, ähnlich etwa derjenigen, die in einem Gase durch Röntgenstrahlen hervorgebracht wird. Dieser Punkt soll bei der Besprechung der Theorien der Fluorescenz weiter berücksichtigt werden.

691. Aus neuester Zeit liegen endlich noch einige Messungen von H. Lehmann vor 1). Die Lösungen wurden in einer Glaswanne mit dem Lichte eines Nernstbrenners belichtet und mit einem Spectralphotometer das Ver-

¹⁾ Abgedruckt in H. v. Tappeiner und A. Jedbauer, Die sendbilkirende Wirkung fluorescirender Substanzen. VIII und 210 pp. 6° mit 6 Tafeln, Leipzig P. C. W. Vegel 1907. Siehe auch H. v. Tappeiner, Ueber die Besiehung der photodynamischen Wirkung der Stoffe der Fluoresceinreihe zu ihrer Fluorescenzheltigkeit und ihrer Lichtempfindlichkeit. D. Arch. f. klin. Med. 86. p. 207 (1906).

haltniss der Absorption zur Fluorescenzhelligkeit für das Maximum der Absorption und der Fluorescenz gemessen. Untersucht wurden in 1 cm Schichtdicke:: Fluoresceinnatrium, Tetrachlorfluorescein-Na, Tetrabromfluorescein-Na, Tetrabromfluorescein-Na und Tetrachlortetrajodfluoresceinnatrium, alle in Concentrationen von 0.02 bis 0.00125 pro 1000 ccm Wasser (ohne Zusatz). In allen Fällen steigt dabei das "Fluorescenzvermögen", d. h. das Verhältniss der Fluorescenzhelligkeit zur absorbirten Lichtmenge mit steigender Verdünnung. Weitergehende Schlüsse lassen sich jedoch an diese Zahlen nicht knüpfen, da der Einfluss der Absorption der Lösungen und anderes mehr nicht berücksichtigt ist.

692. Ueberblickt man die bisher über den Einfluss der Concentration angestellten Untersuchungen, so ergiebt sich, dass nach Abzug der durch die Aenderung der Absorption bedingten Erscheinungen bei zahlreichen Substanzen eine Veränderung des Fluorescenzvermögens nachzuweisen ist, die ähnlich verläuft wie die eingehender studirten und in Bd. III besprochenen Veränderungen im Absorptionsspectrum. Hier wie dort deuten die Versuche auf eine Aenderung im Bau der fluorescirenden Molecel, und in einigen Fällen scheint es plausibel, diese Aenderung der fortschreitenden Dissociation gleich zu setzen. Ein über zahlreiche Substanzen erstreckter und exact durchgeführter Nachweishierfür, der andere Erklärungen ausschlösse, fehlt jedoch noch. Aus diesem Grunde und wegen der nahen Beziehungen zu den Untersuchungen über die "Farbe der Ionen" dürfte es sich lohnen, Gruppen von fluorescirenden organischen Salzen gleichzeitig photometrisch und nach physicalisch-chemischen Methoden zu untersuchen.

e) Rinfluss der Fluorescenz auf das Leitvermügen.

693. In engstem Zusammenhange mit den im Abschnitt d) besprochenen Erscheinungen steht die, freilich nicht unbestrittene Aenderung des Leitvermögens von Lösungen während der Fluorescenz. Der erste Veranch, eine solche Aenderung aufzufinden, scheint von Burke!) herzurühren, der einige vorläufige Versuche anstellte, die ohne positives Resultat blieben. Dann beschäftigte sich Cunningham?) mit dem Gegenstand. Ausser anderen Lösungen untersuchte Cunningham auch Lösungen von Uranylnitrat. Dieselben wurden in einem mit Quarzfenster versehenen Gefüss mit dem Lichte eines Bogens zwischen Eisenstäben belichtet. Es fanden sich geringe Aenderungen, die stets unter 1 Proz. der Leitfähigkeit lagen und durch Temperatureinfiluse maskirt wurden.

Durchaus negativ sind die Resultate von Regner^a), der gleichzeitig und unabhängig von Cunningham die Frage angegriffen hatte. In einem Troge

¹⁾ J. Burke, On the change of absorption produced by fluorescence, Phil. Trans. 101 A. p. 87-105 (1893).

J. A. Cunningham, On an attempt to detect the ionisation of solutions by the action of light and Bontgen rays. Proc. Cambr. Phil. Soc. 11, p. 481—438 (1902).

b) Kurt Regner, Ueber die Frage der Widerstandenung von witzerigen Saligionnen durch Bestrahlung, Physical. Zz. 4, p. 862—865 (1908). — Diss. Greifewald 1902.

von 10 mm Höhe, 60 mm Länge und 1.6 mm Tiefe, der mit einer seitlichen Quarzwand versehen war, befanden sich horizontale Platinelectroden von etwa 90 qmm Fläche. Es wurde der Widerstand von concentrirten und verdünnten Fluorescein- und Eosin-Lösungen gemessen, wenn sich eine Vergleichszelle im Dunklen befand und die Maasszelle zwischen den Electroden mit Hilfe eines Aluminium-Kohlebogens und zweier Quarzinsen belichtet wurde. Zur Vermeidung von Temperatureffecten liess Regner die fluorescirende Flüssigkeit während der Messung zwischen den Electroden durchströmen. Bei keiner der Lösungen konnte eine Aenderung der Leitfähigkeit um 0.1 Proz. featgestellt werden.

Nichols und Merritt!) gehen von dem Gedanken aus, dass ein etwaiger Einfluss der Fluorescenz auf das Leitvermögen eher den Character der in Gasen durch Röntgenstrahlen hervorgebrachten Leitfähigkeit besitzen müsse. Sie verwenden daher nicht wie die früheren Beobachter sondern alcoholische Lösungen. Nach zahlreichen fehlgeschlagenen Methoden messen sie die Aenderungen des Widerstandes der alkoholischen Lösungen, indem sie ein Galvanometer von grossem Widerstand, directen Strom und die gewöhnliche Brückenenordnung verwenden. Die concentrirten Lösungen von Rosin, Rhodamin, Naphtalinroth, Cyanin befanden sich in etwa 0.1 mm dicker Schicht in einem Glasgefass. Diese Schicht wurde hergestellt, indem eine Glasplatte von innen gegen die Wund des Geffisses gepreset wurde. Zwischen Wand und Platte befanden sich die aus Platinfolie bestehenden Electroden in etwa 2 mm Abstand. Ohne Rücksicht auf die eintretende Polarisation wurde zunächst der scheinbare Widerstand der Lösung mit 50 und mehr Proz. Fehler gemessen. Die Zelle wurde zunächst verdunkelt, dann der Strom geschlossen, regulirt, und gewartet, bis die Galvanometernadel stillstand (dies wurde selten und nur nach langem Warten erreicht). Dann wurde belichtet, der Ausschlag gemessen, gewartet, bis die Nadel wieder still stand oder vielmehr einen stetigen Gang zeigte und durch Verdunkeln der Effect umgekehrt, Wie man sieht, war die Messung Ausserst prekar. Daza kommen die Störungen durch Temperaturänderungen. Um diese zu vermelden, zerlegen Nichols and Merritt des erregende Licht prismetisch und benutzen nur denjenigen Theil des Spectrums, der am stärksten fluorescenzerregend wirkt. Sie glanben unter diesen Umetänden zweifelfreie Resulsate zu erhalten. Es zeigt sich, dass in allen Fällen die Leitfähigkeit zunimmt, und zwar, soweit sich beurtheilen lasst, in dem Augenblick, we die Belichtung einsetzt. Auch scheint es, als ob dieselben Strahlen, die am stärketen fluorescenzerregend wirken, auch die Leitfahigkeit am starksten beeinflussen. Hierzu passt, dass im Falle einer nicht fluorescirenden Lösung von Fuchsin keine Aenderung der Leitfähigkeit nachgewiesen werden konnte. Die folgenden Zahlen geben, wenn sie auch

¹⁾ E. L. Nichols and E. Merritt, Studies of Luminoscence, Physic. Rev. 19. p. 415 in 421 (1904).

aicher sehr ungenau sind, doch einen Begriff von der Grösse der in Frage kommenden Aenderungen.

L	II.	Π L				
Korin	800000	Ohm	1.1 %			
Naphtalinroth	1000000		0.05 %			
Fluorescain	150000	n	0.11 %			
Rhodamin	125000	,	0.14 %			
Cyanin	270000	77	0.52 %			

Unter I steht der Name der Substanz, unter II der scheinbare Widerstand der Lösung, unter III die Aenderung in Proz. (Zunahme). Es bleibt nun unentschieden, ob die beobachtete Aenderung in einer Aenderung des Widerstandes oder in einer Aenderung der Polarisation besteht. Nichols und Merritt glauben jedoch nachweisen zu können, dass eine Widerstandsänderung vorliegt. Sie Andern dazu ihre Zelle ab und belichten entweder nur in der unmittelbaren Nähe der Electroden oder zwischen denselben. Sie finden dann im zweiten Falle einen bedeutend größeren Effect. Der gleiche Schluss wird aus einem mit Wechselstrom an Eosin angestellten Versuche gezogen.

694. Gegen die Beweiskraft der beschriebenen Versuche macht nun Camichel¹) Einwendungen. Er erklärt die Vorsichtsmaassregeln von Nichols und Merritt gegen einen Einfluss der Temperatur für ungenügend und misst, um die Grösse des Temperatureinflusses zu zeigen, den Widerstand alcoholischer Lösungen von Fluorescein und Eosin bei verschiedenen Temperaturen, und mit und ohne Belichtung. Für alcoholische Fluoresceinlösung erhält er z. B. die folgenden Zehlen:

I,	Π.	III.			
100.8	7.547	7.547			
17°.5	7.446	7.475			
160,2	7.334	7.840			
190,0	7.080	7.197			
190.8	7.018	7.180			
200.5	6.994	7.000			
210,0	6,924	6,880			

Unter I steht die während des Versuches gemessene Temperatur, unter II, der während der Belichtung gemessene Widerstand, unter III der ohne Belichtung gemessene Widerstand. Da es sohwer ist, die Temperatur zu messen, welche während des Versuches fortwährend steigt und in dem gleichen Sinne wirkt, wie der angenommene Fluorescenzeffect, so schlieset Camichel aus diesen und anderen Versuchen, dass man keine Folgerungen über die Aenderung der Leitfähigkeit aus derartigen Messungen gewinnen könne. Camichel berücksichtigt nicht, dass Nichols und Merritt mit spectral zerlegtem Lichte gearbeitet haben, allein man muss ihm doch wohl darin beistimmen, dass

¹⁾ C. Camichel, Fluorescence. Journ. de Phys. (4) 4. p. 875-884 (1905).

Fluorescens. 1005

die Temperatureinflüsse die schwache Seite der schwierigen Messungen sind, Auch hier steht daher eine definitive Entscheidung noch aus,

f) Photoelectrischer Effect und Fluorescenz.

695. In den Zusammenhang mit den besprochenen Erscheinungen passt am Besten, was über eine Beziehung zwischen den photoelectrischen Erscheinungen und der Fluorescenz der Körper bekannt ist.

Nachdem von Stotelow und Hallwachs die starke lichtelectrische Empfindlichkeit mancher Farbstofflüsungen nachgewiesen worden war, lag es nahe, einen Zusammenhang zwischen Farbe, Ionisation und Fluorescenzfähigkeit zu vermuthen. Dieser Gedanke wurde auscheinend zuerst von Elster und Geitel ausgesprochen'), die mit seiner Hülfe die lichtelectrische Empfindlichkeit der Balmainschen Leuchtfarbe und des Flussspaths auffanden G. C. Schmidt') zeigt jedoch, dass jedenfalls ein unmittelbarer Zusammenhang nicht besteht. Er untersucht eine Reihe von fluorescirenden Stoffen, vergleicht jedesmal die lichtelectrische Empfindlichkeit, das Fluorescenzvermögen und die Leitfähigkeit und kommt zu dem Schlusse, dass diese drei Grössen in keinem leicht erkennbaren Zusammenhang stehen.

So fluorescirt z. B. Magdalaroth stark, wenn es im Alcohol, Amylalcohol und Aceton gelöst wird. Es sind jedoch nur die beiden zuerst genannten Lösungen lichtempfindlich, die Lösung in Aceton gar nicht. Eosin ist nicht sehr stark lichtempfindlich. Verdünut man wässrige Lösungen, so nimmt die Lichtempfindlichkeit langsamer ab als die Concentration. Dies würde also zu der Annahme eines Parallelismus zwischen Lichtempfindlichkeit und Dissociation passen. Allein dass dies nicht zutreffen kann, geht aus Versuchen hervor, bei welchen die Ionisation durch Zusatz von Säuren, Basen oder Neutralsalzen beeinflusst wurde. So vernichten Zusätze von Jodkalium, Jodnatrium, Chlornatrium fast die Fluorescenz des Eosins, während die lichtelectrische Empfindlichkeit ungeändert bleibt. Das gleiche gilt von Bromkalium, Bromnatrium, Chlorkalium, und zwar trotzdem alle genannten Zusätze an sich lichtelectrisch unempfindlich sind. Ebensowenig wird die Lichtempfindlichkeit durch Zusatze von Sauren oder Basen beeinflusst, während die Ionisation stark geändert wurde. Schmidt untersucht noch eine Reihe fester Körper, die theils phosphoresciren, theils unter dem Einfluss der Kathodenstrahlen lenchten. Es zeigt sich dabei, dass auch die festen Farbstoffe lichtelectrisch empfindlich sind, trotzdem sie nicht fluoresciren. Ferner ergiebt sich, dass alle unterenchten festen Körper bei höheren Potentialen actinoelectrisch werden, gleichgültig, ob sie phosphoreschen oder nicht. Eine Ausnahme bilden nur,

3) G. C. Schmidt, Ueber die Besiehung swischen Fluorescunz und Actinoelestricität. Wiedem. Ann. 64, 708—724 (1898).

J. Elster und H. Geitel, Ueber die Entladung negativ elektrischer Kürper durch das Sonnen- und Tageslicht, Wiedem, Ann. 88, p. 497—514 (1889).

wie schon Elster und Geitel¹) und H. Becquerel²) gefunden hatten, die Unaverbindungen — obwohl sie stark fluoresciren — und die Thorverbindungen. Das gleiche gilt von den festen Lösungen dieser Salze. So gelangt Schnitt zu dem oben wiedergegebenen Schlusse. Gegen diesen sprechen auch nicht die Versuche von Pochettino²), der an festem und in Benzol gelösten Anthracen einen photoelectrischen Effect findet, während Anthrachinon, Naphtel, Naphtalin, Alizarin und Fluoren nur sehr schwach wirksam sind.

J. Stark) will diese Folgerung von Schmidt freilich nicht austennen. Er geht aus von einer Theorie der Absorption und Fluorescenz die sich anschliesst an die von Baly u. a. benutzte Annahme von Bindung-wechseln (man vergl. § 630), und schliesst, eine lichtelectrisch empfindliche Substanz müsse Fluorescenz zeigen. Mir scheint jedoch, dass die Folgerung eben durch die Versuche von Schmidt widerlegt wird, und dass erst der experimentelle Nachweis der Unrichtigkeit der letzteren erbracht werden muss, ehe man die Theorie Starks als annehmbar bezeichnen kann.

g) Fluorescenz und Katalyse, sonsibilisirende Wirkungen.

696. Es ist schon wiederholt erwähnt worden, dass geringe Zusätze von gewissen Körpern, insbesondere von Halogensalzen die Fluorescenz in auffalliger Weise beeinflussen und in den § 585, 598, 088 ist über die hierhergehörigen Vosuche von Stokes, Pierre, Buckingham, G. C. Schmidt u. a. berichtet worden. Der letztgenannte b) hat die Erscheinung beim Chininsulfat genann verfolgt, indem er den Einfluss von KCl, KBr, KI, Na Cl, Na Br, etc. auf das Absorptionsspectrum untersuchte, das bei verschiedenen Schichtdicken photographict worde. Es wurden or. 0.1 % Lisungen von Chininbishit und von Chininsulfat geprüft, allein es liezs sich keine Aenderung an der Absorptionsspectren nachweisen, wenn die genannten Substanzen zugengt warden, obwohl die Fluorescenz vernichtet wurde. Im Einklang mit der Falgerung Buckinghams schlieset Schmidt bleraus, dass keine chemische Aenderung eintrete. Er stellt nun die Vermuthung auf, dass die Halogenioses möglicherweise als Katalysatoren wirkten, somit die chemische Reactionfähigkeit verlangsamten resp. aufheben könnten und so indirekt die Fluorecenz beeinflussen. Dies bestätigt sich in gewisser Hinsicht. Chininsulfat /w normal in 1/2 normal Schwafelsaure gelöst, zeigte, 4 Wochen im Dunkeln aufbewahrt, keine Zersetzung, wohl aber, wenn es 4 Wochen dem Lichte augsgesetzt wurde. Zusatz von Halogenionen verhindert diese Zersetzung, wenn z stark genug ist, um die Fluorescenz zu unterdrücken, wie die folgende Tabelle zeigt:

H. Becquerel, C. R. 189. p. 559—562, p. 790—91 (1800).
 A. Pochettino, Sul compostamento photoelettrico dell' Antracone, Rend. Aca. Line.
 15. p. 855—305 (1906).

4) J. Stark, Ucher Absorption and Fluorescens in Bendenipectrum und über ultmit-

latte Finorescenz des Benzhla. Physic. Zs. B. p. 81-85 (1907).

¹⁾ J. Elster und H. Geitel, Zehnter Jahresber, Ver. Naturwiss. Braunschweig 1986.

b) G. C. Schmidt, Beiträge zur Keintniss der Fluorescens, Wiedem, Ann. 58. p. 10. bis 181 (1896). — Ueber die Fluorescens des Chinina. Physic. Ze. 1. p. 480—407 (1960).

24	Ferbo	nach
Finorescens	4 Wo	ohen

		_							_
60 ccm	Ohiningulfat						intensiv	brann	
77	h	+	0.2	COLU	DOTEL	Na Cl	schwicher -	gelb	
,		+	2				schwich	golblich	
		+	Б		79		sehr schwach	Weles	

Dasselbe bestätigte sich mit alcoholischen Lösungen. Eine quantitativ verfolgbare Reaction zu finden, gelang Schmidt nicht. Weitere Angaben über die Einwirkung von HJ, HCl, HBr auf Fluorescenz verschiedener Körper findet man u. a. bei Hartley!) und Pinnow?.

697. Aehnlich wie die Chininsalze verhalten sich andere fluoreschrende Körper gegen Zusätze von Jodkali etc. Doch gibt es auch Fälle, wo die Fluorescenz verstärkt wird. Umgekehrt wirken die fluorescirenden Stoffe auch auf zugesetztes Jodkalium ein, wie sie überhaupt, wie es scheint, unter dem Einflusse des Lichtes einer Reihe specifischer chemischer Wirkungen fahig sind. Dieselben sind in den verschiedensten Zusammenhängen untersucht worden. Ich nenne zunächst die Rolle der fluoreschenden Substanzen in den Thierkorpern, insbesondere ihre Function in der Retins des Auges, ferner die sensibilizirende Wirkung zahlreicher fluorescirender Körper, die man bei der Herstellung photographischer Platten benutzt. Weiter bezitzen die fluorescirenden Substanzen specifische Wirkungen auf einzelne chemische Processe, sie wirken im Lichte stark auf Protozoen, Bacterien, Enzyme, Toxine, ferner auf die weissen Blutkörperchen sowie auf manche Zellen des Tierkörpers, besonders auch Geschwülste. Zum Verständniss dieser Erscheinungen ist ferner der Bleichungsprocess heranzuziehen, dem viele fluorescirende Substanzen unterliegen, endlich die zahlreichen chemischen und biologischen Probleme, die in der Mitwirkung anderer Substanzen liegen. So haben sich ausser den Physikern die Pharmasenten, Pathologen, Biologen und Mediciner, letzere besonders im Zusammenhang mit der Lichttherapie mit dem Gegenstand beschäftigt und bereits eine umfangreiche Literatur geschaffen. Es ist nicht möglich, dieselbe in diesem Handbuche im Einzelnen zu verfolgen. Allein sie kann auch nicht ganz übergangen werden. Denn wenn man zu einem wirklichen Verständniss der Fluorescenzerscheinungen gelengen will, muss men die speciellen und characteristischen chemischen Eigenschaften der fluoreschrenden Rörper gewiss nicht saletzt im Auge behalten. Zu diesen gehören aber auch die sensibilisirenden oder, wie Tappeiner sie neunt, photodynamischen Eigenschaften. Sie scheinen mir am ersten in den Zusammenhang zu passen, indem ich sie hier bespreche. Doch sei ausdrücklich hervorgehoben, dass ich durchaus nicht einen nothwendigen Zusammenhang der erwähnten Erscheinungen

¹⁾ W. N. Hartley, Proc. Cham. Soc. 1892, p. 188. Observations on the origin of colour and of fluorescence. J. cham. soc. 63, p. 248—256 (1898).

²⁾ J. Pinnow, Die photochemische Zersetzung der Jodwasserstoffskure, ein Bultrag zur Kenntniss der Bensibiletorenwirkung. Journ, pract. Cham. (2) 68. p. 280 (1901), Cham. Ber. 84. p. 2528—2548 (1901).

für alle Fälle behaupten, noch auch die Wirkung für Katalyse erklüren möchte. Ueber zahlreiche Hauptpunkte gehen zudem die Meinungen noch diametral auseinander.

- 698. Dass die tote Retina fluorescirt, hat zuerst Helmholtz bemerkt. Die Beobachtung ist dann später oft wiederholt worden. Genauer haben von Bezold. und Engelhardt die Fluorescenz der lebenden Retina untersucht. Unter Ausschliessung von Fehlerquellen zeigen sie, dass die Retina und die tieferen Theile des Augenhintergrundes graubraun fluoresciren. Bei Belichtung mit blauem, violettem und ultraviolettem Licht sieht man die Gefässe in ihrer natürlichen Blutfurbe infolge der Fluorescenz des Hintergrundes. Die Fluorescenz beginnt an derselben Stelle des Spectrums für die lebende wie für die tote Retina. Hieran auknüpfend sind dann Theoricen aufgestellt worden, nach welchen die Fluorescenz des Augenhintergrundes von Einfluss auf die Empfindlichkeit des Auges, insbesondere für die kürzeren Wellen sein soll.
- 690. Die sensibilisirende Wirkung fluorescirender Körper für photographische Platten hat E. Vogel⁴) untersucht. In der That gehören sehr viele sensibilisirende Stoffe der Klasse der fluorescirenden Substanzen an, allein Fluorescenzvermögen und Sensibilisirungsvermögen gehen nicht parallel, im Gegentheil, die sensibilisirende Kraft der Eosinfarbstoffe witchst mit der Abnahme der Fluorescenz.

Hiernach ware also zu schliessen, dass sensibilisirende Kraft und Fluorezcenzvermögen nicht unmittelbar mit einander verknüpft sind.

Stark ist jedoch entgegengesetzter Meinung.). Er geht von der Theorie aus, dass die Sensibilisirung unmittelbar durch das Fluorescenzlicht der den Silbermolecülen angeheiteten Farbstoffmolecüle herbeigeführt werde. Wenn man also z. B. für Roth sensibilisire, so werde das rothe Licht durch Fluorescenz in wirksames blanes Licht verwandelt, das dann seinerseits die Zersetzung der Silbersalze herbeiführe. Diese Annahme ist nun aber offenbarnicht mit der Beobachtung verträglich, dass im Allgemeinen das Fluorescenzlicht größere Wellenlänge besitzt als das erregende Licht. Stark hilft sich, indem er ad hoc annimmt, dass nicht nur die wirklich nachweisbaren, sondern auch noch andere, sogenannte latente Fluorescenzstrahlen ausgesendet würden,

2) von Besold u. G. Engelhard t, On the fluorescence of the living rotine. Phil

Mag. (5) 4 p. 807-400 (1877). — Ber. Bair, Akad. math. phys. Cl. 1877 p. 225-288.

4) E. Vogel, Optisches Verhalten organischer Farbstoffe. Wiedem Ann. 43. p. 449-

¹⁾ H. Heimholts, Ueber die Empfindlichkeit der menschlichen Netzhaut für die brechbarsten Strahlen des Sonnanlichtes. Pogg. Ann. 94, p. 205—211 (1855). — Ges. Abh. Bd. H. p. 71—77; vergl. such Handb, der physiol. Optik, 1. Auf., p. 206—207.

³⁾ Für Weiteres sei auf die physiologischen Handbücher vorwiesen, fernor auf E. Bridon, Sur queiques phénomènes de finorescence d'origine mécanique et d'origine chimique. Thèse 60 pp. Lyon, libr. Starck 1908, wo man weitere Literatur findet. Man vorgi. auch p. 208 über Schpurpur.

J. Stark, Latente Fluorescens und optische Sensibilisation. Physic. Zs. S. p. 248.
 —250 (1907).

die nur deshalb nicht zu sehen seien, weil sie sogleich in den benachbarten Molectilen wieder absorbirt würden. Die Stokessche Regel sei also nur ein seenudares Phanomen. Am Stürksten sei das latente Fluorescenzlicht, das dem Maximum der Absorption entspreche. Ein Farbstoff, der z. B. für Roth sensibilisire, milese also eratens im Roth absorbiren, zweitens aber auch im Blan und Violett, wo die latente Fluorescenz auftreten müsse. Er sucht diese Folgerung auch durch einen Versuch zu stützen; er wählt zur Probe alcoholische Lüsungen von Erythrosin und Cyanin, weil diese im Blan und Violett schwach absorbiren, und findet, dass sie ein schwaches Fluorescenzanektrum ine Blan und Violett zeigen, wenn er sie mit dam Lichte einer Quarylampe mit Quecksilber anregt. Mir scheinen nun weder die Theorie noch die aus den Versuchen gezogenen Folgerungen annehmber. Was zunächst die letzteren betrifft, so hatte die Anregung, um beweisend zu sein, nicht mit Quecksilberlicht, sondern mit spectral isolirtem rothem Lichte geschehen missen, da bekanntlich die beiden Farbstoffe als Sensibilatoren für Orange und Roth benutzt werden. Führt man die Versuche aber mit rothem Lichte ans, so ergeben sie, wie ich finde, ein negatives Resultat. Weiter ist bei der Theorie nicht berlicksichtigt, dass die Sensibilisirung durchweg nicht für den Theil des Spectrums am Stärksten ist, für welchen die Absorption am Stärksten ist, für welche also auch nach der Theorie von Stark die latente Fluorescenz am Starksten sein sollte, sondern für etwas längere Wellen. Auch geht aus dem Verlauf der Intensitätscurven der Fluorescenzpectren hervor, dass dieselben keineswegs sich noch durch die Absorptionsstreifen fortsetzen, sondern bereits ausserhalb der Absorptionsbezirke abfallen. Es fehlt also jeder Grund, unterhalb gewisser Grenzen noch Fluorescenzlicht anzunehmen. (Man vergl. weiter unten). Diese Einwürfe liessen sich noch mannigfach vermehren. Mir scheint es daher, dass das Einzige, was von den Starkschen Ausführungen annehmbar sein könnte, der Einwurf ist, dass möglicherweise die im Sichtberen nicht fluoreschrenden Stoffe bei Auregung mit langen Wellen im Ultraviolett Fluorescenz zeigen könnten. Es ist bisher jedoch ein solcher Nachweis niemals erbracht worden, im Gegentheil sprechen die vorliegenden Beobachtungen gegen eine solche Möglichkeit).

700. Die Ueberlegung, dass man möglicherweise Organismen durch Färbung in Ahnlicher Weise für die sichtbaren Strahlen empfindlich machen könne, wie sie es für ultraviolette Strahlen sind, dass man sie also gewissermanssen sensibilisiren könne, gab den Anstoss zu einer Reihe von Versuchen über fluorescirende Stoffe und zur Auffindung von specifischen Wirkungen solcher. Ich lasse zunächst eine Liste der einschlägigen Literatur folgen.

G. Busck, Die photobiologischen Schalblatoren und Ihre Eiweissverbindungen. Biochem. Zs. L. p. 425 (1906): Ueber die Pathogenese des Buchweizenexanthems. Mitthell. aus Finsens med. Lichthestitut Heft 9, 1904. — G. Busck und H. von Tappeingr, Ueber Lichtbehandlung blutparasitürer Krankheiten, D. Arch. L. klin. Med. 87, p. 08 (1900). — Z. Dalmady,

¹⁾ Man vargielche auch die übrigo Literatur über Senzibilizirung und Finorecons. Kayser, Specimusele, 17.

Ueber die Bedeutung finorescironder Stoffe in der Medicin. (Ungarlach) Budapeati Ory. Uja. 9p. 553-586 (1904). - R. Dax, Ueber den Verlauf der photodynamischen Erschelmusen bel alcalischer, neutraler und saurer Reaction. D. Arch. f. kiln. Med. 87. p. 305 (1980). --G. Droyer, Sonaiblilidrung von Mikroorganismen und tierischen Geweben. Mitthell, aus Florens med, Liebtinstitut Haft 7. p. 132 (1904); Liebtbehandlung nach Scendbillsfrung. Dermatolog. Zs. 1908, Haft 10. - Eddlafsen, Experimentallo Beitrago zum Studium der oxydirenden Wirkung fluoreseirender Stoffe. Weitere Untersuchungen über die Wirkung des Sonnonlichtes auf fluorescirende Substanzen. Münch. med. Wechenschr. 51. Nr. 56 (1904); -Rasinger, Ueber die Wirkung photodynamischer (fluoroscironier) Stoffe auf Prolemplize. Diss. München (1005). — H. Fleischmann, Die bei der Priicipitation beteiligten Substausen in ibram Verhalten gegenüber photodynamischen Stoffen. Münch, med. Wochenschr. 59, Nr. 15 1905. - Flexner and Neguchl, The effect of cosin upon tetning-toxine and upon tetange in rate and pigs. Journ. of. exp. Med. 8. Jan. 1000.* - E. Hortel, Ueber Beginfluoring dos Organismus durch Licht, speciell durch die chemisch wirksamen Straiden. f. aligemeine Physiol. 4. (1904); Uober physiol. Wirkung von Strablen verschiedener Wolkenlange. Zs. f. allgem. Physiol. 5. p. 557 (1905). - R. Jacobsohn, Ucher die Wirkung fluorescirender Stoffe auf Flimmerspithel. Za. f. Biolog. 41. p. 441 (1901). -A. Josionek u. H. von Tappeiner, Zur Behandlung der Hautearshome mit Aueresalrendon Stoffen. D. Arch. f. klin. Med. 82. p. 223-227 (1905). - A. Jodibanor, Ueber die Wirkung photodynamischer (finoreseirender) Substanzen auf Paramäsien und Ensyme bei Rantgon- und Radiumbertrahlung. D. Arch. f. klin, Med. 80. p. 488 (1904). - A. Joddbauter u. H. v. Tappeiner, Die Beteiligung des Sanerstoffs bei der Wirkung fineressironder Stoffe. D. Arch. f. klin. Red. 89. p. 520-540 (1905); Die photodynamische Wirkung von Queckeliberoxalet (Edersche Lisung) in Gegenwurt von finoreschenden Verbindungen. Herchem. Ges. 88. p. 2002-2000 (1005); Ueber die Wirkung des uitravioletten Idehtes und Enzyme (Invertin). D. Arch. klin. f. Hod. 87. p. 873 (1990); Wirkung der fluoressirenden Stoffe auf Spalt- und Fadenpilze. D. Arch. f. klin. Med. 84. p. 529-540 (1905); Uober die Wirkung des Lichtes auf Ensyme in Sauerstoff- und Wasserstoffatmosphäre, vorglichen mit der Wirkung photodynamischen Stoffe. D. Arch. f. klin. Med. 85, p. 856—894 (1996); Weltere Untermobungen, ob eine Dankelwirkung der fluoreseirenden Stoffe statt hat. 1). Arch. f. klin. Med. 85. p. 895-808 (1905); Ueber die Wirkung finoreseirender Stoffe auf Toxine. II. Arch. f. klin. Hed. 85. p. 399-415 (1906). - A. Jodibauer u. G. Busck, Uchar die Wirkung von Fluorescoin und Fluoresceinderivaten im Lichto und im Dunkeln. Arch. Interude pharmacodynamie. 15. p. 208-278 (1908). - A. Jodibanor, Unber die Wirkung des Lichtes auf Formente. Nach gomeinsamen Versuchen mit H. von Tappeiner, Sitzber. der Ges. f. Morphol. und Physiol, in München 1906, p. 51-64; Unber die Bedeutung der Sauerstoffanwesenheit bei der photochomischen Beaction im Edorschen Gemisch und in Eisenoxydlosungen. Zs. physic. Chem. 59. p. 515-581 (1907). - A. Jodibaner und IL von Tappeiner, Ueber die Bedeutung des Sauerstoffs bei der photodynamischen Wirknug fluorencirender Stoffe. Minch. med. Wochenschr. 51. Nr. 20 (1004); Ueber die Ablikugigkeit der Wirkung fluorescironder Stoffe von Ibrar Concontration. D. Arch, f. klin. Med. 86, p. 408-478 (1996). — J. Karamitsas, Ueber die Wirkung des Lichtes auf Peroxydese und die Sensibilistrang durch fluoreschrende Stoffe. Dies. München, 87 pp. 1907. — B. Kolstor, Studien über die Einwirkung gewisser Lichtstrahlen auf sonsibilisirtes Gewebe. Mitth. aus Finness med. Lichtimeticut 1900, Heft 10.* - Ledonx-Lobard, Action de la lumifore sur in texicité de l'écaine et de quelques autres substances pour les paramécies. Ann. de l'institut Pasteur 16. p. 587-504 (1902). - Lichtwitz, Uober die Wirkung finoreachrender Stoffe auf normale und hamolytische Bera. Münch. med. Wochenschr. 51. Nr. 80 (1904). - L. Locher, Ueber die Wirkung einiger photodynamischer Substanzen auf Hefe etc. Dies. München 1906. - H. Noguehi, The photodynamic action of ecaine and arythrogine upon snake youons. June ... of experm. Med. S. March 1996. - F. Osthelder, Einige Boobachtungen liber die Photodynamische Wirkung auf Zellen. Dies München 1907. - H. Pfoiffer, Uober die Wirkung des Lichtes auf Rosin- Blutgemische. Wien. klin. Woohenschr. Nr. 8 n. Nr. 0 1905. J. Pinnow, Die photodynamische Zersetzung der Jodwesserstoffsture, ein Beitrag zur Kanntniss der Senzibilatorenwirkung. Journ. pract. Chem. (2) 68. p. 289-259 (1901). - Ber.

chom. Ges. 84. p. 2528-2545 (1901). - W. Quiring, Weltere Untersuchungen über die Wirknus fluoreseironder Stoffe auf Labforment. Dies. München 1905. - O. Baab, Ueber die Wirkung fluoreseirender Stoffe auf Infusorion. Zs. f. Blolog. 89. p. 537-550 (1000) - lb. 44. (1902). - F. Rohm, Ucber die Einwirkung fluoreschrender Stoffe auf das eiweinspaltende Ferment Papain (Papayotin). Diss. München 1908. 20 pp. Kastner und Kallweg. -H. Riogner, Ueber die Wirkung photodynamischer Substanzen auf Labferment. Dies München 1904. - Sacharoff und Sachs, Ueber die hömolytische Wirkung der photodynaminchen Stoffe. Münch. med. Wochenschr. 59. p. 207 (1908) - H. Salvondi, Ueber die Wirkung der photodynamischen Substanzen auf weisse Blutkürperchen. D. Arch, klin. Med. 87. p. 356 (1906). - S. Schmidt-Nielson, Die Enzyme, namentlich das Chymosin, Chymosigen und Antichymosin, in ihrem Verhalten zu conzentrirtem electrischen Lichte. Hofmeisters Beitr. z. chem. Physiolog. 5, p. 355-577 (1904). - E. Beckel, Ucher die Abspeltung von Jod aus Jodkaliumgeletino im Lichto. Disa München 20 pp. 1900. - W. Straub, Uober chemische Vergänge bei der Kinwirkung von Licht auf fluoreseirande Substanzen und die Bedeutung dieser Vorgange für die Giftwirkung. Münch. med. Wechenschr. 51. Nr. 25 (1904); Ueber den Chemianus der Wirkung beliehteter Eesinlösung auf exydable Substanzen. Arch. f. exp. Path. u. Pharm. 51. p. 888-300 (1904). — E. Stark, Uober die Einwirkung fluoreseirender Stoffe and Diastage. Dies. München 1908, 23 pp. C. Wolf. - H. von Tappelner, Ucber die Wirkung finorescirender Stoffe and Infusorion. Minch, med. Weebenschr. 47. No. 1 (1900). - H, von Tappein er und A. Jesionok, Thorapentische Vorsnohe mit fluorescirenden Stoffen. Münch, med. Wochenschr. 50. Nr. 47 p. 2042 (1908). — H. von Tap pointer, Ueberdie Wirkung fluorescirender Bullstanzen auf Formante und Toxine. Ber. Chem. Ges. 86. p. 8085—8088 (1908); Zur Kenntniss der lichtwirkenden (fluoreseirendem Stoffe). D. mod. Wechenschr. 80. p. 579.--550 (1904). - H. von Tappelner und A. Jodlbaner, Ueber die Wirkung der photodynamischen (fluorescirenden) Stoffe auf Protosoen und Enzyme. D. Arch. f. klin. Med. 80 p. 427-487 (1904). - H. von Tappelner, Ueber das photodynamische und optische Verhalten der Authrachinone. D. Arch. f. klin. Med. 89. p 217-222 (1905); Ucher die Besichungen der photodynamischen Wirkungen der Stoffe der Fluoressehreibe zu übrer Fluoressenzhelligkeit und ihrer Lichtempfindlichkeit. D. Arch. f. klin. Med. 88. p. 478 (1906). — H. von Tappeiner and A. Jodlbanor, Die sensibilisirende Wirkung fluorescirender Substanzen. Gesammelte Untersuchungun, VIII und 210pp. 8º Leipzig. F. Vogol 1907. - O. Tillmetz, Uebur die Einwirkung fluoreseirender Stoffe unf den Invertirungsprozess. Dies. München 1908, 21 pp C. Wolf.

Die Hauptthatsachen, die in den genannten Untersuchungen gefunden wurden, sind nun die folgenden.

O. Raab ist der erste, der bei einer auf Veranlussung von Tappeiner in dessen Laboratorium ausgeführten Untersuchung gefunden hat, dass gewisse Infusorien im zerstreuten Tageslicht bei Gegenwart von verdünnten Lösungen fluorescirender Substanzen getötet werden, während die gleichen Substanzen im Dunkeln gänzlich wirkungslos sind. 1) Diese Beobachtungen sind dann von Tappeiner, Jodibauer und einer Anzahl ihrer Schüler weiter verfolgt und über ganze Klassen von fluorescirenden Substanzen ausgedehnt worden. Hierbei zeigte sich, dass auch Enzyme, ferner eine Anzahl Toxine (Ricin, Crotin, Diphtherie- und Tetanustoxin) bei Gegenwart von fluorescirenden Substanzen in ihrer Wirkung gehemmt werden. In weniger hohem Maasse werden Spaltpilze, Fadenpilze und rothe Blutkörperchen beeinflusst; auch sollen die Zellen gewisser thierischer Gewebe sowie diejenigen bösartiger Neubildungen (Carcinome) durch die Wirkung fluorescirender Körper (photodynamische Wirkung) beeinflusst worden. Ferner haben Straub 1), Pinnow 1) und gleichzeitig Tappeiner und Jodibauer

¹⁾ O. Raab, Za. für Biologie 89. p. 588 (1900).

¹⁾ W. Straub, Münch. med. Wochenschr. 1904 No. 25, siche das Verzeichules.

²⁾ J. Pinnow, Ber, cham, Ges. 84, p. 2528 (1901).

nachgewiesen, dass auch eine Einwirkung der meisten fluorescirenden Stoffe in wassriger Lösung auf gewisse einfache chemische Vorgänge besteht. So findet in Gegenwart von fluorescirenden Körpern eine Oxydation statt, zumal von Jodiden, die im Dunkeln ausbleibt und ohne die Einwirkung der fluoreschrenden Körper gering ist. Ein Gemenge von Ammoniumoxalat-Quecksliberchlorid wird unter Calomelbildung beeinflusst u. a. m. In vielen, jedoch nicht in allen derartigen Fällen ist die Wirkung an die Gegenwart von Sauerstoff gebunden, stets dagegen bei Enzymen und Organismen.

Es sind immer diejenigen Strahlen wirksam, die von dem benutzten fluorescirenden Körper absorbirt werden. Jedoch handelt es sich nicht um eine gewöhnliche Sensibilisirung in dem Sinn, als ob die benutzten Farbstoffe nur die Absorption vermittelten, es sind vielmehr nur die fluorescirenden Körper wirksam. Von den photographischen Sensibilisatoren sind in gleicher Weise nur diejenigen activ, die in wässriger Lösung fluoresciren; nicht fluorescirender sind unwirksam. Umgekehrt erweisen sich stark photodynamisch wirksame Körper als photographisch unwirksam.

Sehr starke "photodynamische" Wirkung zeigten: die Gruppe des Acridins, des Phenoxazius und des Thiazius, ferner des Phenylchinaldin.

Starke Wirkung: die Gruppe des Fluoresceins und Xanthons, des Anthracens, ferner das Harmalin.

Massig starke Wirkung: die Derivate des Phenazins, die Chinolinfarbstoffe, das Hydrastinin.

Schwache Wirkung: die Naphtalinderivate und die Chininsalze.

Keine Wirkung: das Aesculin, Fluorindinsulfosaure.

Diese Angaben beziehen sich auf die Wirkung auf Protozoen. In Boxug auf andere Organismen und chemische Prozesse verhalten sich die genannten Kürper zum Theil anders.

Vergleicht man die "photodynamische" Wirksamkeit in jeder der obigen Reihen, so zeigt sich das überraschende Resultat, dass sie in jeder Gruppe um so stärker wird, je geringer die Helligkeit des Fluorescenzlichtes ist, aber völlig verschwindet, sobald die Stärke des (sichtbaren) Fluorescenzlichtes unter eine gewisse Grenze gesunken ist. Hieraus und aus directen Versuchen mit Fluorescenzlicht schliessen Tappeiner und Jodlbauer, dass es nicht das Fluorescenzlicht an sich sei, das die "photodynamische" Wirkung ausübe, sondern dass eine secundäre Wirkung vorliege. Diese steigt bei einzelnen Körpern beständig mit der Concentration, bei anderen (Methylenblau, Fluoresceine) geht sie durch ein Maximum.

Eine Erklärung für die angegebenen Erscheinungen ist bisher noch nicht gefunden. Ledoux-Lebard 1) hat die Entstehung giftiger Bleichungs-

¹⁾ A. Ledoux-Lebard, Action de la lumière sur la toxidité de l'écoine. Ann. du l'Istet. Pasteur 16. p. 887 (1902).

roducte, Straub die intermediäre Bildung von Peroxyd heranziehen wollen Allein Tappeiner und Jodlbauer glauben beide Erklärungsweisen wideragen zu können. Sie berufen sich auf die Arbeit von Gros') und flauben, dass ähnlich wie bei Gros eine katalytische Wirkung der fluoreschrenden Körper vorliege. Man hätte also vorläufig zu denken, dass, ähnlich wie es weiterhin bei Besprechung der Theorie der Fluorescenz erörtert werden wird, der fluorescirende Körper im Licht in zwei Modificationen vorkommt. Die eine bewirkt die Absorption, durch die zweite oder durch den Uebergang der zweiten in die erste wird das Fluorescenzlicht hervorgerufen. Die zweite Modification ist katalytisch wirksam. — Endlich ist auch sehon die Meinung ausgesprochen worden, dass möglicherweise die fluorescirenden Körper im Lichte radioactiv würden. Die Ionisirung fluorescirender Lösungen im Lichte könnte als Stütze einer solchen Ansicht herangezogen werden. Alleiu es fehlt allen solchen Theorien vorläufig noch an festem Boden.

Für weitere Einzelheiten muss auf die oben angegebene Literatur verwiesen werden. Man vergleiche auch die Darstellung der Theorien der Fluorescenz.

h) Einfluss des Lösungsmittels.

701. Bereits den ersten Beobachtern ist der Einfluss aufgefallen, den das Lösungsmittel sowohl auf die Intensität wie auf die Farbe der Fluoresconz besitzt. Einzelne Substanzen, die fest gar nicht fluoresciren, thun dies in bestimmten Lösungsmitteln, während andere Lösungsmittel unwirksam sind. Ich erwähne die Alteren Angaben nur ganz kurz. Stokes 7 fand, dass zahlreiche von ihm untersuchte Farbstoffe in verschiedenen Lösungsmitteln verschieden fluorescirten, dabei Anderte sich häufig auch das Absorptionsspectrum, . Diese Wahrnehmungen wurden dann fast von allen Beobachtern wiederholt, besonders ausführlich von Pierre); es gelang jedoch nicht, eine Regel aus-Andig zu machen. Hagenbach) weist auf die Wichtigkeit einer genaueren Untersuchung dieses Punctes hin und stellt die Beobachtungen zusammen, die er bei der Untersnehung von 30 Substanzen gemacht hat. Er findet, dass bei einigen Kürpern das Lösungsmittel ohne Einfluss auf die Fluorescenz ist, so z. B. bei Lösungen von salpetersaurem Chrysanilin in Aether und in Schwefelsture, bei atherischer und alcoholischer Lösung des Orseillefarbstoffes, bei whesriger und alcoholischer Lösung von Aesculin und Fraxin u. a. m.

In anderen Fällen zeigt sich ein Einfluss des Lösungsmittels in einer Verschiebung der Absorptionsmaxima oder auch in einer Verschiebung der Maxima der Fluorescenz. Für die erstere vergl. man die Darstellung in Bd. III § 54—89 p. 80 n. f. dieses Handbuches. Beispiele für die zweite Er-

¹⁾ O. Gros, fiber die Lichtempfindlichkeit des Fluoresceins, seiner substituierten Derivate sowie der Loukobasen derselban. Zs. physic, Ohem. 37. p. 157—102 (1901).

²⁾ Vergl. § 586. p. 860. 8) Vergl. § 598. p. 877.

⁴⁾ E. Hagenbach, Versuche über Fluorescenz. Pogg. Ann. 146. p. 588 u.f. (1872). — Fernere Versuche über Fluorescenz. Pogg. Ann. Jubelband p. 808—814 (1874)

scheinung sind Auszüge von Klenruss in Schwefelkohlenstoff, Terpentinül, Alcohol und Aether. Alle vier zeigen 5 Maxima, jedoch liegen die Maxima beim Schwefelkohlenstoff am weitesten nach dem rothen Ende des Spectrums. Hag en bach kommt bei dem Vergleich der Beobachtungen un Lösungen von Klenruss und von Purpurin und Phtalsäure in verschiedenen Lösungsmitteln ferner zu dem Schlusse, dass nicht in allen Fällen, wo man eine Verschiebung der Absorptionstreifen beobachtet, auch eine Verschiebung der Fluorescenzmaxima eintrete. Eine bestimmte Regel ergiebt sich auch hier noch nicht.

Es liegt offenbar eine vollständige Analogie mit den Beobachtungen an Absorptionsspectren vor, und man bat zu unterscheiden zwischen einem von chemischen Nebenwirkungen unabhängigen und einem im Wesentlichen chemischen Einfluss.

Die gleichen Beobachtungen über Verschiebung von Fluorescenzmaxima in verschiedenen Lösungen macht gleichzeitig mit Hagen bach auch Morton 1), und zwar au Lösungen der von ihm Thallin (Thallen) und Petrollucin (Petrollucen) genannten, aus Petroleum hergestellten Körper, ferner für Chrysen und eine Reihe weiterer Substanzen. Chrysen zeigt z. B. fünf Banden, die immer mehr nach Roth sich verschieben, wenn man von dem festen Körper zu Lösungen in Chloroform, Benzol, Terpentin und Aether übergeht. Man findet bei Morton auch Zuhlenngaben über die Grösse dieser Verschiebung, die jedoch sehr ungenan sind.

Eine Reihe weiterer Angaben über den Einfluss des Lösungsmittels findet man bei Lommel²) und bei Lubarsch³). Letzterer findet z. H. im Gegensatze zu Lommel, dass das Spectrum von wässriger Ecsinlösung von dem Fluorescenzspectrum der alcoholischen Lösung verschieden ist. Das Maximum liegt im Wasser weiter nach dem Violett als im Alcohol. Achnlich verhalten sich Lösungen von Purpurin und Auszüge von Kienruss.

702. Mittlerweile hatte Kundt⁴) die nach ihm bekannte Regel für die Verschiebungen der Absorptionsstreifen in verschiedenen Lösungsmitteln aufgestellt. Es lag bei dem engen Zusammenhange zwischen Fluorescenz und Absorption nahe, auch die Fluorescenz von dem gleichen Gesichtspuncte aus zu untersuchen. Dies thut Stenger⁵).

¹⁾ H. Morton, Finorescent relations of anthracene and chrysogene. Chem. News 26. p. 109—201 (1872). — Uchor die Finorescens einiger fester Kohlenwasserstoffverbindungen im Steinkohlentheer und Petroleumrückständen. Pogg. Ann. 48. p. 292—297 (1873). — Phil. Mag. (4), 44. p. 345—349 (1873). — Finorescent relations of chrysene and pyrme. Chem. Nows. Bl. p. 85—36, 45—46 (1875). — H. Morton and H. C. Bolton, Investigation of finorescent and absorption spectra of the uranium salts. Chem. Nows. 28. p. 47—50, 113—118, 104—167, 283—294, 244—246, 257—250, 208—270 (1876).

²⁾ E. Lommel, Ueber Fluorescens. Wiedem. Ann. 8. p. 118-125 (1878). — Ueber Fluorescens. Pogg. Ann. 159. p. 514-586 (1876).

⁸⁾ O. Lubarsch, Usber Fluorescenz. Wiedom. Ann. 6, p. 248-207 (1870).

⁴⁾ A. Kundt, Ueber einige Beziehungen zwischen Dispersion und Absorption des Lichtes. Pogg. Ann. Jubelband p. 615—624 (1871).

⁵⁾ P. Stenger, Zur Kenntnies der Finoresemsorscheinungen. Wiedem. Ann. 38. p. 201-280 (1886).

Er untersucht Magdalaroth, Eosin und Fluorescein, stellt von diesen Normallösungen her und zwar von Eosin und Magdalaroth in Alcohol, von Fluorescein in ammoniakulischem Wasser aud fügt von diesen Ausgangslösungen jedesnud gleiche Mengen zu den verschiedenen Lösungsmitteln. Als solche benutzt er Aethylalcohol, Propylalcohol, Amylalcohol, Isobutylalcohol, Methylalcohol, Aceton, Benzol, Tolnol, Acther, Chloroform, Wasser, Schwefelkohlenstoff, soweit dies für die drei Substanzen möglich war. Es ergieht sich für Fluorescein in Propylalcohol, Aethylalcohol, Methylalkohol und Wasser die Gultigkeit der Kundt schen Regel für die Fluorescenz. Für Eosin gilt die Regel gleichfalls bei Anwendung von Amylalcohol, Isobutylalcohol, Aethylalcohol, Propylalcohol and Wasser. Asther mucht jedoch als Lisungsmittel eine Ausnalune. Auch bei Magdalaroth stimmt die Regel für alle genannten Lösungsmittel, ausgenommen das Wasser, in welchem sich Magdaleroth abnorm verhalt und Chloroform, das wieder wie Acther eine Ausnahme macht. In kaltem Wasser löst sich das Magdalaroth nur wenig. Erwärmt man aber, so losen sich erhebliche Mengen, die auch nicht wieder ausfallen, wenn man wieder abkahlt. Die kalte und die warme Lösung zeigen sich jedoch verschieden. Die warne uthert sich den alcoholischen Lösungen und flagrescirt stark, wie sie auch stark absorbirt. Bei der kalten findet das Gegentheil statt. Eine besondere Stellung nehmen unch die Lösungen in Benzol und Schwefelkohlenstoff ein. Bei beiden erfährt nämlich des Absorntionswectrum eine vollständige Veränderung, indem die einfachen Absorptionsstreifen in mehrere aufgelöst werden; dem entspricht eine starke Verschiebung des Fluorescenzmaximums, die mit einer Intensitätsabnahme verbunden ist.

Die früheren Beobachtungen hült Stenger für nicht beweisend, da sie durchweg mit zusammengesetzten und chemisch nicht genan definirten Substanzen, wie Lakmus, Orseille etc. angestellt seien, deren Componenten in den verschiedenen Lösungsmitteln verschieden löslich seien. Auf diese Weise sei der Vergleich stats bei verschiedenen Concentrationen vorgenommen worden.

E. Wiedemann!) betont gegenüber Stenger die chemische Seite des Lösungsvorgunges. Er ist der Meinung, dass Hydratbildungen etc. die "Dämpfung" der im Lösungsmittel fluorescirenden Molecule in complicirter Weise beeinflussen und die Aenderungen des Fluorescenzlichtes herbeiführen.

Stenger²) hält dies jedoch nicht für richtig. Er stützt sich dabei auf Versuche mit Gemischen von verschiedenen Lösungsmitteln. Mit Toluol, Schwefelkohlenstoff, Alcohol, Benzol, Xylol, Terpentinöl wird die Stärke der Absorption und Fluorescenz um so grösser, je grösser der Procentgehalt Alcohol ist, in dem man Naphtaliuroth löst. Da nun der Farbstoff sich gut in

E. Wiedemann, Zur Machanik des Leuchtans. Wiedem. Ann. 87. p. 177—248 (1880).
 Ueber Fluorescenz und Phosphorescenz Erl. Bor. 1887.

²⁾ F. Stenger, Usber Gesetzmässigkeiten im Absorptionsspectrum. Wiedem. Ann. 88. p. 577-586 (1888).

Alcohol, schlecht in den anderen Lösungsmitteln löst, so glaubt Stenger, dass die "Disgregation" in Alcohol und den anderen Lösungsmitteln verschieden sei, da man nicht gleiche Verbindungen in chemisch so verschieden. Medien annehmen dürfe. Eine Stütze hierfür erblickt er auch in den von Goppelsröder zu seiner "Capillaranalyse" benutzten Erscheinungen!)

708. Knoblauch²) hat die Beobachtungen Stengers auf zahlreichere Substanzen ausgedehnt. Er bestimmt jedoch nicht wie Stenger die Lage der Fluorescenzmaximums, sondern er schätzt die Farbe der verschiedenen Lönngen und die Helligkeit. Bei Magdalaroth und bei Eosin wird diese Helligkeitsmessung photometrisch vorgenommen. Für jede Substanz werden die benutzten Lösungsmittel dann nach der Helligkeit des in ihnen auftrotenden Fluorescenzlichtes geordnet. Ich gebe hier die Tabelle der von Knoblauch geschätzen Fluorescenzhelligkeiten in den verschiedenen Lösungsmitteln. Diese sind nach

Substans	Loumer	mittel	Wasser	Glycarin	Methylal- cobol	Aethylalcohol	Aceton	Isobuty!-	Amylal-	Chloroform	Richmed	Aethylither	Petrolather	Geletine	Xylol	Toluol	Benzol
Magdalaroth .	. ,				4	4			8	2				8		1	1
Ecsinnatrium			1	2	0	15			4								
Phenosafrania			1	6	7	9	11	0	10	5	8			,	4		2
Fluoresceinlithiu	ım.		1	8	5	4			1					1			
Fluorescoin .		·	ì		1	2			В					İ			
Chrysolin			2	8	8	8		3	1		J			ļ	ł	1	i
Chrysanilin .					1	2			8		H		l	ľ	ĺ		
Curcumin					1	2		8	4					}			
Aesculin			8	8	8	D	1	8	2								
8-Phenymaphtyl	ami	π.	1			ō	3	8	4			2			1	1	1
Phonanthron .						1		1									
Anthracon .						4	8	5	4	1		4	2		6	6	
Potroleum .		٠				6	4			1		8	3		8	6	5

abnehmenden Dielectrisitätsconstanten geordnet. Die Zahlen bedeuten relative Helligkeiten bei gleicher Concentration und Erregung mit der gleichen Quelle. Die schwächste Helligkeit ist 1.

Aus dieser Tabelle kann man nun zunächst gar keinen Schluss ziehen, ausser der alten von Pierre aufgestellten banalen Regel, "dass das Lösungsmittel die Fluorescenz beeinflusse". Indess darf man auch gar nicht erwarten, eine derartige Regel zu finden, da die Zahlen schon deshalb nicht vergleichbar sind, weil auf die Farbänderung des Fluorescenzlichtes keins

¹⁾ F. Göppelsröder, Capillar-Analyse. Sop. Abddr. aus: Mitthellungen der Section für chemischen Gewerbe des k. k. technologischen Gewerbe-Museums Wien. c. Jahr, Selestverlag. (1889). 64 pp. — Mitth. 2. p. 86—114 (1888). — Mitth. 8. p. 14— 40 (1889). — Bellagen desu: 80 pp. 8° Milhausen, bei Wenz und Peters 1889. Daselbat die weiters Literatur.

²⁾ O. Knoblauch, Ueber die Fluorescenz von Lösungen. Wiedem. Ann. 54. p. 193-220 (1895).

Blicksicht genommen ist. Man sieht auch, dass die Anordnung der Lösungsmittel nach der Grösse der Dielectricitätsconstante ohne Einfluss ist, da man die Verticalcolumnen beliebig vertauschen kann. Ein gleichmässiger Gang der Helligkeitszehlen ist auf diesem Wege nicht zu erreichen.

Knoblauch sucht die scheinbare Regellosigkeit des Verhaltens der verschiedenen Lösungsmittel nun auch theoretisch zu begründen. Er unterscheidet verschiedene mögliche Einflüsse des Lösungsmittels.

- 1. Das Lösungsmittel kann mit der gelösten Substanz eine chemische Verbindung eingehen. Derartige Aenderungen lassen keine Berechnung zu, sie müssen im allgemeinen Falle unberücksichtigt bleiben.
- 2. Das Läsungsmittel bedingt für die gleiche Substanz die Association des gelösten Körpers, die ihrerselts wieder die Intensität der Fluorescenz bedingt. Diese letztere hüngt also von der Dielectricitätsconstante des Lösungsmittels ab.
- 3. In der gleichen Weise wie die Schwingungsdauer eines kngelförmigen Resonators hängt auch die Schwingungsdauer der absorbirenden und fluorescirenden Molecel von der Dielectricitätsconstante des umgebenden Mediums ab. Es folgt daraus die Kundtsche Regel für Absorption ebenso wie für Fluorescenz 1).
- 4. Soll der Betrag des absorbirten Lichtes, welcher in Fluorescenzlicht umgewandelt wird, vom Lösungsmittel abhängen.
- 5. Soll die Intensität des Finorescenzlichtes umgekehrt proportional sein dem Quadrate des Brechungsexponenten des Lösungsmittels.
- 6. Soll die Dümpfung der schwingenden Molecule von der Natur des Lösungsmittels abhängen.

Die Combination aller sechs Pankte, die von Fall zu Fall variiren und sich nicht vorher bestimmen lassen, dient nun zur Erklärung der scheinbaren Regellosigkeit. Man wird den 1. Punkt natürlich zugeben, 2. bliebe, wie im Abschnitt d ausgeführt worden ist, erst noch zu beweisen, 3. ist sicher nicht allgemein zutreffend, 4. ist gleichfalls hypothetisch, 5. trifft nur unter speciellen Voranssetzungen zu und 0. endlich ist auch durchaus Hypothese.

Es ist jedoch ziemlich nebensichlich für den jetzigen Zweck, welchen Werth man den Ueberlegungen 1 bis 6 beimessen will, da das Resultat ein durchaus negatives ist. Die Verhältnisse liegen also ebenso wie bei der Kundtschen Regel für die Absorptionsstreifen. Es liegt offenbar eine Gesetzmüssigkeit vor, allein dieselbe wird in den meisten Fällen durch andere Einflüsse überdeckt.

i) Vergl. dieses Handbuch, Bd. III. p. 85, § 61. Zu den dort gegebenen Versuchen sind in neuester Zeit noch weitere hinzugekommen, in denen die optische Rosennuz fein vertheilter Metalle in ihrer Abhängigkeit vom Brechungsaxponent des umgebenden Mediums untersucht wird. Eine Uebersicht fludet man s. B. in B. Wood, Physical Optics, New York, 1905, Macmillan, p. 487.

Eine Bestätigung der Kundtschen Regel finden auch Kehrmann und Flürschein in, die zahlreiche Substanzen in Wasser, Alcohol, Aceton, Acther Benzol, Essigester lösen. Die Farbe wandert mit der Zunahme des molecularen Brechungsvermögens nach dem blauen Ende des Spectrums.

704. Im Zusammenhange mit chemischen Untersuchungen sind ferner zahliese Beobachtungen über den Einfluss des Lösungsmittels gemacht worden. Auch hier hat sich jedoch keine durchgreifende Gesetzmässigkeit ergeben, vielmehr zeigt sich die Complication der Erscheinung besonders deutlich. Ich führe deshalb nur einige Beispiele au, wo entweder der Einfluss des Lösungsmittels ein besonders auffälliger, oder die Erscheinung eingehender untersucht worden ist.

So haben Kehrmann und Messinger 7) bei Untersuchungen über das Aminophenylphentriazon starke Aenderungen der Fluorescenzfarbe nach dem Lösungsmittel beobachtet.

Kauffmann und Beisswenger³) fluden, dass 3-Aminophtalicid in Wasser und Alcohol grün, in Benzol oder Ligroin dagegen violett fluoreseirt. Sie finden ferner, dass die verschiedensten Körper ühnliche Farbwechsel aufweisen, die sie "Fluorescenzwechsel" nennen. Das einzig gemeinsame aller Körper ist der Benzolring und die Aminogruppe⁴). Alle untersuchten Körper zeigen sowohl eine Aenderung im Absorptionsspectrum wie im Fluorescenzspectrum, die jedoch nicht der Kundtschen Regel folgt. Das Moleculargewicht ist ferner in den associirenden Lösungsmitteln das gleiche; eine Tantomerie glauben die Verf. ausschliessen zu können. So kommen sie zu der Folgerung, dass Zustandsünderungen am Benzolring den "Fluorescenzwechsel" vorursachen.

Eingehender wird das Dimethylnaphteurhodin untersucht, dessen Lösung in Alcohol rothorange, in Ligroin grün fluorescirt. Es wird mit einer Quecksüberlampe beleuchtet und der Körper, in verschiedenen Lösungsmitteln gelöst, gleichzeitig in zahlreichen Gefässen geprüft. Die Gefässe werden nuch Spectralineben geordnet. Die folgende Tabelle giebt das Resultat. In der zweiten Columne steht die Dielectrizitätsconstante des Lösungsmittels nuch Drude.

Andere Amine geben theils dieselbe, theils eine ühnliche Farbenfolge. Man sieht, dass mit steigender Dielectrizitätsconstante im Allgemeinen die Farbenach dem rothen Ende des Spectrums rückt, allein die Regel gilt nur im

¹⁾ F. Kehrmann et Flürschein, Relation entre la longueur d'onde de la lumière fluorescente d'un colorant et le pouvoir réfringent moleculaire des dissolvents. Arch. sc. phys. (4) 10. p. 84—86 (1900). Ucher Fluorescens. Bar. chem. Ges. 87. 8561—3583 (1904).

²⁾ F. Kehrmann and Messinger, Cham. Ber. 25. p. 900 (1872).

H. Kauffmanu und A. Beisswenger, Ueber das 3-Aminophtalimid. Ber. chem. Ges. 36. p. 2404—2407 (1903).

⁴⁾ H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ueber Fluorescenz. Ber. chom. Ges. 67. p. 2612—2617 (1904). — Lösungsmittel und Finorescenz. Zs. physic. Chom. 50. p. 250—264 (1904).

Dimethylnaphteurhodin.

THE TRANSPORTER		-		ni=	STA		
I.Leungemittol						Dielectrisi- täiseonstante	Fluorescenzfarbe
Ligrain						1.80	
					•		grün
Acthor					•	4.50	\ "grunstichig" golb
Benzol						2.26	
Benzoesaurelit	hyle	ute	76			0.04	1)
Oxniesuredisth						4.05	} golb
Pyridin					i	8.08	(
Accton					Ī	12.4	lí
					•	20.7	orangegolb
IAvulineaurou	шу	CBI	.01	•	•	20,7	11
Denselementa						48.0	
Benzyloyanid	•	•	•	•		15.0) orango
Acthylalcohol						21.7	11
Methylalcohol						32.5	rothoranga

Grossen und Ganzen. Kauffmann und Beisswenger prüfen verschiedene Erklärungsmöglichkeiten. Die Annahme einer Association verwerfen sie auf Grund von Moleculargewichtsbestimmungen in verschiedenen Mitteln. Dass es die verschiedene Dissociation in den einzelnen Mitteln nicht allein sei, die den Wechsel bedinge, schliessen sie aus dem unvollkommenen Parallelismus zwischen dem Gang der Dielectrizitätsconstante und der Farbe. Sie glauben daher, dass zwar die verschiedene Dissociation eine grosse Rolle spiele, dass jedoch die Natur des fluorescirenden Stoffes von ebenso grossem Einfluss sei wie die Dielectrizitätsconstante,

Gegen die von Kauffmann und Beisswenger ausgesprochene Ansicht, dass der Fluorescenzwechsel auf Aenderungen am Benzolring beruhe, hat Kehrmann') Einwendungen erhoben. Er untersucht zwei- und dreikernige Benzolderivate und sucht zu zeigen, dass der Platzwechsel orthochinoider Bindungen den Fluorescenzwechsel bedinge, dass also doch eine Art von Tautomerie vorliege. Dies erkennen Kauffmann und Beisswenger') jedoch nicht an.

705. Ausser den genannten findet man noch Ausserst zahlreiche Angeben über Aenderung der Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmitteln in der chemischen Litteratur. Ich nenne noch Formänek⁵), der auch einige Regeln giebt, die jedoch nicht allgemein gelten. So giebt er an, dass Aethyl- und Amylalcohol im Allgemeinen die Fluorescenz verstärken, Wasser sie schwäche. Anilin als Lösungsmittel soll stets die Fluorescenz total aufheben.

Ueberblickt man die genannten Untersuchungen über den Einfluss des Lösungsmittels, so ist zunächst zu constatiren, dass bisher keine genaueren

¹⁾ F. Kohrmann, Ucher Fluorescens. Ber. chem. Ges. 87. p. 8581-5588 (1004).

²⁾ H. Kauffmann und Beisswenger, Zu Kohrmanns Doutung des Fluorescenswechsels. Ber, chem. Ges. 88, p. 798-704 (1905).

J. Formánek, Ueber die Fluorescens der Farkstoffe. Zeitschr. f. Farbenindustrie
 p. 142-169 (1906). — Die qualitative Spectralanslyse, 2. Aufl. Berlin 1005 bei Makenberger p. 219-228.

Beobachtungen vorliegen. Bei solchen müssten stets Helligkeitsmessungen mit Messungen der Aenderung der spectralen Lichtvertheilung parallel gehen. Keiner der Beobachter hat aber beide Seiten der Erschelnung genaner untersacht, geschweige gemessen. So fehlt es einstweilen noch an Material zur Aufstellung von Regeln. Es scheint, dass in allen Fallen chemische Einstüsse überwiegen. Daneben kommt die Kundtsche Regel vielleicht in irgend einer Weise ins Spiel. Endlich ist die Möglichkeit im Auge zu behalten, dass die gleichen Erscheinungen auftreten, fiber welche in Abschnitt II 8 051, p. 944 bei Gelegenheit der Liniensuorescenz berichtet worden ist. Weiter dürfte die Regel Hagenbachs, dass Aenderungen im Absorptionsspectrum auftreten können ohne gleichzeitige Aenderungen im Fluorescensspectrum und umgekehrt keine Geltung haben. Doch müssen erst genauere Versuche über diese Frage entscheiden. Endlich ist nichts darüber bekannt, ob nicht in Fällen angeblichen Verschwindens der Fluorescenz lediglich die Fluorescenz aus dem Bereich des sichtbaren Spectrums hinaus rückt, jedoch nicht zorstort wird.

1) Binfluss des Aggregatzustandes.

706. In naher Verwandschaft zum Einfluss des Lösungsmittels sieht der Einfluss des Aggregatzustandes und der Temperatur auf die fluoreseirenden Körper. Wir wollen zunächst den ersten besprochen. Dabei entsteht jedoch eine gewisse Schwierigkeit dadurch, dass man, wie in § 572 ausgeführt, eine scharfe Grenze zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz nicht ziehen kann. In den meisten Fällen fluoresciren die Körper in ungelöstem oder gasförmigem Zustande überhaupt nicht, sie zeigen vielmehr im festen Zustande messbares Nachlenchten d. h. Phosphorescenz. Ueber die Fluorescenz der Gase, die sich im Allgemeinen in ihrem Character gänzlich von der Finorescenz der Finssigkelten unterscheidet, ist bereits berichtet worden. Ra kommt linzu. dass in den seltensten Fällen die Beobachter zwischen Fluoresconz und Phosphorescenz der festen Körper einen Unterschied machen, atwaindem sie mit dem Phosphoroscop entscheiden, ob es alch um ein Leuchten messbarer oder nicht messbarer Dauer handelt. Wenn gesagt wird, dass die Körper fluoreseiren, so heisst das im Allgemeinen einfach, dass man sie während der Belichtung beobachtet hat.

Fast sümmtliche Beobachter aus der ülteren Zeit bringen Angaben über die Fluorescenz resp. Phosphorescenz der gelüsten und ungelüsten Stoffe. Ich nenne nur Stokes!) und Becquerel?), die zahlreiche Farbstoffe, Chinin, Anthracen, Uransalze, Platinsalze und Mineralien untersucht haben. Becquerel?)

¹⁾ Vergi. 6 586.

E. Bocquerel, La lumière, ses causes et ses offets.
 Bil. Paris 1807. — Vergi.
 595 p. 874 Anm.

E. Bocquerol, Mémoire sur l'analyse de la lumière émise par les composés d'uranium. Ann. chim. phys. (4.) 27. p. 589—570 (1872). — Rém. de l'Institut 40. (2) pp. 40, 1870 — Recherches sur les divers effets lumineux qui résultent de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. phys. (8) 55. p. 1—119 (1859).

insbesondere hat dabei festgestellt, dass es Körper giebt, die sowohl in festem wie in gelöstem Zustande fluoresciren, z. B. Uranverbindungen. Er hat ferner gefunden, dass häufig die Fluorescenzfarbe in beiden Aggregatzuständen verschieden ist und weiter, dass es sowohl Fälle giebt, bei welchen sich eine Dauer des Nachleuchtens mit dem Phosphoroscop au den festen Körpern nachweisen liess, wie auch solche, bei welchen dies nicht der Fall war. Z. B. hörte Urannitrat auf zu fluoresciren, als es geschmolzen wurde, die Platindoppelsalze zeigten zwar im Phosphoroscope Licht, allein dasselbe war von anderer Farbe als das Fluorescenzlicht. Farbstoffe und fluorescirende Körper fluorescirten in festem Zustande gar nicht oder nur schwach, z. B. Chinin, das fest nur schwach, geschmolzen stark leuchtete. Eine Fluorescenz von Gasen konnte Becquerel nicht nachweisen.

Diese Beobachtungen hat dann Hagenbach!) wiederholt und ausgedehnt. Er schließt, dass es alle möglichen Fälle gebe, und dass man aus dem Fluoresciren eines Körpers im festen oder flüßigen Zustande noch nicht auf sein Fluorescenzvermögen in einem anderen Aggregatzustande schließen könne. Z. B. fluorescire das feste Bariumplatineyanür, dagegen das gelöste nicht; das Urannitrat fluorescire fest stark, gelöst nur schwach; Photen, Malzzucker, der Curcumafarbstoff und das Brasilin fluoresciren in beiden Aggregatzuständen stark. In festem Zustande fluoresciren nur wenig: Aesculin, Chinin u. a. während sie gelöst stark fluoresciren. Nur in gelöstem Zustande fluorescirt endlich das Naphtalinroth. Somit giebt es alle Uebergänge von dem einen Grenzfall zum anderen. Hagenbach prüft dabei die betreffenden Körper im Phosphoroscop und bezeichnet als Fluorescenz nur solches Leuchten, dessen Dauer er in seinem Phosphoroscop nicht mehr nachweisen kann. Die Zeitgrenze ist dabei etwa 1/1300 Sak.

707. Die eingehandsten Untersuchungen über den Einfluss des Aggregatzustandes rühren von Wiedemann und G. C. Schmidt her. E. Wiedemann und G. C. Schmidt her. E. Wiedemann und Eintrocknen fluorescirende Lösungen in feste phosphorescirende Körper zu verwandeln. Eosin, Fluorescein, Magdalaroth Saffranin, Aescordin, Harmalin, Aesculin, Chininsulfat, Acridinchlorat lösen sich in gelatinirtem Wasser. Sie fluoresciren dann meist stärker als in rein wässriger Lösung. Lässt man die gelatinösen Lösungen eintrocknen, so leuchten sie nach, besonders lange Acridinchlorat und Chininsulfat. In manchen Fällen wird das Nachleuchten durch die Eigenphosphoresconz der Gelatine überstrahlt, die länger anhält. Auch ist die Sorte der Gelatine nicht gleichgültig. Gewöhnlicher Leim gibt längeres Nachleuchten als reine Gelatine.

¹⁾ E. Hagenbach, Fluorescons, Pogg. Ann. 148. p. 66—80, p. 282—257, p. 876—405, p. 808—588 (1872). — Untersuchung über die optischen Rigenschaften des Blattgrüns. Pogg. Ann. 141. p. 245—275 (1889). — Fernere Versuche über Fluorescons. Pogg. Ann. Jubelband p. 808—314 (1874).

²⁾ E. Wiedemann, Ucher Fluorescenz, I. Abh. Wiedem, Ann. 84. p. 440-468 (1888). — Sitzber, Phys., med. Soc. Erlangen 1887.

Gelatine mit kleinen Mengen Glycerin, die noch vollkommen plastisch ist, zeigt nach Zusatz von fluorescirenden Körpern Nachleuchten. Endlich kann man die gleiche Erscheinung auch mit einem sehr schnell laufenden Phosphoroscop nachweisen, wenn man gewöhnlichen wässrigen Leim mit fluorescirenden Körpern versetzt. Ebenso wie Gelatine verhalten sich andere Colloide, wie Eiweiss (mit Eosin) und Agar-Agar.

E. Wiedemann!) selbst, Schmidt?) und Stenger?) haben dann diese Versuche fortgesetzt. Es zeigt sich, dass die fluorescironden Körper in einen Zustand mehr oder weniger fester Lösung übergeführt werden können, und dass das Luminescenzvermögen erhalten bleibt, die Fluorescenz aber continuirlich in Phosphorescenz übergeht.

Es ist nun Wiedemann und Schmidt auch gelungen, diesalbe Eigenschaft für zahlreiche, besonders organische Körper nachzuweisen, die fest oder in filiasigen Lösungen kain merkbares Fluorescenz- respective Phosphorescenzvermögen besitzen. Ueber diese Untersuchungen ist bereits in § 420 p. 003 berichtet worden. Es scheint zunächst, duss durch sie die Finorescenz auch hinzichtlich des Verhaltens der festen Lösungen continuirlich in Phosphorescenz übergeführt werde. Die infolge ihrer chemischen Constitution fluorescenzfithigen organischen Verbindungen würden sich demnach ebensu verhalten wie die Metalle bei Lüsung in Oxyden. Es bleibt meines Ernchtens indess immer noch ein gewisses Bedenken, ob es sich nicht doch um einen anderen Vorgang handelt, d. h. ob diese "festen Lösungen" in colloidalen Substanzen dasselbe sind, wie die gelatinosen Lösungen anderer fluoreschrender Körper und ob nicht die Entstehung der Fluorescenz oder die Zunahme der Fluorescenzhelligkeit gegenüber den gewöhnlichen flüssigen Lösungen nur auf einem Wandern der Fluoresconzstreifen aus dem Ultraviolett in den sichtbaren Theil des Spectrums beruht.

708. Die Entdeckung Lommels, dass Joddampf fluorescirt), wurde für Wiedemann und Schmidt) der Anlass zu einer Reihe von neuen Be-

¹⁾ E. Wiedemann, Beltrag sur Kenntniss der Luminescenzerscheinungen. Eders Jahrbuch 8. p. 206—209 (1802). — E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminescenz von festen Körpern und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 56. p. 201—254 (1805). — E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminescenz von reinen erganischen Körpern und festen Lösungen. Za. physic. Ohem. 18. p. 520—552 (1805). — E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Lichtsmission erganischer Substanzen im ganförmigen, flüssigen und festen Zustand. Wiedem. Ann. 56. p. 18—26 (1805). — E. Wiedemann, Ueber Luminescenz. Festschrift der Universität Erlangen. Erlangen 1901 bei A. Delchert 28 pp.

G. C. Schmidt, Beiträge zur Kenntniss der Fluorescenz. Wiedem. Ann. 58. p. 103

–131 (1890).

⁸⁾ F. Stenger, Ueber Gesetsmässigkeiten im Absorptionsspectrum. Wiedem. Ann. 38. p. 577—586 (1888).

⁴⁾ Vergt. \$ 688.

⁵⁾ E. Wiedemann und G. C. Schmidt, Ueber Lichtomission organischer Substanzen im gasförmigen, flüssigen und festen Zustand. Wiedem. Ann. 58. p. 18—26 (1895). Vorgl. such § 635. — E. Wiedemann, Ueber Luminescens, Festschrift Erlangen 1901 p. 18.

obachtungen über das Verhalten der Fluorescenz beim Uebergung vom festen zum flüssigen und gasförmigen Aggregatzustand. Sie finden die früher besprochene Fluorescenz des Natrium- und Kallumdampfes sowie die Fluorescenz einer Anzahl organischer Verbindungen als Dämpfe, Lösungen und feste Körper. Beispiele sind: Anthracen, Reten, Chrysen, Phenanthren, Anthrachinon und undere. Genauere Untersuchungen über das in verschiedenen Aggregatzuständen ausgesendete Licht wurden nicht angestellt und sind mit Ausnahme der in § 635 genaunten auch in neuerer Zeit nicht ausgesführt worden. Als Regel geben Wiedemann und Schmidt an, dass die Farbe der Flüssigkeit im allgemeinen mit der Farbe des Dampfes übereinstimme, dass aber die Farbe der festen Körper in vielen Fällen wesentliche Unterschiede zeigte. Dies gilt z. B. für Anthracen und Anthrachinon. Ersteres fluorescirt als Dampf und in Lösung blau, in festem Zustand gelbgrün.

Die Zahl der Beispiele für Körper, die fest und flüssig fluoreseiren, resp. phosphoresciren, liesse sich unter Heranziehung des Materials über Phosphoresconz beliebig vermehren. Doch ist es einstwellen nicht möglich, über den Wechsel der Fluorescenz und die eintretenden Verfinderungen in dem Fluo-Es fehlt, wie fast überall bei den rescenzapoctrum Regeln aufzustellen. Fluorescenz- und Phosphorescenzerscheinungen auch hier an brauchbarem Beobachtungsmaterial. Zur Feststellung solchen Materiales liegen aber gegenwärtig bereits gewisse Andentungen vor, nachdem Stark und Meyer') die ultraviolette Finorescenz der Lösungen einer Anzahl von Benzolderivaten nachgewiesen haben. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass die Körper, wie sie nahezu die gleichen Absorptionsspectra im flüssigen und gasförmigen Zustande besitzen, auch in gusförmigem Zustande ultraviolette Fluorescenzspectra answeisen. Für einige der in Frage kommenden - Phenanthren und Anthracen - ist dies bereits nachgewiesen (vergl. \$ 035), soweit Wiedemann und Schmidt bei ochlarer Beobachtung ins Ultraviolett vordringen konnten. Möglicherweise wird sich auch die Fluorescenz im festen Zustande, eventnell unter Verwendung tiefer Temperaturen feststellen lassen. Freilich bedarf es dazu einer Untersuchung mit stärkerer Auflösung, als Stark und Meyer sie für ihre Lösungen benutzten. Nachdem durch Grobe?) festgestellt worden ist, dass das Absorptionsspectrum des gelösten Benzols sich ebenso wie dus des gasförmigen aus Bunden zusammensetzt, die ganz so wie die ochten Bandenspectra der Gase aus feinen Linien zusammengesetzt sind, ist es höchst wahrscheinlich, dass auch die Fluorescenzspectra der fraglichen Verbindungen sich aus Linien zusammensetzen, zum wenigeten der Flüssigkeiten. Ich füge

J. Stark und R. Moyor, Beobachtungen über die Fluoreseenz von Benzelderivaten. Physic. Zs. 8, p. 250—255 (1907).

L. Grebe, Ueber Absorption der Dampfe des Beusels und einiger schier Derivate im Ultraviolett. Dies Bonn. 50 pp. 1905. — Neuerdings, nach mindlicher Mittheilung, auch für Löungen nachgewiesen.

dies hinzu, da ja, wie in § 035 ausgeführt worden ist, beim Fluorescenzspectrumdes damufformigen Anthracens kein solcher Auf ban aus Linien nachgewiesen werden konnte. Es gehört, wie die Versuche Grebes zeigen, jedoch bareits eine beträchtliche Auflösung dazu, um die Banden des Benzols die gleichfalls bisher stets als continuirliche Banden beschrieben worden sind 1), so dass möglicherweise auch beim Anthracen noch der gleiche Nachweis geliefert werden wird. Wie dem auch sei, jedenfalls scheint es von Interesse, dass unter Hereinziehung des ultravioletten Bereiches die Fluorescenz gennuer bei Körpern untersucht würde, die gleichzeitig gelüst, fest und dempfformig fluoresciren. Als solche kamen zunächst Benzol, Anthracon, Naphtalin und Phenanthren in Betracht, vielleicht auch die anderen von Gruhe untersuchten Derivate. Doch ist hier natfirlich keine Grenze zu ziehen, obwohl bereits Wiedemann und Schmidt bemerkt haben, dass keineswegs alle Kürper, die flüssig fluoreschen, dies auch im dampfförmigen Zustande thun, auch wenn sie sich verdampfen lassen, ohne sich zu zersetzen. Man vergleiche auch den folgenden Abschuitt.

k) Einfluss der Temperatur.

709. Dass die Temperatur auf das Fluorescenzvermögen mancher Lösungen Einfluss hat, ist bereits mehrfach erwähnt worden.

Stokes) findet einen starken Einfluss der Temperatur auf die Fluorescenz des Glases, keinen auf die Fluorescenz von Lösungen. Wir können die Fluorescenz des Glases wohl zweifelles als eigentliche Phosphorescenz bezeichnen, die unter die in Absch. V des Kap. VI besprochenen Erscheinungen gehört; dann bleibt das negative Resultat für echte Fluorescenz. Achnliche Resultate findet Becquerel?). Er giebt freilich an, dass man die blane Fluorescenz des Flussspaths durch Hitze zerstören könne, während die Phosphorescenz bei der Abkühlung wieder zum Vorschein komme. Es handelt sich jedoch in diesem Falle sicher um Thermophosphorescenz.

Weiter sind zahlreiche Einzelangaben gemacht worden, namentlich in der chemischen Literatur. Ich nenne nur einige:

Bald nach dem Bekanntwerden des Magdalaroths ist aufgefallen, dass dieser Farbstoff in warmem Wasser gelüst bedeutend stärker fluorescirt als in kaltem. Zunächst handelt es sich um einen Einfluss der stärkeren Lüsiich-

¹⁾ Vergl. Bd. III. p. 484. Zu der dort genannten Literatur noch die feigende: Fr. H. Müller, Quantitative Untersuchungen über Absorption im Ultraviolett. Diss. Erlangen 1908. — E. Wiedemann, Nat. 78. p. 101 (1908).

2) Vergl. \$ 586.

³⁾ E. Becquerel, La Lumière, ses causes et ses effets, Paris 1867. Bd. 1. p. 383. — E. Becquerel, Recherches sur divers effets luminoux qui résultent de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. phys. (8) 55, p. 119 (1859)

keit: die Concentration nimmt zu. Kühlt man jedoch die wässrige Lösung wieder ab, so bleibt der Farbstoff gelöst. Er fluoreseirt jedoch bedeutend schwächer, als in der gleich concentrirten warmen Lösung.

Umgekehrt verhält sich die alcoholische Lösung. Walter!) erklärt dies, ebenso wie Stenger?) die vorige Erscheinung, durch steigenden, resp. sinkenden Molecularzerfall der gelösten Substanz, der durch die steigende resp. sinkenden Löslichkeit verursacht werde. Es wird also der Einfluss der Temperatur als ein secundärer aufgefasst: das Lösungsmittel wird verändert resp. sein Dissociationsvermögen.

E. Wiedemann³) ist dann der erste, der nachweist, dass man auch durch blosse Temperaturänderung die Phosphorescenz continuirlich in Fluorescenz überführen kann. Bringt man eine eingetrocknete Lösung von Eosin in Gelatine in das Phosphoroscop, so sieht man bei gewöhnlicher Temperatur deutliche Phosphorescenz. Mit steigender Temperatur wird diese immer schwächer und bei 140° zeigt die Lösung im directen Licht beobachtet zwar noch die Fluorescenz in der alten Stärke, aber nicht mehr die Phosphorescenz. Es schliessen sich weitere Versuche aber von Dewar⁴) und von Wiedemann und Schmidt³) an, welche zeigen, dass bei der Temperatur der flüssigen Luft sich eine grosse Auzahl von fluorescirenden Körpern in Phosphore verwandeln. Näheres fludet man in 6 480 und 487.

Dass Lösungen auch oberhalb der kritischen Temperatur fluoresciren können, haben W. Ramsay und S. Young), E. Wiedemann) und J. Dewar) gezeigt. Wiedemann untersuchte alcoholische Lösungen von Ecsin und Magdalaroth, die in Glassöhren eingeschmolzen waren. Das Licht wurde durch eine Lösung von Kupferoxydammeniak geschickt und durch eine Liuse concentrirt. Dann trat die Fluorescenz auch oberhalb der kritischen Temperatur deutlich hervor, besonders gut bei Magdalaroth. Saffranin zersetzte sich, auch Magdalaroth zeigte nach der Abkühlung Spuren von Zersetzung.

F. Stenger, Zur Kenntniss der Finoressenzerschalnungen. Wiedem. Ann. 88. p. 201-280 (1880).

²⁾ B. Walter, Ueber den Nachweis des Zerfalls von Moleculargruppen in Lisungen durch Fluorescons- und Absorptionserscheinungen. Wiedem, Ann. 86. p. 518—552 (1880).

⁸⁾ E. Wiedemann, Beitrag zur Kenntniss der Luminesconzerscheinungen. Eders Jahrbuch 6. p. 208-209 (1802).

⁴⁾ J. Dowar, Phosphoroscence and photographic action at the temperature of beiling liquid air. Chem. News. 70 p. 252-258 (1894). — Proc. Roy. Soc. 55, p. 840 (1894).

E. Wlodemann und G. O. Schmidt, Usber Luminescens von festen Körpern und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 56. p. 204—254 (1895).

⁶⁾ W. Ramsay and S. Young. On the nature of liquids. Chem. News. 54. p. 203-205 (1886). — vergi. such § 656.

⁷⁾ H. Wiedemann, Optische Notisen: 1) Ueber die Farbe des Jodes. 2) Fluoreseirende Dämple. Wiedem. Ann. 41. p. 299—802 (1890). Erlanger Bor. 1888*.

In jüngster Zeit haben ferner Nichols und Merritt') den Einstus tiefer Temperaturen auf zahlreiche Substanzen untersucht?). Ihre Beobachtangsmethode ist freilich ziemlich roh; die zu prilfenden Substanzen werden mit flüssiger Luft übergessen und mit dem Lichte eines Funkens belichtet, Beobachtet wird mit dem Auge. Fluorescenz konnte nur gesehen werden, wenn sie heller war, als das von der Oberfläche der untersuchten Körper reflectirte Licht. Ebenso wurde die Phosphorescenz mit dem Auge festgestellt, d. h. es wurde die Belichtung unterbrochen und beobachtet, wie lange und in welcher Farbe der Körper nachlenchtete. Kurzdauernde Phosphorescenzen konnten auf diese Weise natürlich nicht beobachtet werden. Nichols and Marritt theilen die beobachteten Körper in vier Klassen ein. In die erste gehören die Substanzen, die bei - 180° weder Phosphorescenz noch Fluorescenz zeigten, in die zweite diejenigen, die nur Phosphorescenz aber keine Phorescenz zeigten, in die dritte solche, die nur Fluorescenz zeigten, und in die vierte endlich solche, die sowohl Fluorescenz wie Phosphorescenz aufweisen. Nach dem Gesagten ist jedoch diese Eintheilung sehr problematisch. Es ist fast wahrscheinlich, dass alle beobachteten Luminescenzen messbare Dauer besitzen und dass alle hier genannten Unterschiede lediglich Unterschiede in der Intensität und Daner der Phosphorescenz resp. in der Abklingungegeschwindigkeit der verschiedenen Banden sind, aus welchen sich die Phosphorescenzanectra zusammensetzen*). Bemerkenswerth ist das verschiedene Verhalten einiger Lösungen in gefrorenem Zustande. Einige leuchten sturk nach, andere "fluoresoiren". Da leider keine empfindliche Methode und Phosphoroscop angewendet wurde, so lassen sich kaum Schlüsse aus den Tabellen ziehen. Für eine Reihe von Körpern, die in ihnen als bei 18º nicht fluorescirend oder phosphorescirend bezeichnet werden, ist das Gegentheil langst nachgewiesen wie z. B. für festes Chinin, Naphthalin, Acridin, Cyaninksung, u. a. Ferner ist bei den Lösungen, meistens alcoholischen, nicht die Phosphorescenz des Lösungsmittels berücksichtigt. Ich gebo aber doch im Folgenden die Tabellen wieder, weil sie sich möglicherweise nützlich erweisen werden bei Untersuchungen über das Verhalten der Luminoscenz beim Uebergang der verschiedenen Aggregatzustände. Die unter "Intensität" und "Dauer" gegebenen Zahlen beruhen auf Schätzungen in willkürlichem Massee; eie steigen mit der Dauer und Intensität. Die Angaben für 18º lasse ich weg.

E. L. Nichols and E. Merritt, Studies in luminescence. Physic, Rev. 18. p. 355.
 —865 (1904) ib. p. 120—122. — Jahrb. f. Electronik 2. p. 154—162 (1905). — Vorgitauch.

 491.

²⁾ Man vergl. § 491.

Fluorescens.

Verhalten bei - 186°.

D-1-t	Ne	ich Beliehtung	Wahrend Beliehtung			
Substants	Farbo	Intensitat	Daner	Farbe	Intensita	
Acetamid	. blau	1	_			
Accteorigature	. Wolse	8	8	bläulich	1	
d-Acotnaphthalid	. gelb	8	3	purpur	8	
Acetophenon			4	grdu	4	
Aeridin				weise	1	
Aeridineulfat	. woles	1 1	2			
(Lilenng)		_				
Albumin	. wolse	1 1	_	1	1	
Alcohol		2	2			
Amylacetat		B	1	blom	8	
Animiture		Б	2			
Anthrochings	gelb	4	ī			
Anthrachingn	binullohwole	4	4			
alcoh, Lös.	, burgumana	-	•	· ·		
Authracen	wales	. (blau		
Authranol		1 1	8	zitronangelb	7	
Antipyrin		8	1	STELOURING STR	•	
Amenik	welse	2	8			
Azzentie olesie	Mores	1	1			
Arsentk, glesig	RALOW	2	_	1		
Asparagin	- blanlich	8	8			
Benzaldehyd	Mojus .	1	4			
Венжовейнго	. grin	8	8	blau blau	. 8	
Bensoesaures Ca. , ,	. blau	1	8	DIAD	8	
Benzophanon	weiss	8	2			
Campher	· Wolus	1	_	VI		
Carbagol	• }			blanviolett	8	
Darbostyrll	. Word	8	2			
Cassin	. blaulich	1		1		
Cetylaloohol	. blEulich	5	4			
Chiuta (Alceloid)	. wolse	8	. 2	J .		
Chininenifat (foet)	. Wels	3	2			
Chininenifat (HaO)	, weins	8		blau	4	
Ohinolin	. weins	2	8			
Cumarh	. wolas	1	2			
Oyania	.]	j		roth	4	
Dianthracen	golb	8	2	blon	4	
Dimethylanthracen	Weins	1	8	grünlich	2	
Diogen	wales	1	1			
Diphonylmethan	. grunlichgolb	8	4	purpur	8	
Elkonogen				purpur	3	
Erythrit	. Weiss		2			
Essignature	blangrun	2	4	1		
Enoulyptol	woles	sohwach	-			
Fuohain (Alcohol)				roth	8	
Fusalti	Wohn	8	8			
Glakoss.	wolow	2	8			
Hydronxobenzol	grünlich	1	2		1	
Hydrochinon	. ardulich	8	8		1	
Imogen	Weis	i	_	violett	4	
		•			ļ	

Verhalten bei - 186°.

C. between	Na.	oh Belichtung	Wahrend Beliehtung			
Buletans	Farbe	Intensität	Daner	Farbe	Intensität	
Limonen (dortra)	weies	1	1	<u>.</u>	-	
Malachitgran (Louko)	grünlich	8	3			
Mellit	purpur	0	1	purpur	4	
Hellitelaro	blaulich	8	8	blau	8	
Menthol	wales	В	3		•	
Metacarbol	grita	۵	8			
Methyleminhydrochlorid .	weles	3	8			
Metol Houff	blau	4	1			
Myridialoohol	blen	6	8			
Naphtalin	wales	1				
Naphtoesiure				blan	5	
Oxaletaro	waiss	1	2	violett	2	
Palmitine ture	grün	4	8		_	
Phenenthron	grun (Lüs-	5	4		ł	
	ung) in Alco-	Ū				
Phenanthren (fest)	gelb	4	2	blau	4	
Phonolphtalein (Alcohol und Wasser)		8	8	DIQU	} • •	
Phenolphtalelu (Alcohol)	bleu	8	ti			
Phenylessignature	weiss	5	8			
Phanylpropioneduro	weden	1	_		\	
Phenyithiocarbamit	weise	i i	2		1	
Phenylthiomethan	weiss	1	2		}	
Phosphorpentoxyd	wolss	8	a 1		1	
Phthalature (180)			2		1	
Phialaine		. 4	8			
Piperin		*	".	blan		
		6		DIAIL		
Piparidea	6	1	"			
Pyrocatechin		5	4.		1	
Selvelleiure		1	8		٠.	
Salycilasures Mothyl		1	} ° 1	1.1	1	
Stearingare		5 5	lil	blan	4	
Tetrachlorphthalature		1	2	woles	HEITWAC	
Thiogarbanilid		8	2	blan	4	
Thioharnstoff		schwach	1 - 1			
			2		1.	
Thiophen		8	- 1			
Tolldin		4	8			
Triphonylmethan	weise	8	4	blan	1 2	
Uramitrat		gleichlörn	niges Lenchten	ven allent 1	omportune.	
Uranoxyd (golb) Uranylfluoridfluorammo- nium						
Wasserstoffsuperoxyd		_				
		2	1 5 1	grimlich		
Zitronansture	grünlich	9	8	grün	1	

Ausser den angeführten sind noch zahlreiche Angaben bei Untersuchungen mit flüssiger Luft gemacht worden!).

710. Endlich sind die Versuche Geigers 2) anzuführen, der auf Veranlassung von E. Wiedemann für Uranglas sowie gelatinöse Lösungen von Fluorescein und Eosin die Abhängigkeit der Fluorescenz (Phosphorescenz) von der Temperatur im Bereiche 20—150° photometrisch verfolgt hat. Als Lichtquelle diente eine Nernstlampe, als Photometer ein Vierordtsches Spectralphotometer. Die festen Lösungen in Gelatine in einer Dicke von 0.1 mm werden durch Aufglessen der Lösung auf Quecksilber hergestellt. Ausserdem wurde für Uranglas der Extinctionscoefficient bei den Temperaturen 20° und 500° gemessen. In den folgenden Tabellen sind die Werthe für das Verhältniss der Intensität des Vergleichslichtes zur Intensität des Fluorescenzlichtes gegeben.

П	r	a.	n	or	las.
U			μ	14	I COD.

2 —	529	528	510	600	502	196	493	490
T- 20 *		0.088	0.800	U.740	0.701	0.081	0.874	0,002
T - 50°	0,668	0.002	0.707	0.714	0.076	0.865	0.005	0.042
T - 75°	0.045	0,042	0.720	0.088	0.651	0,685	0.020	0.008
T - 100°	0.604	0.000	0.076	0,082	0.507	0.576	0.506	0.540
T' 125 °	0.581	0.575	0.034	0.597	0.562	0.544	0.538	0.511
T - 160 °	0.567	0.503	0,004	0,500	0.544	0.521	0.512	0.481

Fluorescein in Golatina.

2	520	510	612	405	490	408	490	
T - 20 °	0.700	0.740	0.727	0.705	0.003	0.071	0.062	
7 - 100 °	0 747	0.727	0.710	0.097	0.064	0.041	0.681	
$T = 150^{\circ}$	0.784	0.708	9.085	0.662	0.622	0.589	0.575	

Eosin in Gelatine.

1	687	582	520	520	523		
$T - 20^{\circ}$ $T - 100^{\circ}$ $T - 150^{\circ}$	0.465 0.485 0.441	0.479 0.467 0.462	0.500 0.488 0.571	0,582 0.518 0.407	0.579 0.555 0.550		

Die Aenderung des Extinctionscoefficienten des Uranglases war im wenig brechbaren Theil des Spectrums zwischen 20° und 300° klein, nahm aber nach dem Violett zu. Trägt man die gegebenen Zahlen graphisch auf, so erhält man für Uranglas Curven mit einem Maximum, für die beiden anderen Körper aufsteigende resp. absteigende Aeste solcher Curven. Die

¹⁾ Z. B. G. Bargellini, Rend. delle Soc. Chim. d. Roma, 2. p. 124 (1907)*. Bargellini findet, dam keine der alcoholischen und atherischen Lösungen, die er untermeht, bei der Temperatur der flüssigen Luft fluoresciren, wenn sie es bei gewöhnlicher Temperatur nicht thus.

²⁾ M. Geiger, Ueber die Fluorescons bei verschiedenen Temperaturen. Abh. d. naturf. Ges. Nürnberg 16. p. 1—8 (1906).

Helligkeit des Fluorescenzlichtes nimmt in allen Fällen mit steigender Ten. peratur ab. Dabei behalten die Intensitätscurven jedoch ihren Character; die Maxima und die Minima scheinen sich nicht zu verschieben. Beim Uranglase ist die Abnahme der Helligkeit sehr bedeutend; dies entspricht früheren Beobachtungen an gewöhnlichem Glase.

- 711. Ueberblickt man die angeführten Beobachtungen, so zeigt sich dass man vielfach die Phosphorescenz durch Steigerung der Temperatur in Fluorescenz überführen kann. Man kann sich in der Weise, wie es in 1 492 geschehen ist, ein Bild von diesem Vorgange machen, das mit den beobachteten Erscheinungen übereinstimmt. Will man sich ein detaillirtes Bild machen so muss man eine Theorie über den Mechanismus der Fluorescenz und Phosphorescenz aufstallen. Man vergl. hierfür den Abschnitt 9 des Kap. V. und Abschnitt 4 dieses Kapitels. Ich begnüge mich hier damit, die Thatsache zusammenzufassen.
- In allen Fällen wird bei abnehmender Temperatur die Dauer de Nachlenchtens gesteigert, die Aufspeicherung der Energie wird gegenüber de Abnahme begünstigt.
- 2) In vielen, jedoch nicht in allen Fällen ändert sich die Farbe de Lichtes, häufig derart, dass das Fluorescenzlicht kürzere Wellenlängen ha als das Phosphorescenzlicht. Ob dabei, ähnlich wie bei den von Lenar und Klatt untersuchten Metallphosphoren, Banden von verschiedener Alklingungsgeschwindigkeit auftreten, ist noch nicht untersucht, ebensowent ob sich Banden verschieben. In einzelnen Fällen scheint dies nicht zuzutreffen.
- 3) Viele Körper, die bei gewöhnlicher Temperatur nicht fluorescire werden bei tiefen Temperaturen phosphorescirend. Es ist noch nicht unte sucht, ob dies einer Verstärkung der bei gewöhnlicher Temperatur bestehende schwachen Phosphorescenz oder einem Wandern von ultravioletten Fluorescen banden mit gleichzeitiger Umwandlung der Fluorescenz in Phosphorescen entspricht.
- 4) In vielen Fällen kann man die Temperatur fluoreschrender Lösunge bis über den kritischen Punkt steigern, ohne dass die Fluorescenz sich ander In anderen Fällen treten Aenderungen in der Farbe und Intensität ei Letztere kann zu-, aber auch abnehmen. Es ist noch nicht quantitativ unte sucht, in wieweit dieser Wechsel mit der Dissociation des gelösten Körpe parallel geht.
 - 5) Da bei Temperaturänderungen in weiten Grenzen zugleich Aeuderung im Aggregatzustand eintreten, so gelten gleichzeitig die Ausführungen a dem Abschnitt i.
 - 6) Für die Aenderungen der Fluorescenz der Lösungen mit der Tempratur sind die in § 70—78 Bd. III dieses Handbuches besprochenen Unte suchungen über die Veränderung der Absorption mit der Temperatur hers zuziehen. Es erscheint plausibel, ist aber noch nicht nachgewiesen, dass Verschibungen von Absorptionstreifen mit der Temperatur auch Verschiebungen der I

gehörigen Fluorescenzstreifen entsprechen. Trifft dies zu, so wird man dieselben Complicationen erwarten müssen, die bei der Veränderung der Temperatur für die Absorptionsspectra eintreten. Branchbare Messungen tür die Fluorescenzspectra liegen bisher nicht vor. Doch ist auch das zum Vergleich heranzuziehende Material an Beobachtungen über Absorptionsspectra fluorescirender Körper relativ gering, da ausser Königsberger!) und Bremer!) die meisten Beobachter ausschlieselich Metallsalzlösungen untersucht haben.

1) Ultramikroscopische Eigenschaften fluoreseirender Körper.

712. In den Zusammenhang der in den letzten Abschnitten besprochenen Erscheinungen passen am Besten einige mit Hülfe des Ultramikroscops ausgeführte Beobachtungen über das Verhalten galöster fluoreschender Körper. Siedentopf und Zeigmondy³) haben zuerst einige Beobachtungen hierüber angestellt. Im Ultramikroscop zeigt eine wässrige Fluoresceinlösung in einer Verdünnung 1:1000000 noch einen intensiven Lichtkegel, nachdem das von den Colloiden des Wassers herrührende Licht durch einen Nicol beseitigt ist. Auch nach weiterer 100 facher Verdünnung ist dieser Kegel noch zu sehen. Es gelingt jedoch nicht, ihn aufzulösen, selbst nicht bei Anwendung von Beleuchtungsobjektiven aus Quarz und Flussspath.

Achnlich verhalten sich Aescorcein, das noch bei einem Gehalt von 2.5.10⁻¹ mgr. im mm² den Kegel zeigt, und Tetrajodiluorescein. Zaigmondy ist der Meinung, dass es wenig wahrscheinlich sei, dass man die Molectile gelöster und diffundirender fluorescirender Körper als Electrolyte werde nachweisen können. Möglicherweise werde dies jedoch bei colloidalen Lösungen gelingen.

Michaelis 1) untersucht zahlreiche Farbstoffe. Während Fuchsin, Methylviolett u. a. theilweise auflösbar sind (Michaelis nimmt zwei Phasen des Farbstoffes an), erweist sich der Fluorescenzkegel von Fluorescein, Eosin, Toluidinblau, Nilblau, Mothylenblau als unsuflösbar. Es erscheint von Interesse, dass derartige Versuche in der von Zeigmondy angegebenen Richtung fortgesetzt würden.

Endlich sei an die Beobachtungen A. Kühlers b) mit dem für ultraviolettes Licht eingerichteten Mikroscop erinnert.

J. Künigsberger, Ueber die Abhängigkeit der Absorption des Lichtes in festen Körpern von der Temperatur. Drudes Ann. 4. p. 796—810 (1991).

²⁾ H. Bremer, Einfluss der Temperatur gefärbter Lösungen auf die Absorptionsspectren derselben. Inaug. Dies.-Erlangen. — Auszug: Zs. f. anorg. Ohemie 1. p. 104—125 (1802).

⁸⁾ B. Zeigmondy, Zur Erkenntniss der Kolloide, Jena bei G. Fischer 1908, p. 152—158.
4) L. Hichaelis, Virchows Archiv 179. p. 105—208 (1905.) — B. Zeigmondy,

A) L. Hichaells, Virehows Archiv 179, p. 105-208 (1908.) - H. Zeigmondy, Zur Erkenniniss etc. p. 100,

⁵⁾ A. Köhler, Eine mikrophotographische Einrichtung für uitraviolettes Licht (2 — 275 pp) und damit angestellte Untersuchungen organischer Gewebe. Physical. Zs. 5. p. 666—671 (1904). Han vorgl, auch die Discussion ib. p. 671—678.

m) Zeitlicher Verlauf der Fluorescenz.

Dass das Finorescenzlicht finorescirender Flüszigkeiten sogleich mit der Unterbrechung der Belichtung aufhört, haben schon die ersten Beobachter bemerkt, insbesondere Stokes!). Dann hat Esselbach?) als erster Messungen angestellt. Es gelang ihm, für das Leuchten des Uranglases eine Dauer von 1/200 Sec. nachzuweisen, jedoch nicht für Flüssigkeiten. Unabhangig von ihm hatte E. Becquerel das von ihm erfundene Phosphoroscopi) auf die fluorescirenden Flüssigkeiten gerichtet. Es gelang ihm jedoch bei keiner einzigen Lösung, ein Nachlenchten zu beobachten. Das gleiche Besultat erhielt Hagenbach) ausser bei zahlreichen untersuchten Lösungen auch bei festem Barlumplatincyanur, Photen und Brasilin. Die Zeitgrenze, bis zu der er gelangte, betrug indess nur etwa 1/1300 Sec. Becquerel kam bereits bis zu 0,0002 Sec. Mit dem verbesserten Apparate von E. Wiedemann , kann man jedoch leicht bis zu einigen Millionstel Sec, kommen. Auch dann bleiben jedoch die Lösungen im Phosphoroscop dunkel 7. In neuerer Zeit scheinen Messungen nicht mehr augestellt worden zu sein. Insbesondere sind auch Gase bisher nicht im Phosphoroscop untersucht worden. Es scheint nicht ohne Interesse, den Versuch zu machen, die Grenze für die Dauer des Nachleuchtens noch enger zu ziehen, als es bisher geschehen ist, und es würden sich mit den jetzigen Hülfsmitteln, z. B unter Benutzung der Doppelbrechung in electrischen Wechselfeldern, wohl auch empfindlichere Anordnungen construiren lassen.

n) Einfluss der Wellenlänge des erregenden Lichtes.

714. Im historischen Theile ist bereits ausführlich über die verschiedenen im Laufe der Zeit über den Zusammenhang zwischen der Wellenlänge der erregenden und der erregtan Strahlen aufgestellten Sätze und über die Vorsuche berichtet worden, diese Sätze zu beweisen oder zu widerlegen. Forner ist in § 665 eine kurze Uebersicht über die hergehörigen Erscheinungen gegeben worden. Bei der Unübersichtlichkeit des Materials im Einzelnen und der vielfach wenig klaren Ausdrucksweise vieler Autoren, scheint es mir für den jetzigen Zweck am Besten, nicht nach der zeitlichen Folge der einzelnen Arbeiten, sondern nach sachlichen Gesichtspunkten vorzugehen.

Die Frage nach dem Zusammenhang zwischen der Wellenlange des erregenden Lichtes und der des erregten sahlieset die weitere Frage ein, wolche

¹⁾ Vergl. \$ 580.

²⁾ E. Esselbach, On the duration of fluorescence. Rep. Brit. Am. 1862, Abstr. p. 22. Dis Versuche wurden 1856 angestellt.

⁸⁾ E. Becquerel, Recherches sur divers effets qui résultent de l'action de la lumière sur les corps. Ann. chim. phys. (8) 55. p. 5-119 (1659).

⁴⁾ Vergi. Kap. 5, Abschn. 8 p. 706 ff. dieses Bandes.

⁵⁾ E. Hagenbach, Varanche über Fluorescens, Pogg. Ann. 148, p. 65—89, 282—257, 275—405, 508—588 (1872), siehe besonders p. 528.

E. Wiedemann, Ueber Fluorescens. Wiedem. Ann. 84. p. 440—468 (1888). Vergl. p. 709 des Bandes.

⁷⁾ Man findet bei Wiedemann noch Angeben über die zur Beobachtung von Fitnelge verkeiten erforderlichen Modificationen des Phosphoroscops.

Wellen denn überhaupt erregend bei verschiedenen Körpern wirken. Die Hauptthatsachen für beide Punkte sind bereits in § 605 besprochen worden. Ich führe sie nochmals kurz au, um dann an jeden einzelnen Punkt anzuknüpfen. 1)

- 1) Nur Körper mit selectiver Absorption fluoresciren.
- 2) Das Spectrum des Fluorescenzlichtes besteht aus "Banden". Die Banden können einzeln oder zu mehreren auftreten.
- 3) Das Spectrum des Fluorescenzlichtes kann im Bereiche der sichtbaren oder der ultravioletten Strahlen liegen.
 - 4) Zu einem Absorptionsstreifen können mehrere Fluorescenzstreifen gehören.
- 5) Zu verschiedenen Absorptionsstreifen kann derselbe Streifen im Fluorescenzspectrum gehören.
- 6) Es giebt in den Absorptionsspectren sluoreschrender Körper neben activen auch inactive Absorptionsstreisen.
- 7) Der Bereich und des Maximum einer Fluorescenzbande liegen stets höher (im Sinne wachsender Wellenlängen), als der Bereich und des Maximum jeder erregungsfähigen Absorptionsbande (erweiterte Stokessche Regel).

Die bisher angeführten Punkte dürsten sichergestellt sein. Die weiterhin zu nennenden sind es nicht. Ich gebe sie daher in Form von Fragen.

- 8) Fällt das Maximum der Erregung mit dem Maximum der Absorption in der erregenden Bande zusammen?
- 9) Ist die Form der Intensitätseurve im Fluorescenzspectrum von der Wellenlänge des erregenden Lichtes unabhängig?
- 10) Bestehen Beziehungen zwischen der Lage der Absorptionsstreifen resp. ihrer Grenzen und der Lage der Fluorescenzstreifen?
- 11) Wie verhält sich die Intensität der Erregung bei Erregung durch verschiedene Absorntionsstreifen?
- 715. Zn 1). De die selective Absorption in engster Beziehung steht zu der chemischen Constitution, und nach dem übereinstimmenden Ergebniss aller neueren Dispersionstheorien das Vorhandensein von Ionen oder Elektronen bedingt, so folgt, dass auch die Fluorescenz die gleichen Beziehungen aufweisen muss. Lommel 7) will die selective Absorption noch weiter eintheilen, ühnlich wie H. W. Vogel, Melde u. a. 3), indem er Körper mit sehr
- 1) In der älteren Literatur wird stots zwischen dem Absorptionsspectrum und dem Spectrum des erregten Lichtes dadurch unterschieden, dass Bezolchnungen wie "Fluorescensspectrum" (erregtes Licht) und "fluorescirendes Spectrum" (erregteds Licht) angewendet worden. Wieder andere beautsen die Bezolchnung fluorescirendes Spectrum für den Stroifen Fluorescenzlicht den man sicht, wenn man das Spectrum des erregenden Lichtes auf der zu prüfenden Substanz entwirft. Da jedoch einige Autoren dieselben Bezolchnungen im gerade entgegengesetzten Sinue benutzen, und der Unterschied beider Namen nicht ohne besondere Festzetzung erkaunt wird, so habe ich zur Vermeidung von Zweideutigkeit es vorgezogen, stots die Bezolchnungen "erregtes und erregendes Licht" "Absorptionspectrum und Fluorescenzspectrum" oder Umschreibungen davon anzuwenden. Wenn Ausdrücke wie Fluorescenzbande etc.. gebraucht werden, so beziehen sie sich stets auf emittirtes Licht
- 2) E. Lommel, Ueber Fluorescens. Erlanger Ber. 25, Juli 1877. Wiedem, Ann. 8, p. 118—126 (1878).

⁸⁾ Vergl. Bd. III, 4 46 p. 67.

starken Absorptionsstreifen und Körper mit einseitiger Absorption des brechbareren Endes des Spectrums unterscheidet. Die ersten sollen der "strengen" Stokesschen Regel nicht folgen, wohl aber die an zweiter Stelle genannten. Die ersteren sind lebhaft gefärbt, die zweiten nicht. Neben den intensiven Absorptionsstreifen können aber bei beiden Classen noch verwaschene Streifen, sogenannte "Schatten" auftreten. Diese Schatten sollen jedoch unwirkenn sein. Wie schon in Band III bemerkt worden ist, beruht diese Eintheilung auf rein ausserlichen Merkmalen und hat daher keinen Werth. Auch ist bei ihr die Absorption im Ultraviolett gar nicht berücksichtigt. In wieweit die Eintheilung der Fluorescenzspectra Anspruch auf Gültigkeit hat, wird beim Punkte 8) noch zu erörtarn sein. - Man kann endlich die Frage aufworfen. ob stats mit selectiver Absorption auch Fluorescenz verknüpft ist. Wenn nun auch im Bereiche des unsichtbaren Spectrums bisher erst wenige Untersuchungen angestellt worden sind, so scheint doch in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle das Auftreten selectiver Absorption nicht zu geningen, es scheint vielmehr eine bestimmte chemische Constitution nothwendige Bedingung zu sein. Man vergl, auch die Bemerkungen zu 6). Neben fluorescenafthigen Absorptionsstreifen giebt es inactive.

716. Zu 2). Von allen Beobachtern ist übereinstimmend festgestellt worden, dass das Fluorescenzlicht aus Banden besteht, d. h. aus relativ kurzen Stücken eines in dem früher definirten Sinne, continuirlichen Spectrums, die ein Maximum oder auch mehrere relative Maxima besitzen und, Ahnlich wie die Absorptionsmaxima, mehr oder weniger stell nach beiden Seiten abfullen. Es ist eine Streitfrage, ob eine chemisch definirte Substanz mehrere solche Fluorescensbanden besitzen kann. Schon von den ersten Beobachtern sind derartige Fluorescenzspectra beschrieben worden, und man hat sie als "intermittirende Fluorescenzspectra", die Erscheinung als "Intermittenz" bezeichnet oder auch als "zusammengesetzte Fluorescenz". Dann hat Pierre!) auf Grund der Beobachtung, dass man derartige Fluorescenzspectra durch Mischung verschiedener Substanzen herstellen kann, die Ansicht ausgesprochen, dass die zusammengesetzte Fluorescenz ein Zeichen der Mischung zweier Körper sei, und dass alle chemisch einfachen Körper auch ein einfaches Fluorescenzspectrum besässen. E. Hagenbach) halt dies nur für manche Körper für richtig, wie z. B. Guajak, Purpurin, Orseille, Lakmus, die wahrscheinlich Gemische seien, nicht degegen für Chlorophyll und besonders für das Urannitrat. Er verweist auch daranf, dass bei manchen fluoreschrenden Körpern anscheinend Beziehungen zwischen den Wellenlängen der Fluorescenzmaxima beständen, die eine derartige Mischung unwahrscheinlich machten. Lommol 3) rechnet die Körper mit mehreren Fluorescenzstreifen in eine besondere Klasse,

¹⁾ V. Pierre, Beiträge zur genaneren Kenntnies der Gesetze der Fluorescenzerscheinungen. Wien. Ber. 58. (2) p. 704—727 (1856).

²⁾ E. Hagonbach, Versucho über Fluorescous. Wiedem. Ann. 148. p. 05-89, 282-257, 875-408. 505-588 (1672). Pogg. Am. 141. p. 26-51 (1871).

⁸⁾ R. Lommel, Ueber Finorescens. Wiedem. Ann. 8. p. 118-126 (1878).

da er ihnen eine theilweise Erfüllung der strengen Stokesschen Regel zuschreibt. Er lässt jedoch unentschieden, ob es sich um Gemische handelt oder nicht. In einigen Fällen schliesst er - nicht zwingend - aus der Verschiedenheit der Fluorescenz der mit verschiedenen Lösungsmitteln bereiteten Auszüge, dass die betreffenden Körper Gemische seien. Dabei beebachtet er jedoch eine Erscheinung, die nicht recht zu der Annahme von Mischungen in jedem Falle passen will. Stellt er nämlich künstliche Mischungen her, so kann er Körper mit mehreren Fluorescenzstreifen erhalten. Allein diese Streifen zeigen eine viel grössere Mannigfaltigkeit des Verhaltens als die natürlichen Körper, die alle einen Theil des Fluorescenzspectrums bezitzen, der der Stokenschen Regel streng folgt, neben einem, der ihr nicht folgt, während man kunstliche Kurper mit beliebig vielen Streifen herstellen kann, die alle der Stokesschen Regel folgen oder auch nicht. Derselbe Gegenstand ist dann hänfig erörtert worden. Ich erwähne nur, dass in neuester Zeit Nichols und Merritt') ausdrücklich die These aufstellen, dass kein Beispiel doppelter oder mehrfacher Fluorescenz bekannt sei in Fallen, wo nur eine fluorescenzfähige Substauz vorhanden sei. Wo mehr als eine Fluorescenzbande existire, wie beim Chlorophyll, rithre jede Bande von einem besonderen in der Lasung enthaltenen fluorescirenden Molecul her.

Mir scheint jedoch, dass diese These nicht richtig ist. Schon Hagenbach hat die Beispiele angegeben, die sie widerlegen: die Fluorescenz der Uranverbindungen und der Platindoppelsalze. Die Fluorescenz des Chlorophylls kann man allerdings nicht als Beispiel anführen, wie am besten aus den in Kap. I besprochenen Untersuchungen über die Absorptionsspectra der Chlorophyllverbindungen hervorgeht. Es ist aber auch, wie schon Lommel bemerkt hat, a priori nicht einzusehen, warum chemische Verbindungen, die in Absorption mehrere Bauden zeigen, dies nicht auch in Fluorescenz thun sollen. Endlich sind auch die Beobachtungen über die Fluorescenz einiger Benzolderivate im Ultraviolett zu nennen, aus denen harvorgeht, dass die betreffenden Fluorescenzspectra aus mehreren Bauden bestehen. Es bleibt, wie bereits in § 708 erwähnt wurde, freilich noch festzustellen, ob Benzol und seine hier in Frage kommenden Derivate nicht ein aus Linien zusammengesetzes Fluorescenzspectrum besitzen, das ihren Absorptionsspectren in Lösungen entspricht.

Dem steht allerdings entgegen, dass die Fluorescenzbanden sich, soweit die bisherigen Beobachtungen reichen, niemals in Linien auflösen oder sich zu Linien zusammenziehen, auch wenn man mit möglichst homogenem Lichte auregt. Sie behalten stets ihren continuirlichen Character. Bollte sich z. B. das Fluorescenzspectrum des Benzols oder anderer Körper in Linien auflösen

¹⁾ E. Nichols und E. Morritt, Studies in luminescence, Physic. Rev. 19. p. 36 (1804). Sie selbst untersuchen ein Urangias, das merkwürdigerweise nur ein Maximum zeigt.

²⁾ J. Stark und R. Mayer, Boobschtungen über die Finorescons von Benselderivaten. Physical. Za. 8. p. 250-255 (1997).

lassen, so würden dieselben Fragen entstehen, die bei der Fluorescenz der Gase und Dämpfe besprochen worden sind. Namentlich würde die Untersuchung bei monochromatischer Auregung Interesse bieten.

717. Zu 3) Hier ist nur der negative Theil der Aussage von Interesse. En ist bisher niemals eine Fluorescenz im Ultraroth nachgewiesen worden. Im vergl, auch die Bemerkungen in Abschnitt 4.

Zu 4) und 5) Die hierher gehörigen Beobachtungen sind gleichfalls beräte von Stokes und Becquerel gemacht und häufig wiederholt worden. Hagenbach 1) glebt verschiedene Belspiele. Naphtalinroth zeigt z. B. drei Absorptionstreifen, welche alle Fluorescenz erregen. Im Fluorescenzspectrum findet man jedoch nur ein einziges Maximum. Bei einer Lösung von frischen "Chlorophyll" findet er 7 active Absorptionsstreifen, jedoch nur zwei Maximum dem Fluorescenzspectrum. Ein Auszug aus Kienruss besitzt dagegen 5 Maxima im Fluorescenzspectrum und auch 5 active Absorptionsmaximum. Endlich haben Bichlorauthracen, Photen und Petroleum 6 Maximum in Fluorescenzspectrum und nur ein Maximum activer Absorption. Uranuitrat hat nach Hagenbach 8 Fluorescenzmaxima, jedoch nur ein Maximum activer Absorption, Uranglas 5 Maxima im Fluorescenzspectrum.

Zu 6) Neben activen können auch inactive Absorptionsstreifen vorkommen. Ich nenne als Beispiel das Urannitrat, für welches schon Stokes? die betr. Beobachtung gemacht hat, die dann von Hagenbach!), Besquerel!), Morton und Bolton!) u. a. weiter verfolgt worden ist. Du Fluorescenzspectrum zeigt 8 Maxima, das Absorptionsspectrum neben allgemeiner Absorption des violetten Theiles eine Anzahl Banden im Blau und Grün (vergl. Bd. III. p. 422). Die Fluorescenz wird jedoch nur von der violetten Absorption, nicht von den genannten Absorptionsbauden, erregt Dasselbe gilt für Uranglas, wie besonders Lubarsch! feststellt, während Nichols und Merritt abweichende Angaben machen.

Dem gegenüber kommt Lommel?) auf Grund seiner Theorie zu dem Satze: "Dass im fluoreschrenden Spectrum (d. h. in dem Bereiche des auf

¹⁾ E. Hagenbach, Versuche über Fluoresconz. Pogg. Ann. 148. p. 877—405, p. 806—588 (1872).

²⁾ Vergl. 6 586.

⁵⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 585 (1872).

⁴⁾ E. Becquerel, Mémoire sur l'analyse de la lumière émise par les composés d'unium phosphorescents. C. R. 75. p. 296—505. — Ann. chim. et phys. (4) 27. p. 559—518 (1872). — Mém. de Institut 40. (2) 40 pp. (1876). — Etude spectrale des corps rendus phosphorescents par l'action de la lumière ou par les dicharges disctriques. C. R. 101. p. 205—216 (1885).

⁵⁾ H. Morton and C. Bolton, Investigations of the fluorescent and absorption specim of transium salts. Chem. News 28. p. 47—50, 113—110, 104—107, 288—284, 244—246 257—259, 268—270 (1878).

⁶⁾ O. Lubarach, Usbar Fluorescenz, Pogg. Ann. 158, p. 420-440 (1874).

⁷⁾ E. Lommel, Ueber Fluorescenz. Pogg. Ann. 141. p. 26—51 (1871). — Theorie & Absorption und Fluorescenz. Erlang. Ber. 10. Des. 1877. — Wiedem. Ann. 9. p. 251—298 (1678).

die fluorescirende Substanz entworfenen Sonnenspectrums) jedem Maximum der Absorption ein an derselben Stelle gelegenes Maximum der Fluorescenz entspreche, in dem die Intensitätsunterschiede jedoch weniger schroff seien als in dem Absorptionsspectrum (eine Folge der Absorption)."

Stenger¹) giebt diesen Satz merkwürdigerweise auch zu, obwohl er durch das Belspiel der Uranverbindungen widerlegt wird, solange nicht nachgewiesen ist, dass die festen Uranverbindungen und auch die Lösungen von manchen Uransalzen eine ganz besondere Ausnahmestellung einnehmen. Es scheint mir, dass man der Thatsache, dass es bei chemisch einheitlichen Körpern sowohl active wie auch inactive Absorption giebt, deren Maximum tiefer liegt als das Maximum der Fluorescenz, grosse Bedeutung beimessen muss. Es wäre daher von Interesse, wenn die Erscheinung an zahlreichen Beispielen verfolgt und die bestehenden Widersprüche aufgeklärt würden.

Nichols und Merritt²) stellen statt des Lommel'schen Saizes die Regel auf: "Fluorescirende Substanzen mit Absorptionsbanden von kürzerer Wellenlange als diejenige, mit der die Fluorescenz verbunden ist, sind der Erregung durch das absorbirte Licht jeder Bande fähig, welches auch die Wellenlange sein mag." Und weiter:

"Fluorescirende Substanzen können Absorptionsbänder von grösserer Wellenlänge als dasjenige, mit dem die Fluorescenz verbunden ist, besitzen (wie der grüne Flussspath und das Chlorophyll). Das in solchen Banden absorbirte Licht erregt jedoch keine Fluorescenz."

Was die erste Regel betrifft, so stützt sie sich bei Nichols und Merritt auf ein nicht sehr zahlreiches Material. Es sind im Wesentlichen nur Beobachtungen an Chlorophyll und Uranglas, die in Frage kommen. Ausserdem ist nicht klar, was der Ausdruck "diejenige, mit der die Fluorescenz verbunden ist", bedeuten soll, die ja mit allen Banden, unterhalb einer bestimmten, Fluorescenz verbunden sein soll. Aus dem Zusammenhang scheint mir hervorzugehen, dass jedesmal die nächste Absorptionsbande unterhalb des Fluorescenzmaximums gemeint ist. Dann aber sind beide Regeln nichts anderes als die Stokessche Regel in der eingeschränkten Form, wie sie schon in Alterer Zeit, besonders von Lommel, benutzt worden ist.

Untersucht man endlich Körper mit Fluorescenzspectren, die mehrere Banden aufweisen, so kann es vorkommen, dass zwar alle Absorptionsbanden activ sind, zu jeder Bande aber ein bestimmtes Stück des Fluorescenzspectrums gehört, so dass die Absorptionsbanden hinsichtlich gewisser Emissionsbanden activ, hinsichtlich anderer inactiv sind. Beispiele sind Lakmustinctur und andere Extracte. Doch ist nicht unwahrscheinlich, dass es sich dabei um Gemische von mehreren Körpern handelt.

¹⁾ F. Stenger, Zur Kenntniss der Fluoresconzerscheinungen. Wiedem. Ann. 28. p. 201-230 (1886).

²⁾ E. Nichola and E. Morritt, Studies in luminescence. Physic. Rev. 19, p. 18-66 (1904).

718. Zu 7) Als wichtigstes Gesetz für den Zusammenhang zwischen der Wellenlange des erregenden und des erregten Lichtes hatte Stokes die Regel aufgestellt, dass die Wellenlange des erregten Lichtes immer grüßer als die des erregenden sel. Im historischen Theile ist ausführlich berichtet worden, wie zuerst Pierre Regeln aufstellte, die mit derjenigen von Stokes nicht in Einklang zu bringen sind, wie Lommel ihre Ungültigkeit als Gesetz behauptete und wie nach langem Streite schliesslich von Allen zugegeben wurde, dass die Regel zahlreiche Ausnahmen habe. Nachdem dies festgestellt war, fiel der fragliche Satz als Gesetz. Allein die zahlreichen Untersuchungen über die verschiedensten Substanzen hatten doch genugsam gezeigt, dass ein richtiger Kern in dem Stokesschen Satze stecke. Es fragt sich, wie dieser zu formuliren ist. Hierzu sind im Laufe der Zeit verschiedene Ansätze gemacht worden.

Lommel') sucht dies zu erreichen, indem er, zugleich geleitet von theoretischen Erwägungen, die fluoreschrenden Körper in 3 Classen theilt. In die erste gehören die Körper, welche der Stokesschen Regel nicht folgen. Es sind Substanzen mit starken Absorptionsstreifen, Oberflüchenfarbe, starker anomaler Dispersion und gesättigter Färbung.

In die zweite Classe gehören Körper mit schwachen und diffusen Absorptionsstreisen und einseitiger Absorption des violetten Endes, mit gelblicher oder sonst weuig ausgesprochener Fürbung. Sie folgen der Stokesschan Regel streng. Bei diesen Körpern soll häufig zwischen dem die Fluorescenz auregenden Absorptionsbezirk und dem erregten Fluorescenzstreisen ein grösserer spectraler Zwischenraum sein.

In die dritte Classe endlich gehören die Körper mit mehreren Fluorescenzstreifen, die der Stokesschen Regel nur theilweise, d. h. mit einem ihrer Fluorescenzstreifen folgen. Sie sind in vielen Fällen Gemische.

Hierzu kommt als aligemeine Regel, dass auch bei der Stokesschen Regel nicht streng folgenden Körpern das Maximum der Fluoresconz stets höher liegt als das ihm entsprechende Maximum der Absorption.

Die Fluorescenz der in die erste Classe gehörigen Körper nennt Lommel "Fluorescenz erster Art". Sie ist dadurch characterisist, das jeder erregungsfähige Strahl das ganze Fluorescenzspectrum hervormit.

Beispiele sind u. a. Ohlorophyll, Naphtalinroth, Ecsin, Fluoroscoin, Uranglas.

Die Fluorescenz der in die zweite Classe gehörigen Körper wird "Fluorescenz zweiter Art" genannt; bei ihr ruft jeder erregungsfähige Strahl nur

¹⁾ B. Lommel, Ueber Fluorescanz, Pogg. Ann. 148. p. 26-51 (1871). — Ueber Fluorescenz. Pogg. Ann. 159. p. 514-586 (1876). — Ueber Fluorescenz, Wiedem. Ann. 8. p. 113-126 (1878). — Theorie der Absorption und Fluorescenz. Wiedem. Ann. 8. p. 261-283 (1878). — Ueber swei neus fluorescironde Substanzen. Wiedem. Ann. 6. p. 115-110 (1878). — Ueber das Stokessche Gesetz. Wiedem. Ann. 8. p. 244-265 (1878). — Booleachtungen über Fluorescenz. Wiedem. Ann. 24. p. 288-292 (1858).

Fluorescenziicht hervor, das gleiche oder grüssere Wellenlänge bezitzt, als das erregende Licht. Beispiele sind hier:

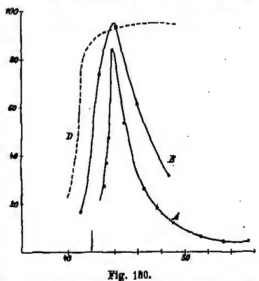
Thiomelansaure, Sandarak, Kienrussauszäge, Phosphorsaureather des Thymols, Sulfoanthracensaure, Diphenylamin, Malzzucker, Curcumatinetur, Quasslatinetur, Stechapfelsamenauszug, Guajak, Urannitrat, farbloses Glas, Anthracen in alcoholischer Lösung, Chininsulfat, Petroleum, Fraxin, Aesculin, Sulfochloranthracensaure, Bichloranthracen, Flussspath.

Die Fluorescenz der Körper der dritten Classe nennt Lommel zusammengesetzte Fluorescenz. Beispiele sind: Chamaleingrün, Chamaleinblau, Orselle, Chamaleinroth, Lakmus, Fluorauilin, Brasilein.

Um Missverständnisse zu vermeiden, sei darauf hingewiesen, dass die Bezeichnung: Zusammengesetzte Fluorescenz von der früher von Pierre und Hagenbach benutzten verschieden ist. Es gehören nämlich auch Körper mit mehreren Fluorescenzmaxima in die zweite Classe, z. B. Urannitrat. Lommel wendet den Namen nur für solche Fluorescenz an, die zwei Theile besitzt, die sich hinsichtlich der Stokesschen Regel verschieden verhalten.

719. Zur Aufstellung seiner Regeln waren, wie bereits bemarkt, für Lommel zugleich theoretische Gründe massgebend. Doch ist die Eintheilung in drei Classen zunächst nur auf die Versuche gestützt. Es fragt sich, in

wiefern diese eine solche Eintheilung rechtfertigen. In alterer Zeit sind hauptsächlich Körper aus Lommels erster Classe untersucht worden mit dem Zwecke, die Ungültigkeit oder Gültigkeit der Stokesschen Regel nachzuweisen. Mit den Körpern der zweiten und dritten Classe hat man sich jedoch bei der Uebereinstimmung der Resultate Lommels, Hagenbachs und Stengers weniger beschaftigt. In neuester Zeit haben dann Nichols und Merritt'), die wie bereitserwähnt, die Existenz von Körnern sus



Lommels dritter Classe verneinen, einige Substanzen aus Lommels zweiter Classe, insbesondere wässrige Lösung von Chininsulfat, Aesculiniösung und Flussspath untersucht und bei allen dreien Abweichungen von der Stokesschen Regel gefunden.

Das Chininsulfat folgt von allen von Nichols und Merritt untersuchten Körpern am nächsten der Stokesschen Regel. Die Figur 180

¹⁾ E. Nichols and E. Merritt, Studies in luminosesaes, Physic. Rev. 19. p. 18-80 (1904).

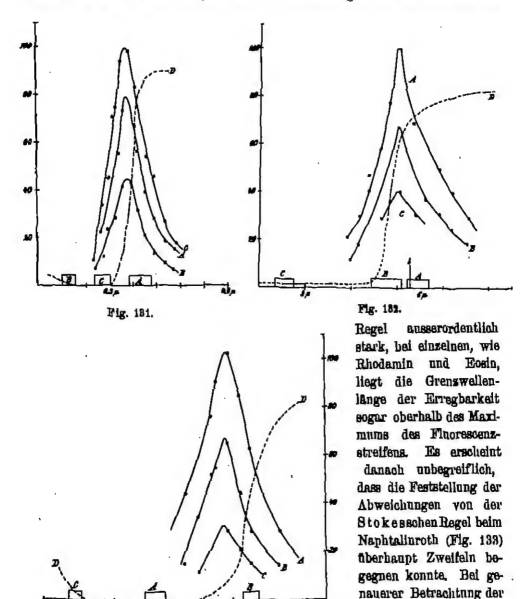
giebt zunächst die Transmissionscurve einer wässrigen Chininksung nach den photometrischen Messungen von Nichols und Merritt (D), ferner zwel Intensitätscurven für das Fluorescenzlicht, von denen die mit B bezeichnete der Anregung durch weisses Tageslicht, die mit A bezeichnete Anregung mit der Quecksilberlinie 3050 entspricht. Das Fluorescenzspectrum zeigt ein scharf ausgeprägtes Maximum bei 4370. Aus der gleichen Gestalt der beiden Emissionscurven, die der Festsetzung für Lommels zweite Classo widerspricht, schliessen Nichols und Merritt schon die Ungfiltigkeit der Stokes. schen Regel für Chininsulfat. Sie erregen indess noch die Fluorescenz mit donnelt spectral zerlegtem Bogenlicht und finden, dass man bei Anrogung mit 2 4200 (in der Figur durch einen Strich gekennzeichnet) die letzten Spuren von Fluorescenz verschwinden sieht. Die Wellenlänge dieser Fluorescenz wurde nicht bestimmt. Aus der Thatsache jedoch, dass man, (wie auch in der Figur 130 angedeutet) bei starker Erregung mit Tageslicht die Fluorescenz noch bis 4100 abwärts verfolgen kann, wird im Verein mit der Gestalt der Curven die Ungültigkeit der Stokesschen Regel geschlossen. Doch muss betont werden, dass eine Verletzung der Regel nicht numittelbar erwiesen wird.

Achnlich steht es mit Aesculin. Das Fluorescenzmaximum liegt bei etwa 4600. Die Ausserste Wellenlänge, mit der noch eine Anregung möglich ist, ist 4500. Auch hier wird nicht direct nachgewiesen, dass das erregte Licht Wellenlängen enthält, die kürzer sind, als 4500, es wird vielmehr aus dem allgemeinen Character des Fluorescenzspectrums des Aesculins und soiner Intensitätscurven geschlossen, dass sich Aesculin nicht anders verhalte, wie die übrigen untersuchten Körper auch. Schliesslich ist das Resultat mit grünem und weissem Flussspath ganz gleicher Art.

Ich kann nach alledem nicht finden, dass ein directer Nachweis für die Unrichtigkeit der Lommelschen Classifizirung erbracht ist, wenn auch eine Reihe indirecter Gründe dafür sprechen. Man vergleiche weiter unten. Um einen Begriff von der zum mindesten quantitativen Verschiedenheit des Verhaltens der Körper erster Classe und zweiter Classe zu geben, mögen einige Intensitätscurven nach Nichols und Merritt!) folgen. Die Wellenläugen sind als Absoissen, die Intensitäten der erregten Fluorescenzbande in willkürlichen Einheiten als Ordinaten eingetragen, die gestricheiten und mit D bezeichneten Curven bedeuten die Durchlässigkeit der benutzten Lösungen. Endlich sind auf der Absoissenachse die zur Erregung verwendeten Ausschnitte des Spectrums (Nernstbrenner) bezeichnet. Die zugehörige Intensitätscurve trägt den gleichen Buchstaben. Ein mit 1 bezeichneter Strich an der Ordinatenschse soll bedeuten, dass hier die Grenze der erregungsfähigen Strahlen liege.

¹⁾ E. Nichols and E. Merritt, Studies in luminescence, Physic. Rev. 18 p. 403-441 19. p. 18-36 (1904).

Fig. 131 giebt die Resultate für Fluorescein, Fig. 132 für Eosin, Fig. 133 für Naphteliuroth (Magdalaroth), Fig. 134 für Rhodamin, Fig. 135 für Resordinblan. Bei allen diesen Körpern sind die Abweichungen von der Stokesschen



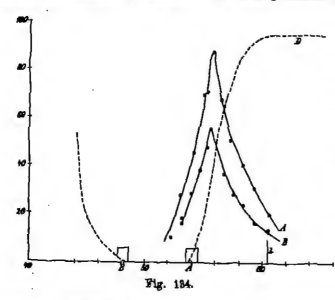
schiedene Eigenthümlichkeiten. Nach den Figuren scheint nämlich die Lage des erregenden Bezirkes zum Absorptionsztreif in ganz regelloser Weise die Intensität des Fluorescenzlichtes zu bedingen. Bei Eosin (Fig. 132) giebt z. B. der höchstgelegene Bezirk A, der dezu Keyser, Speciroscopia IV.

Fig. 188.

Curven findet man übri-

gens auch sonst ver-

noch um das ganze oberhalb ? gelegene Stück zu verkleinern ist, die grösste Intensität, C, das mitten im Absorptionsbezirk liegt, die kleinste.

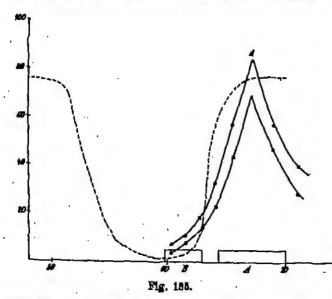


In den Bemerkungen zu 8) soll auf diesen Punkt weiter eingegangen werden.

Nimmt man alla Beobachtungen von Lommel, Hagenbach, Lubarsch,

Wesendonck,
Stenger und von
Nichols und Merritt zusammen, so ergiebt sich, dass es
sine Reihe von Körpern giebt, die man
in Lommels erste
Classe einordnen kann.

Ob der Aufstellung der beiden anderen Classen Bedeutung zukommt, scholnt recht zweifelhaft. Nichols und Merritt haben allerdings nicht direct



nachgewiesen. für die Körper dieser Classen die Stokessche Regel ungültig ist, allein es spricht, wie sie bereits selbat us horvorheben, der allgemeine Character dor Spectradafür, dasskein fundamentaler, soudern nnr oin gradueller Unterschied besteht: Es ist dies auch plansibel, denn bei dem allmahlichen Verlauf der Absorptions- und Emissionscurvon an

ihren Randern ist es nicht wahrscheinlich, dass dieselben an der Stelle der errogenden Wellenlange die Intensität Null liefern; sie verlaufen vielmehr, wie ins-

i) Man wurde natürlich an einen Druckfahler denkan, wann sich nicht in vielen Curven Ashnliches fände.

besondere auch die Curven. Wicks 1) zeigen, asymptotisch zur Abscissenachse, so dass es keinen Sinn hat, nach der exacten unteren Grenze zu fragen. Sofern diese Behauptung zutrifft, reducirt sich die Stokessche Regel auf den letzten Satz Lommels, dass das Maximum der Fluorescenz stets höher liege. als das Maximum des zugehörigen obersten Fluorescansstreifens. In dieser Form hat sich die Regel, soviel ich sehe, bisher in allen Fällen bestätigt. und sie darf daher als characteristische Eigenthumlichkeit der Fluorescenz von Lösungen gelten. Der Verlauf der Intensitätscurven, soweit er bisher genauer bekannt ist, zeigt weiter, dass bei sehr vielen Substanzen das Fluorescenzband dicht an dem oberen Rande des obersten, erregungsfähligen Absorptionsstreifens liegt und nach diesem hin schnell abfallt. In der eingeschrinkten Stokesschen Regel ist implicite enthalten, dass es nicht möglich ist, ein Fluorescenzband von einem höher (nach Wellenlängen) gelegenen Absorptionsstreifen aus anzuregen. Die Frage, ob stets das "vollständige Fluorescenzspectrum" erregt wird, hangt eng mit der Frage nach der Intensitätsvertheilung im Fluorescenzspectrum zusammen und soll daher beim nächsten Puncte besprochen werden.

720. In etwas anderer Weise hat Lubarsch geglaubt, die Stokessche Regel fassen zu können³), so dass sie unsnahmslos gültig bleibt. Er leitet aus einer Reihe von Beobachtungen an verschiedenen Substanzen die Regel ab, dass die brechbarere Grenze des erregten Spectrums stets mit dem Maximum der Absorption zusammenfalle. Auch versucht er, aus der Lommelschen Theorie die Nothwendigkeit dieser Gesetzmässigkeit nachzuweisen. Eine andere Form seiner Regel ist die folgende:

Das Flaorescenzspectrum einer Substanz kann nie Strahlen enthalten, die an Brechbarkeit oberhalb der Stelle liegen, wo in sehr verdünnter Lösung werst eine Spur von Absorption auftritt." Sorby") zeigte jedoch schon gleich nach der ersten Publication Lubarschs, dass diese Regel zwar einigen heuristischen Werth besitze, aber viele Ausnahmen habe. Er untersucht Pilzfarbstoffe, z. B. aus der Haut von Russula nitida (?) oder Russula vesca (Fr), die unter Vorsichtsmaassregeln in Alcohol zerrieben werden, sowie andere Substanzen und findet zweifellose Fälle, in welchen die Fluorescenz bis unter das Maximum des Absorptionsstreifens heruntergeht. Diese Angaben scheinen jedoch sowohl von Lubarsch selbst wie von Stenger übersehen worden zu sein.

Dieser's) findet erneut, dass die Regel Lubarschs nicht richtig ist. Ausnahmen bilden z. B. Magdalareth, Eesin und Fluorescein. Nur für wenige

¹⁾ F. G. Wick, A spectrophotometric study of the absorption power and the fluorescence of resorufin. Physic, Rev. 24. p. 856—878 (1907):

O. Lubarsch, Ucher Fluorescenz. Pogg. Ann. 153. p. 420—440 (1874). — Wledom,
 Ann. 6. p. 248—207 (1870). — vergl. auch § 610 p. 800.

^{3.} H. C. Borby, On the connection between increscence and absorption. Trans. Roy. Micr. Soc. 18. p. 661—104 (1875).

⁴⁾ F. Stenger, Zur Kenntnies der Fluorescenzorscheinungen. Wiedem, Ann. 28, p. 201—250 (1886) vergl. auch § 625 p. 902.

Beispiele fallt die untere Grenze des Fluorescenzspectrums mit dem Maximum der Absorption zusammen, z. B. nahezu bei wässrigen Lösungen von Fosin und Fluorescein. Im Allgemeinen fällt das Maximum noch in des Fluorescenzspectrum hinein. Stenger erklärt die Differenz zwischen seinen Beobachtungen und denjenigen Lubarschs dadurch, dass dieser die Methode des fluorescirenden Oculars benutzt und daher die Grenze des Fluorescenzspectrums stets zu weit nach dem rothen Ende des Spectrums gefunden habe. Der gleiche Schluss ist aus den Beobachtungen von Nichols und Merritt³) abzuleiten, wie besonders die Fig. 131 zeigt, die die Intensitätscurve für Fluorescein zugleich mit der Transmissionscurve glebt.

Nach dem Ausgeführten ergiebt sich also, dass, soweit die bisherigen Beobachtungen reichen, die unter 7) formulirte erweiterte Stokensche Regel gilt, ferner dass es wahrscheinlich ist, dass man von der ersten zur zweiten Classe Lommels continuirliche Uebergänge herstellen kann, endlich dass sich sonst jedoch keine quantitativen Beziehungen haben nachweisen lassen.

721. Zu 8). Dass das Maximum der Erregung mit dem Maximum des Absorptionsstreifens zusammenfällt, durch welchen die Erregung erfolgt, ist meistens als selbstverständlich angesehen, von Lommel jedoch ausdrücklich als Gesetz formulirt worden.) Auch Stenger giebt dieser Regel seine Zustimmung.) Wenn man annimmt, dass stets der gleiche Bruchtheil des absorbirten Lichtes, unabhängig von der Wellenlänge, in Fluorescenzlicht umgewandelt werde, und dass stets das ganze Fluorescenzspectrum erregt werde, so ist in der That diese Folgerung sehr plausibel. Es scheint jedoch, dass einzelne Beobachtungen von Nichols und Merritt, auf die bereits im vorigen Paragraphen hingewiesen ist (Eosin Fig. 182 etc.) dem widersprechen. Man vergleiche auch den folgenden Paragraphen.

Zu 9). Die Frage, ob die Form der Intensitätsenrve des Fluorescenzspectrums von der Weilenlange des erregenden Lichtes unabhängig ist, schliesst zunächst die Frage nach der Gültigkeit der Stokesschen Regel in ihrer ursprünglichen Fassung ein. Würde die Stokessche Regel gelten, so würde man bei allen Körpern, bei welchen das Fluorescenspectrum nicht gnuz getrennt liegt vom Absorptionsspectrum, stets eine Aenderung der Intensitätsvertheilung, also meistens auch eine Aenderung der Farbe wahrnehmen milescen, wenn man zu immer längeren erregenden Wellen übergeht; Farbitnderungen und Verschiebungen der Fluorescenzmaxima sind daher stets als Gründe für die Gültigkeit der Stokesschen Regel angeführt worden. Auf der anderen

E. Nichols and E. Merritt, Studies in luminoscence. Phys. Rev. 18. p. 403—418, 19. p. 18—85 (1904).

²⁾ E. Lommel, Ucber Fluorescens. Pogg. Ann. 143. p. 26-51 (1871). — Wieders. Ann. 10. 449-472, p. 681-654 (1680). Vergl. § 599 p. 679 ds. Bd.

F. Stenger, Zur Kenntnim der Fluorescenserscheinungen. Wiedem. Ann. 28.
 p. 201-280 (1886). Vergi. anch § 826, p. 902.

Seite haben zuerst Pierre 1), später Lommel 1) und neuerdings Nichols und Merritta) die constante Zusammensetzung des Fluorescenzspectrums, d. h. die Unabhängigkeit der Lage des Maximums und der Intensitätsvertheilung von der Wellenlänge des erregenden Lichtes behauptet. Während Lommel dies iedoch nur für die Körper seiner ersten Classe anglebt, stellen Nichols und Merritt ihre Regel für alle fluorescirenden Körper auf. Ich übergehe die Alteren Beobachtungen, die bereits in dem historischen Theile besprochen sind. Dass sich thatsächlich die Farbe des erregten Lichtes ändert, und dass man eine Verkürzung des Fluorescenzsnectrums sowie ein Wandern des Fluorescenzmaximums in der Richtung von kürzeren nach längeren Wellen beobachtet. ist seit Stokes von Hagenbach von allen, die eich mit Fluorescenzerscheinungen befasst haben, immer wieder festgestellt worden. Es fragt sich nur, ob man den Effect, so wie Lommel es für die erste Olasse fluorescirender Körper will, allein durch den Einfluss der in der Lösung stattfindenden Absorption erklären kann. Stenger 1) ist nicht dieser Meinung. Er prift eine Folgerung aus den theoretischen Annahmen Lommels, indem er an verschieden concentrirten Lösungen von Magdalaroth erregendes Licht von beiden Seiten des Absorntionsstreifens benutzt und zusieht, ob die Verschiebung des Fluorescenzmaximums in gleicher Weise erfolgt, wenn das erregende Licht grössere Wellenlange hat als das Maximum, oder wenn seine Wellenlänge kleiner ist. Allein diese Methode der Prifung ist nicht stichhaltig. Das einzige Verfahren, das zum Ziel führen kann, ist offenbar, die Intensitätsvertheilung photomotrisch zu bestimmen und wegen der Absorption moglichet quantitativ zn corrigiren. Nichols und Merritt führen dies mit einer gewissen Annaherung aus. 1) Die Methode ihrer Messung und das Verfahren, nach welchem sie für die Absorption corrigiren, sind in den # 082 n. 090 beschrieben. Einen Theil ihrer Resultate fludet man in den Fig. 131-186 wiedergegeben. Die Autoren schliessen, wie bereits bemerkt, dass sowohl die Lage des Maximums wie auch die Intensitätsvertheilung im Fluorescenzspectrum angeandert bleiben. Mir scheint jedoch, dass der Beweis nicht als zwingend angesehen werden kann. Denn bei der Schwierigkeit der Intensitätsmessung und ihrer Corrector wegen der Absorption, sowie bei der geringen Zahl benutzter Punkte lassen sich kleinere Unterschiede in der Lage des Maximums und der Intensitätevertheilung nur schwer nachweisen. Ausserdem geben

V. Pierro, Baltrago zur genaueren Kanntniss der Fluorescentserschalnungen. Ber. Wien. Acad. math. nat. Kl. 53. II. p. 704-727 (1806) vergl. § 598, p. 877.

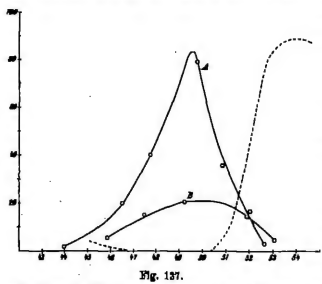
²⁾ E. Lommel, Ueber Fluorescens. Pogg. Ann. 148, p. 20-51 (1871). Vergl. § 599 p. 879. — Pogg. Ann. 159, p. 514-585 (1870) vergl. § 601, p. 884.

³⁾ E. Nichols and Merritt, Studies in luminoscence. Phys. Rev. 18. p. 403-418 19. p. 18-30 (1904).

⁴⁾ F. Stenger, Zur Kenntniss der Fluorescenzurscheinungen. Wiedem. Ann. 28. p. 201-280 (1886). Vergl. auch § 620, p. 902.

E. Nichols and E. Merritt, Studies in luminessence. Phys. Rev. 18. p. 403-418,
 p. 18-86 (1904).

Nichols und Merritt selbst eine andere Beobachtung an, die mir nicht meinem genannten Schlusse zu passen scheint. Wenn man nämlich mit weisen



Lichte anregt, sombele falls für jede Wellen lange das erregte Mari mum an derselben Stale liegt, das gleiche and the das weisse Licht stattfinden. Man muste also, unabhangig von der Lichtquelle, sowall Intensitätscurven gleichen Form erhalten wie auch das Marimum stets an derselber Stalle finden. Fig. 127. die nach Nichols mi Merritt die Intendtal

vertheilung im Fluorescenzspectrum einer Fluoresceinlösung glebt, wenn einen den Acetylenfiamme (A), das andere Mal ein Nernstbrenner (B) zur Amregung verwendet wurde, führt jedoch zu dem Schlusse, dass die Intensitätsvertheilung mit der Intensitätscurve des erregenden Lichtes variirt. So scheint mir diese Frage (9) noch offen.

Endlich ist zu erwähnen, dass Habben!) mit gänzlich unzureichenden Methoden versucht hat, die Frage zu entscheiden, indem er die Unterschiede festzustellen sucht, die die Fluorescenz zahlreicher Lösungen aufwelst, wan man dieselben mit Hülfe des Lichtes von Geisslerröhren auregt, die mit verschiedenen Gasen gefüllt sind. Ein Resultat ergiebt sich nicht.

Zu 10) und 11). Diese beiden Punkte sind wiederholt berührt worden, ohne dass irgend eine erwähnenswerthe Beobachtung gemacht worden wird. Man vergleiche auch § 517, p. 763 dieses Bandes.

o) Fluorescenz anisotropor Medion.

722. Bereits zu wiederholten Malen ist darauf hingewiesen worden, dass des Fluorescenzlicht der meisten Körper unpolarisirt ist, auch dans, wenn man polarisirtes Licht zur Erregung verwendet. Diese Thatsache ist schon von den ersten Beobachtern, besonders eingehend von Stokes²) festgestellt und später häufig erneut hervorgehoben worden. Insbesondere haben

Th. Habben, Ueber Fluorescenaspectren horvorgebracht durch das Licht Geinler.
 Scher Röhren. Dies. Karburg 1891, 44 pp. bei O. Ehrhardt.
 Siehe § 586, p. 856 ds. Bd.

Sohncke 1) und G. C. Schmidt in neuerer Zeit Versuche in dieser Richtung angestellt. Der letztgenannte zeigt dabei auch, dass die finorescirenden Gase sich in dieser Hinsicht verhalten wie die Lösungen und die festen Körper. Er benutzte Natrium- und Kalium-Dampf, Naphtalin und Anthracen. an deren Fluorescenzlicht sich keine Spur von Polarisation nachweisen liese. Auf die Folgerungen, die Schmidt aus dieser Beobachtung über die Natur der Fluorescenzschwingungen zieht, soll später eingegangen werden. Bei der Untersuchung fester Körper nimmt man die Erscheinung am Deutlichsten wahr. wenn man ultraviolettes Licht zur Erregung verwendet, da sich bei Beuntzung von weissem Lichte stets ein gewisser Bruchtheil von polarisirtem Lichte dem Fluorescenzlicht beimengt, der dadurch entsteht, dass die Körner in mehr oder minder hohem Grade als trabe Medien wirken: Eine zweite Fehlerquelle, die den Effect verdecken kann, liegt in der Brechung, die die Fluorescenzstrahlen bei ihrem Austritt aus dem fluoreschrenden Medium erfahren, wenn man nuter einem größeren Emanationswinkel beobachtet. Es ist bereits in \$670 der Versuche Millikans gedacht worden, der dies genauer untersucht hat, und der feststellt, dass alles Fluorescenzlicht beim Austritt aus Uranglas in Luft gebrochen wird. 3) Auch G. O. Schmidt beschreibt Versuche hierüber. 4) Um zu prüfen, ob auch das aus den aussersten Schichten kommende Licht gebrochen, also theilweise polarisirt werde, erregt er Glas, Flussepath und Uranglas durch Kathodenstrahlen, die bekanntlich nur wenig in die genannten Körper eindringen. Aus den Fresnelschen Formeln erglebt sich weiter der Bruchtheil des Lichtes, das bei einem bestimmten Emenationswinkel polarisirt erscheinen muss. Die Schätzungen der thetsächlich beobachteten Helligkeiten stimmen mit der Rechnung überein.

723. Durchaus verschieden von diesen Erscheinungen ist jedoch das Verhalten einer Reihe von Krystallen. Stokes hat dies zuerst an einer Anzahl von Platincyaniden festgestellt, die polarisiertes Fluorescenzlicht aussendeten. Wie dann Grailich) gefunden hat, sind zwei verschiedene Seiten der Erscheinung zu unterscheiden. Erregt man nämlich mit natürlichem Lichte, so zeigt der betreffende Krystall je nach der Richtung zu der optischen Achse, in der man beobachtet, einen Dichroismus von wechselnder Grösse. Dabei haben die beiden Componenten des Fluorescenzlichtes verschiedene Intensität; das Fluorescenzlicht erscheint theilweise oder vollständig polarisirt. In anderen Fällen sind die beiden Componenten auch verschieden gefärbt.

^{. 1)} L. Sohneke, Polarisirto Fluorescens. Ein Beltrag zur kinetischen Theorie der festen Körper. Wiedem. Ann. 58. p. 417—454 (1896).

²⁾ G. O. Schmidt, Polarisirto Fluorescens. Wiedom. Ann. 60. p. 740—754 (1897).

5) B. A. Millikan, A study of the polarisation of light emitted by incandescent and liquid surfaces. Physic. Rev. 8. p. 81—99, p. 177—192 (1895).

⁴⁾ G. O. Schmidt, Polarisirto Fluorescens. Wiedem. Ann. 60. p. 740-754 (1897).

⁵⁾ Siehe § 595, p. 865 ds. Bd.

J. Grailloh, Krystallographisch optische Untersuchungen, Preissehrift. 226 pp. 8°,
 Wien und Olmütz bei E. Holser, 1858.

Benutzt man polarisirtes Licht zur Erregung, so beobachtet man wieder die gleichen Erscheinungen. Allein die Intensität des Fluorescenzlichtes hängt nun von der Richtung der Polaristionsebene des erregenden Lichtes ab.

Man muss daraus mit Grailich, Sohncke und Schmidt die folgenden Schlüsse ziehen:

- 1) In zahlreichen Krystallen gehen die Fluorescenzschwingungen nach verschiedenen Richtungen mit verschiedener Intensität vor sich; eine Richtung (bei einschsigen Krystallen senkrecht oder parallel zur Achse) ist meist die bevorzugte.
- 2) Auch die Erregung ist von der Richtung im Krystall abhängig. In manchen Fällen wirkt die senkrecht zur bevorzugten Fluorescenzrichtung erregende Componente am Stärksten, in anderen die parallel schwingende.

Es ist noch unentschieden, ob dies als eine dichroitische Absorption augesehen werden muss oder nicht. Denn wenn auch die Beobachtungen an zahlreichen Krystallen ohne sichtbaren Pleochroismus angesteilt worden sind, und wenn auch Grailich schon gezeigt hat, dass der sichtbare Dichroismus keine Beziehung zu der "Doppelfluorescenz" hat, so wäre es wohl müglich, dass die betreffenden Krystalle im ultravioletten Spectrum einen solchen Dichroismus zeigten. Wenn man bedenkt, dass ein grosser Theil der untersuchten Krystalle farbics oder nur sohwach gelblich gefürbt waren, so ist eine solche Annahme sogar nicht unwahrscheinlich, da man die der Fluorescenz entprechende Absorption im Ultraviolett vermuthen muss. Doch ist dieser Punkt noch nicht aufgeklärt. Er scheint einer näheren Untersuchung werth.

Ich schliesse gleich die weiteren Regeln über polarisirte Fluoresconz an, welche allgemein gelten.

3) Nicht alle doppelbrechenden fluorescirenden Körper zeigen polarisirte Fluorescenz. — Nur doppelbrechende Körper zeigen polarisirte Fluorescenz.

Schneke hatte geglaubt, dass die polarisirte Fluorescenz eine allgemeine Eigenschaft aller doppelbrechenden fluorescirenden Substanzen sel. G. C. Schmidt zeigt jedoch, dass es Ausnahmen, giebt z. B. Uransalze.

Weitere Ausnahmen sind Flüssigkeiten, die im electrischen Felde doppelbrechend werden, ferner feste Körper unter Druck ') und Anllinfarbstoffe, die mit organischen Lösungsmitteln zusammenkrystallisirt sind.

Bei den natürlichen fluorescirenden Krystallen zeigen sich Verschiedenheiten von einem Krystallindividuum zum anderen. Auch dies deutet darauf hin, dass die Fluorescenz in vielen Fällen von zufälligen Beimengungen herrührt, wie das ja auch mit der Phosphorescenz vielfach der Fäll ist. Ueber die

¹⁾ Schmidt hatte ursprünglich, ebenso wie neuerdings A. Pochettino [Sulia cathodo-luminescence dei crystalil. Rend. Acc. Lincol (5) 13. p. 801-807 (1904). — N. Clim. (5) 8. p. 458-445 (1905)] für Kathodoluminescenz gefunden, dass künstlich doppelbrochond gemachts Gläser polarisitt fluoresciren, er hat jedoch diese Angaben später zurlichgesogen. [G. C. Schmidt, Nachtrag zu meiner Arbeit über polarisitte Fluorescenz. Wiedem. Aun. 69. p. 778-783 (1899)].

Beziehungen zwischen Fluorescenz und Phosphorescenz der Krystalle, sowie der Thermolominiscenz findet man bei Schmidt näheres. Das Phosphorescenzlicht sowie das Licht der Thermophosphorescenz sind danach polarisirt, wenn das Fluorescenzlicht polarisirt ist, vorausgesetzt, dass die Thermophosphorescenz die gleiche Farbe hat, wie das Fluorescenzlicht. Auf diesem Gebiete gehen offenbar die Erscheinungen der Phosphorescenz und der Fluorescenz in einander über. Man vergleiche auch § 670 p. 826 dieses Bandes.

724. Wir wenden uns nunmehr den Einzelheiten der von Grailich, Lommel, Sohneke und Schmidt gemachten Beobachtungen zu. Die theoretischen Ansichten über die Krystallsuorescenz sollen später besprochen werden.

Grailich 1) untersucht fünf verschiedene Platindoppalsalze, welche "Doppelfinorescenz" zeigen. Bei der Constanz der bei ihnen beobachteten Erscheinungen ist die Verursachung der letzteren durch eine Verunreinigung wohl anegeschlossen. Die meisten unter den Platindoppelsalzen zeigen allerdings eine ziemlich ausgesprochene Färbung, zum Theil auch Pleochroismus. Dieser wird jedoch durch Controllyersuche von der Doppelfluorescenz unterschieden. Die untersuchten Verbindungen sind: Barlumplatincyanur, Calciumplatincyanur (besonders stark), Koliumnatriumplatincyanur, Kaliumstrontiumplatincyanur, Kalinmcalciumplatincyanur. Andere Verbindungen zeigen Spuren der Erscheinung. Zu ihnen gehört auch Magnesiumplatincyanür, für welches znerst Lommel?) die polarishte Fluorescens genauer untersuchte. Man kann, wie auch Wood o hervorhebt, an diesem Körper die Doppelfluorescenz besonders gut beobachten. Die Krystalle sind quadratische Saulen mit den Flächen einer quadratischen Pyramide und besitzen Dichroismus. Erregt man mit blauem oder violettem Lichte, so fluorescirt der Krystall hell gelbroth. Das durch ein Nikolsches Prisme betrachtete Licht einer Seitensläche erscheint orangegelb, wenn der Hauptschnitt des Nikols zur Sänlenachse sankrecht steht, scharlachroth, wenn er parallel ist. Erregt man mit polarisirtem Lichte, das senkrecht auf die Seitenfläche auftrifft, so ist die Fluorescenz gelb oder roth, je nachdem die Polarisationsebene des einfallenden Lichtes zur Krystallachse senkrecht steht oder ihr parallel ist. Beobachtet man das so erregte Fluorescenzlicht durch einen Nikol, so findet man es in jedem Falle in dem gleichen Sinne polarisirt wie das erregende. Lasst man das erregende Licht auf die Basisfläche senkrecht auffallen, so ist das erregte Licht unpolarisirt. Es andert seine Farbe, wenn das erregende Licht unter verschiedenen Winkeln auffällt und senkrecht zur Einfallsebene polarisirt ist, nicht jedoch, wenn das letztere in der Einfallsebene polarisirt ist.

¹⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen etc. Wien 1858, p. 58-55, p. 104-128. Vergl. § 593, p. 672 ds. Bd.

²⁾ R. Lommel, Uober die dichroitische Fluorescons des Magnesiumplatineyanurs. Wiedem. Ann. S. p. 654—640 (1879).

⁸⁾ R. W. Wood, Physical optics, 546 pp. London, New York, Masmillan and Co. 1905, p. 487—488.

Ein sehr reichhaltiges Material untersucht Sohncke.¹) Ich stelle in der folgenden Tabelle seine Resultate zusammen, zugleich mit denjeuten von Schmidt²), der seine Untersuchungen unabhängig von Sohncke ausgeführt hat.

1) Reguldres System.

Der hierhergehörige Flussspath zeigt keine polarisirte Fluorescenz.

2) Optische einachsige Krystalle.

a. Rhomboedrisches System.

In Kalkspathen verschiedener Herkunft tritt rothe Fluorescenz auf. Die stärkste Componente des Fluorescenzlichtes ist parallel zur optischen Achse Schwingungen parallel der optischen Achse wirken am Stärksten auregent Von allen zur optischen Achse senkrechten Richtungen ist keine ausgezeichnet. Sonnenlicht erregt stärker als electrisches.

b) Hexagonales System.

Apatit. Die Fluorescenz ist bei vielen wasserklaren Stücken gelbgen. Eine merkbare Amplitude besitzen nur die Schwingungen senkrecht zur Ache, sie sind in dieser Ebene gleich stark nach allen Richtungen. Die stärkte Erregung erfolgt durch Schwingungen senkrecht zur Achse.

Beryll. Aquamarine und Smaragde verhalten sich je nach dem Individuum verschieden. Alle zeigen dichroitisch polarisirte Fluorescenz. Die zur optischen Achse senkrechten Schwingungen sind gleich stark nach allen Richtungen in dieser Ebene und entweder blan oder rothviolett oder roth Die der optischen Achse parallelen Schwingungen sind entweder rothviolett oder blan oder blanviolett, die ersteren sind etwas stärker.

c) Quadratisches System.

Vesuvian. Die untersuchten Stücke zeigten rothe Fluorescenz. Die Componente senkrecht zur Achse ist größer als die der Achse parallele. Die Erregung senkrecht zur Achse wirkt am stärketen. Schwingungen parallel resp. senkrecht zur Achse rufen auch überwiegend Fluorescenzschwingungen parallel resp. senkrecht zur Achse hervor.

Horn blei (Phoegenit). Das Fluorescenzlicht ist gelbgrün. Die Schwingungen senkrecht zur Achse sind die stärksten, in dieser Ebene aber mei allen Richtungen gleich stark. Die Schwingungen senkrecht zur Achse woden am Stärksten durch Licht erregt, das der Achse parallel schwingt mit umgekehrt.

8) Optisch eroeiacheige Krystalle.

a) Rhomboedrisches System.

Topas. Die einzelnen Individuen verhalten sich sehr verschieden his sichtlich der Stärke der Fluorescenz. Diese letztere hat gelbgrüne Farke Von welcher Richtung her der erregende Strahl auch in einen Topaskrysist

2) G. C. Schmidt, Polarisirte Fluorescons. Wiedem. Ann. 60. p. 740-754 (1998)

L. Schneke, Polarisirte Fluorescens, Ein Beitrag zur kinetischen Theorie der inte Körper. Wiedem. Ann. 58, p. 407—454 (1896).

eintreten mag, die Fluorescenzschwingungen erfolgen immer in der optischen Achsenebene. Im Allgemeinen überwiegt die Componente c, oder sie ist sogar allein vorhanden. Nur wenn der erregende Strahl parallel c verläuft, ist in einzelnen Fällen die Componente a etwa von gleicher Grösse wie c (Mittellinie der optischen Achsen).

Aragonit'). Die Fluorescenz ist apfelgrün. Stets sind die Schwingungen der fluoreschenden Theilchen am Grüssten, welche senkrecht zur Erregerschwingung stattsinden, ausgenommen, wenn diese letztere parallel e ist. In diesem Falle ist die parallel e erregte Schwingung nur wenig stärker als die belden anderen. Am Schwierigsten werden erregt die Schwingungen parallel e; die dazu senkrechten sind am Leichtesten anzuregen; unter den beiden letztgenannten ist die zur optischen Achsenebene senkrechte Schwingung a die intensivste. Bei Anregung durch polarisittes Licht ist die Erregung in der Richtung der Schwingungen des erregenden Lichtes nur schwach.

Weissbleierz (Cerussit). Die Fluorescenz ist gelbgrün. Die zur erregenden Schwingung parallele Schwingungscomponente der Fluorescenz ist nie die grösste, wahrscheinlich sogar stets die kleinste. Die stärkste Componente ist im Allgemeinen parallel der ersten Mittellinie c, ausser wenn die erregenden Schwingungen dieselbe Richtung haben.

b) Monoclines System.

Rohrzucker. Die Fluorescenz ist grünlich. Fast immer ist die Componente der Fluorescenz die grösste, welche der Erregerschwingung parallel ist; am Auffälligsten ist dies für die zur optischen Achsenebene senkrechten Erregerschwingungen, welche fast nur gleichgerichtete wecken. Nur wenn die Erregerschwingungen parallel der erstan Mittellinie sind (im stumpfen Winkel der Krystallachsen a und c), während der Strahl längs der zweiten verläuft, überwiegt die b-Componente der Fluorescenz über die beiden anderen sehr erheblich. Am Leichtesten kommen die zur Ebene der optischen Achsen senkrechten Fluorescenzschwingungen zu Stande.

c) Triclines System.

Cyanit. Die Fluorescenz hat rothe Farbe, die Schwingung parallel der ersten Mittellinie ist stets grösser als die Schwingung senkrecht zur optischen Achsenebene, diese wieder grösser als die Schwingung parallel der zweiten Mittellinie. Schwingungen parallel der zweiten Mittellinie erregen kaum merkliche Fluorescenz.

Eine weitere Reihe von Beobachtungen giebt Schincaglia²) Er bestätigt zunächst das Besultat der früheren Beobachter, dass einfach brechende und fluorescirende Körper keine Polarisation aufweisen. Von doppelbrechenden Krystallen fluorescirten vorschiedene Varietäten von Kalkspath, Aragonit,

¹⁾ Bei Bohneke: Arragenit.

²⁾ J. Schincaglia, Ricorche sperimentali mila luce fluorescente nei solidi. N. Cim. (4) 10. p. 212—228 (1890). — Salla fluorescenza nei cristalli birafrangunti e di un fonomono esservato nello spato d'Islanda. N. Cim. (4) 11. p. 290 (1900).

Phosgenit, Barytin und Topas, während, im Gegensatz zu Schnoke, Apatit und Beryll nicht activ befunden wurden. Schincaglia schliest aus seinem Material, dass doppelbrechende Körper meist, aber nicht immer, Spuren von Polarisation des Fluorescenzlichtes aufweisen. Beim Kalkspath ist das Licht nicht polarisirt, beim Arragonit nur theilweise und in bestimmten Richtungen, beim Phosgenit gleichfalls nur theilweise, ausgenommen in der Richtung der optischen Achse. Der Topas zeigt im Allgemeinen vollstürdig polarisirtes Licht, einzelne Varietäten, besonders die gelben, weisen jedoch nur theilweise polarisirtes Licht auf. Die verschiedenen Theile des Spectrums sind verschieden wirksam. Der Kalkspath wird am Stärksten durch den grunen Theil des Spectrums angeregt, Aquamarin durch die untere Grenze des Blau. In diesem Falle sollen die grünen Strahlen die Wirkung der blauen neutralisiren. Die theoretischen Vorstellungen, die Schincaglia glebt, docken sich im Wesentlichen mit den schon von Grailich ausgesprochenen. Indess schliesst er aus dem verschiedenen Verhalten der verschiedenen Varietilten und verschiedener Theile desselben Krystalls, dass des Fluorescenzlicht durch Beimengungen verursacht werde. Endlich sind Versuche bemerkenswerth, die Schincaglia über den Einfluss eines Magnetfeldes auf die Emission der untersuchten Krystalle anstellt. Es liess sich dubel weder eine Aendorung der Farbe des Fluorescenzlichtes noch eine Drehung der Polarisationsobene des polarisirten Fluorescenzlichtes nachweisen.

Zum Schlusse dieses Abschnittes sei noch einer Bemerkung Grailichs!) gedacht, der einen Zusammenhang zwischen der Oberflächenfarbe der Krystalle, besonders der Platindoppelsalze, und der Polarisationsrichtung des Fluorescenzlichtes vermuthete. Nach den bisherigen Beobachtungen über die Oberflächenfarben!) erscheint ein solcher Zusammenhang nicht sehr wahrscheinlich. Es fehlt jedoch zur Entscheidung der Frage an neueren Untersuchungen.

p) Zusammenhang mit der chemischen Constitution.

725. Schon Stokes²) hat die Vermuthung ausgesprochen, dass das Fluorescenzvermögen in einem engen Zusammenhange mit der chemischen Constitution stehe, und dass es möglicherweise zur Erkennung von einzelnen chemischen Verbindungen dienen könne. In der gleichen Weise, wie dies mit der Absorption der Fall ist, hat sich nun in der That die Fluorescenz als Kennzeichen bestimmter Bauart organischer Verbindungen nachweisen lassen. Ebenso aber, wie bei der Frage nach dem Zusammenhange zwischen Farlie und Constitution, muss constatirt werden, dass man von einer wirklich be-

¹⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen etc. Wien 1858, p. 104-

Man vergi. B. Walter, Die Oberfischen- oder Schillerfarben, Braumschweig 1895 und die dort angegebene Literatur, ferner, F. Pockels, Lehrbuch der Krystalloptik, Leipzig 1907, p. 440—442.

^{8) \$ 580.}

Friedigenden Einsicht in die ausserordentlich compliciten hier vorliegenden Verhältnisse noch sehr weit entfernt ist, und dass die Ansichten der Forscher die sich am Eingehendsten mit der Beziehung zwischen Fluorescenzfähigkeit und Constitution befasst haben, vielfach einander diametral entgegengesetzt sind. Da ferner die Fluorescenz der organischen Körper keine derartige practische Bedeutung hat wie ihr Farbcharacter, so ist ihr meist nur in zweiter Linie Aufmerksamkeit zugewendet worden. — Es wird sich nicht ganz vermeiden lassen, im Folgenden auch auf theoretische Vorstellungen einzugehen, die für bestimmte Fälle von Fluorescenz entwickelt, worden sind, und so einige Punkte des vierten Abschnittes vorwegzunehman. Im Allgemeinen beschränken sich jedoch die bisher gefundenen und weiterhin zu besprechenden Gesetze auf Regeln von nicht unbestrittener Tragweite. Es wird daher gut sein, zunächst die Frage, um die es sich handelt, etwas genauer zu präcisiren, als es gewöhnlich zu geschehen pflegt.

In der bisherigen Litteratur werden fast ausnahmslos nur solche Körper als fluorescirend bezeichnet, die sichtbares Fluorescenziicht aussenden, ebenso wie man nur solche Körper farbig nennt, die im Sichtbaren gelegene Absorptionsstreifen besitzen. Nun sind Körper bekannt, die ultraviolettes Fluorescenzlicht aussenden; ob es Körper giebt, welche ultrarothes Fluorescenzlicht besitzen, ist noch unentschleden. Es liegt daher auf der Hand, dass die Frage: Wann fluorescirt ein Körper? in einer unzulässigen Specialisirung gestellt wird. Nach Analogie der Beobachtungen an farbigen Substanzen ist zu erwarten, dass der Eintritt bestimmter Substitutionsgruppen in eine spezielle Classe von Körpern eine Verschlebung der Fluorescenzbande entweder nach dem kurzweiligen oder nach dem langweiligen Theile des Spectrums zur Folge hat. Man müsste die obige Frage also in die folgenden zerlegen:

- 1) Wann fluorescirt überhaupt ein Körper, sei es sichtbar, sei es unsichtbar?
- 2) Wie beeinflusst die Substitution verschiedener Gruppen den Fluorescenzstreifen?
- 3) Wann liegt bei einer Classe fluorescirender Verbindungen die Fluorescenz im Sichtberen?
 - 4) Welchen Einfluss hat das Lösungsmittel?

Leider lässt sich keine Antwort auf diese Fragen geben, da das Material zur Beantwortung der ersten von ihnen nicht ausreicht. Erst ausgedehnte Untersuchungen über ultraviolette, vielleicht auch ultrarothe Fluorescenzspectra können hier Wandel schaffen. Das Wenige, was jedoch bisher über ultraviolette Fluorescenz bekannt ist, genügt bereits, um zu zeigen, dass eine Reihe von Regeln, die früher aufgestellt worden sind, nur eine eingeschränkte Geltung haben können. Einige Bemerkungen über die erste Frage dürften indess von Nutzen sein.

Da es, mit Ausnahme der festen Metalle, kaum einen Körper giebt, der nicht in mehr oder minder hohem Grade phosphorescirt, so kann man, wie es schon Lommel gethan hat, fragen, ob nicht anch die Fluorescenz eine allgemeine Eigenschaft der Körner sei. Auch auf diese Frage lässt sich zur Zeit aus den gleichen Gründen keine sichere Antwort geben. Es schoint jedoch, dass sie nicht zu beishen ist. Die festen Metalle, sowie die Meluzahl der anorganischen Verbindungen, speciell die anorganischen Metallsalze, fluoresciren anscheinend nicht. Allein schon hier giebt es viele Ausnahmen, z. B. die Salze gahlreicher seltener Erden 1). Uransalze und Platindorpelsalze bei welchen von einer Beimengung nicht wohl die Rede sein kann. Auch ist es ungewiss, in welchem Umfange die Fluorescenz der im vorigen Abschuitt genannten Krystalle auf Rechnung unbekannter Beimengungen zu setzen ist. Ebensowenig lasst sich die Frage auf dem Gebiete der Kohlenstoffverbindungen beantworten. Man könnte hier zunächst fragen, ob nicht stets Absorption mit Fluorescenz verkunpft ist. Da es jedoch viele organische Körper giebt, die sehr starke Absorption des ganzen violetten Endes des Snectrums aufweisen, ohne im Sichtbaren zu fluoreseiren, so scheint mir die allgemein ausgesprochene Ansicht, dass nur bestimmte Classen organischer Körper fluorescenzfähig seien, den Vorzug zu verdienen. Es fragt sich, welche Classen die sind und weiter, welche Grunde es sein mogen, die die Fluorescenzfährigkeit dieser Classen bedingen. Während nun für die anorganischen Kurper hisher iede Regel fehlt, sind für die organischen Verbindungen im Laufe der Zeit verschiedene Theorien aufgestellt worden. Dabei werden die drei oben formulirten Fragen jedoch meistens nicht getrennt, insbesondere wird vielfach von dem Einfluss des Lösungsmittels ganzlich abgesehen.

726. Der erste, der die Fluorescenz innerhalb einer grösseren Classe chemisch verwandter Körper untersucht hat, ist Liebermann?). Er prüt Lösungen von etwa 70 Abkömmlingen des Anthracens und Anthrachinons gelöst in Alcohol, Benzol, Aether und alcalischem Wasser. Beobachtet wurde mit dem Auge. Unter diesen Bedingungen, die von Liebermann selbst als künstlich und zu wilkürlich spezialisirt bezeichnet werden, zeigt sich, dass nur die Derivate in der Anthracenreihe finoresciren, in denen die die Benzolreste verbindende Gruppe:



vorkommt, wo M eine einwerthige Grappe bezeichnet. Liebermann enthält sich eines Urtheils darüber, ob und welche Atomverkettungen oder geschlossenen Ketten Fluorescenz veranlassen. Er glaubt jedoch, dass

2) C. Liebermann, Ueber die Fluoreneens in der Anthracenrolhe. Ber. chem. Goz. 18. p. 918-916 (1880).

¹⁾ J. S. Seret, Recharches sur l'absorption des rayons ultra-violets par divers aubstances. S. mém. Arch. sc. phys. nat. (3) 4. p. 261—294 (1880).

mehrfache innere Verkettung im Zusammenhang mit Fluorescenz steht. Aehnliche Bemerkungen findet man weiterhin häufig, z. B. bei De war 1) und Knecht. 2)

Im Zusammenhang mit der Frage nach der Ursache der Farbe organischer Verbindungen haben sich ferner Armstrong und Hartley mit der Fluorescenzfahigkeit beschäftigt. Ersterer 3) macht einen Unterschied zwischen Körpern, welche Absorptionsstreifen im sichtbaren Spectrum besitzen (farbige Körper im eigentlichen Sinne) und solchen, bei welchen solche Streifen fehlen. Da in vielen Fallen Fluorescenz auftritt, wenn im Ultraviolett ein Absorptionsstreifen nahe an der unteren Grenze des eichtbaren Spectrums liegt, und da ferner ein fluorescirender Körper nothwendig zugleich absorbiren muss, so bezeichnet Armstrong die Fluorescenz als "the beginning of colour". Achnlich, wie Armstrong dies für die Entstehung der Farbe annimmt, soll daher auch die Fluorescenz auf starker intramolecularer Beweglichkeit, auf "isodynamischen" Umlagerungen im Molecul bernhen. Er nimmt daher weiterhin, ebenso wie für die farbigen Körper, für die fluorescirenden chinoide Structur an, Hartley 1) last dies jedoch nicht gelten, indem er mit Recht gegen Armstrong einwendet dass dieser die Färbung zu einseitig als sichtbare auffasse, während zwischen Körpern mit elchtbaren und unsichtbaren Absorptionsstreifen kein prinzipieller Unterschied bestehe. Er untersucht bei dieser Gelegenheit eine grosse Anzahl fluoreschrender Substanzen, Alcaloide, Salze, Farbstoffe und andere Körper und schliesst, dass man nicht allgemein behaupten könne, dass Fluorescenz eine schwache Manifestation von Färbung sei. Armstrong ist später auf die Frage zurückgekommen, nachdem Meyer und Hewitt bereits ihre Theorien veröffentlicht hatten. Seine späteren Arbeiten sollen daher weiter unten besprochen werden. Da, wie bereits bemerkt, Fluorescenz die Existenz von Absorptiongstroifen zur nothwendigen Voranssetzung hat, so ist im Hartley'schen Sinne jede fluoreseirende Substanz zugleich eine farbige und muss daher den Bedingungen genügen, die für das Auftreten von Färbung gelten. Aus diesem Grunde besteht ein enger Zusammenlang zwischen den für das Auftreten von Farbe aufgestellten Theorien und den für die Fluorescenz aufgestellten Theorien. Für die ersteren muss jedoch auf Kap. III Bd. III verwiesen worden, und ich nenne daher weiterhin nur diejenigen Arbeiten, in wolchen in erster Linie auf die Fluorescenz Ritcksicht genommen ist.

¹⁾ J. Dewar, Studies in chinoline series. Proc. Roy. Soc. 88. p. 184-160 (1880).

²⁾ O. Knocht, Besichungen swischen Fluorencens und chemischer Constitution der erganischen Verbindungen. Dies. Zürich 1882. — Bar. chem. Gen. 15. p. 848—862, p. 1068—1072, p. 1877—1878 (1882).

³⁾ H. E. Armstrong, The origin of colour and the constitution of colouring matters. Chem. News 57. p. 106—108 (1888). — The origin of colour. Note on the appearance of colour in quincline derivatives and of fluorescence in quinine sults. J. chem. soc. 61. p. 780—790 (1892). — Proc. chem. Soc. 8. p. 101 (1892). — Proc. chem. Soc. 9. p. 54 (1893).

⁴⁾ W. N. Hartley, Observations on the origin of colour and on fluorescence. J. chem. Soc. 68, p. 248— 250 (1692). — Dayelbet filters Literatur.

727. Die erste derselben rührt von R. Meyer her 1). Meyer nutersucht eine Reihe von Gruppen chemisch verwandter Körper und sucht nun die Bedingungen zu ermitteln, unter denen Fluorescenz auftritt. Diese Grappen sind: 1) die Gruppe des Fluoresceins, 2) des Xanthons, 3) des Anthracens, 4) des Xanthens, 5) des Phenazins, 6) des Phenazoxins, 7) des Thiodiphenylamins. In allen Fällen kommt Meyer zu dem Schlusse, dass die Fluorescenz durch die Anwesenheit ganz bestimmter Atomgruppen in den Moleculen veranlasst wird, welche Meyer als Fluorophore bezeichnet. Derartige Gruppen sind besonders gewisse sechsgliedrige, meist heterocyclische Ringe, wie der Pyron-, der Azin-, der Oxazin-, Thiazin- und andere Ringe. Die Anwesenheit einer derartigen Gruppe allein genügt jedoch nicht. Es ist vielusehr erforderlich, dass noch gewisse Nebenbedingungen erfullt sind, z. B. müssen die Binge zwischen andere, dichtere Atomcomplexe, etwa Benzolkerne gelagert sein. Durch Substitution wird die Fluorescenz verändert. Treten schwerere Atome oder Atomgruppen an die Stelle von Wasserstoff in die Benzolkerne, so erfährt die Fluorescenz eine verschieden starke Schwächung, unter Umständen wird sie auch vollständig vernichtet. Der Grad der Schwiichung hangt von der Natur und der Stellung des Substituenten ab. Besonders stark ist der Einfluss der Isomerie. Nur bei ganz bestimmter Stellung der substituirenden Gruppen kommt die Fluorescenz der Muttersubstanzen zur Goltung während sie durch Eintritt der Substituenten in andere Stellungen bedoutend geschwächt oder vollständig aufgehoben werden kann. Von Einfluss ist ferner das Lösungsmittel: ein und dieselbe Substanz fluorescirt in gewissen Lösungsmitteln, in anderen nicht. In manchen Fällen von Fluorescenz flüssiger Losungen kann Ionisirung mitspielen, in andern ist eie bestimmt ausgeschlossen.

Von Einzelheiten aus der Untersuchung Meyers seien noch die folgenden angeführt:

1) Gruppe des Fluoresceins. Meyer nimmt für das Fluorescein die Structur

¹⁾ R. Meyer, Ueber ahige Besiehungen swischen Fluorescens und chemischer Constitution. Festschrift der Hers. techn. Hochschule zu Braunschweig 1807, p. 167—201. — Zs. physic. Chem. 24. p. 268—508 (1897). — Naturwiss. Bundsch. 15. p. 465—007 (1807). — Fluorescens und chemische Constitution. Ber. chem. Gos. 81. p. 510—514 (1898). — Ber. chem. Ges. 86. p. 2987—2970 (1908). — Naturwiss. Bundschen 19. p. 171—178 (1904).

an. Aus dem Vergleich mit dem gleichfalls fluoreschrenden Fluoran:

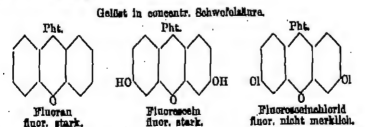
und dem nicht fluorescirenden Phenolphtalein:

schliesst Meyer, dass es der Pyronring:

sei, der in diesem Falle die Fluorescenz bedinge, ferner aber auch, dass die Anwesenheit des Pyronringes allein nicht genüge, weil Pyron selbst nicht fluorescirt. Da jedoch Diphenylpyron fluorescirt, so wird geschlessen, dass beiderseitige Verknüpfung mit Benzolringen die nothwendige Nebenbedingung für das Auftreten von Fluorescenz sei. Dies bestätigt sich beim Vergleich der Körperpaare:

o-Kresolphtalein: p-Kresolphtaleinanhydrid (p-Kresolfluoran) und q-Naphtophtalein: q-Naphtofluoran resp. β -Naphtofluoran.

Der Einfluss von Substituenten wird an zahlreichen Beispielen geprüft. Eines derselben möge genügen:



Pht. bedeutet den Phtalsäurerest. Man sieht, dass mit zunehmendem Gewicht der in die Benzelkerne eingeführten Atomgruppen die Fluorescens abnimmt.

Kayser, Spectroscopie. IV.

Die Verhältnisse liegen jedoch sehr complicirt, denn in anderen Lösungsmitteln, z.B. in Alcohol, gilt die Regel nicht. Auch ändert sich vielfach mit der Intensität des Fluorescenzlichtes seine Farbe.

Ersatz eines Sauerstoffatoms des Phtalsäurerestes durch aromatische Aminreste (Audide, Hydrazide), Ersatz der Wasserstoffatome der Hydroxylgruppen des Fluoresceins durch Alcoholradicale, und Eintritt basischer Gruppen in das Fluoran (Rhodamingruppe) zerstören die Fluorescens nicht.

Der Einfluss der Isomerie lässt sich an zahlreichen Beispielen verfolgen. Auch hier möge nur eines wiedergegeben werden:

Für andere Beispiele, bei welchen freilich die Constitution vielfach etreitig ist, muss auf die Abhandlung Meyers verwiesen werden.

Endlich lässt sich der Einfluss des Lösungsmittels in der Fluoresceingruppe verfolgen. Meyer schliesst, dass die Fluorescenz im Allgemeinen nicht durch die Ionisirung begünstigt wird. Denn durchweg ist die Fluorescenz in alcoholischer Lösung stärker als in wässriger.

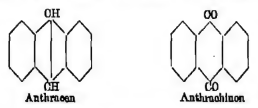
2) Gruppe des Xanthons. Die Erscheinungen sind die gleichen, wie in der Gruppe des Fluoresceins. Es ist wieder der Pyronring, der die Fluorescenz bedingt, wie das folgende Beispiel zeigt:

Galust in concentrirtor Behwafeledure).

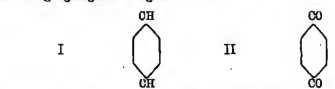
In dieser Gruppe lässt sich der Einfluss der Substitution und der Isomerie besonders gut an den Hydroxylderivaten verfolgen. Von den drei Oxyxanthonen und den siehen Dioxyxanthonen zeigen nur das 8-Oxyxanthon und das 3,8-Dioxyxanthon in alcalischer Lösung Fluorescenz, wobei der letzte Körper viel stärker fluorescirt. Interessant ist ferner das Verhalten des Tetramethyl-3,6-Diamidoxanthons, das in Alcohol, Aceton, Ohloroform und concentrirter Schwefelsäure (nicht ionisirt) violett, in verdünnten Mineralsturen (lonisirt) grün fluorescirt.

Mayer seigt, dass as sich hierbei um eine physikalische Lösung, koine chemische Einwirkung handelt,

3) Gruppe des Anthracens. In dieser schon von Liebermann untersuchten Gruppe wird aus der Fluorescenz der Anthracenreihe



im Gegensatz zur Anthrachinonreihe geschlossen, dass der zwischen zwei Benzolringe gelagerte Ring I



Fluorescenz bedinge, während der Diketonring II keine Fluorescenz erzeuge.

4) Gruppe des Aoridins.

Als Fluorophor wird hier die Gruppe

angesprochen. Der Einfluss der Isomerie zeigt sich besonders gut an den Körpern:

Von den beiden Isomeren Chrysanllin und Benzoflavin fluorescirt in alcoholischer Lösung des letztere stark, das erstere schwach; vielleicht hängt dies mit der Stellung der einen Amidogruppe zusammen, die beim Chrysanllin nur in indirecter Beziehung zum fluorophoren Ringe steht. 5) Gruppe des Xanthens. Das Xanthen:

ist die Muttersubstanz einer ganzen Reihe von fluorescirenden Verbindungen, deren Fluorophor die Gruppe



ist

6) Gruppe des Phenazins:



Phonesin

Von diesem stammen die Eurhodine, Safranine, Manveine und Induliue ab, welche sammtlich den Fluorophor (Azinring)



enthalten. Zu den Safraninen gehört z.B. das Naphthalinroth (Magdalaroth).

7) Gruppe des Phenoxazins:

In dieser Gruppe ist der Oxazinring der Fluorophor. Es gehört u. a. das Resorufin hierbin.

8) Gruppe des Thiodiphenylamins:

Zu dieser Gruppe gehören die Thiazinfarbetoffe, insbesondere das schwach fluorescirende Thionin und das sehr schwach fluorescirende Methylenblau, fernier die stark fluorescirenden Körper Thionolin und Thionol.

728. Ich habe über die Arbeit Mayers besonders eingehend berichtet einmal, weil sie die erste umfassendere und klare Bearbeitung der Frage nach dem Zusammenhang zwischen der Constitution und der Fluorescenzfahigkeit organischer Verbindungen darstellt, dann aber auch, weil sich die eigenartigen Schwierigkeiten des Problems an ihr besonders deutlich zeigen. Während nämlich auf den ersten Blick der Vergleich der verschiedenen oben genanntan Varbindungen sehr fiberzeugend für die Schlüsse Meyers zu sprechen scheint, verlieren diese bei nüherer Betrachtung sehr an Beweiskraft. Zunächst hebt Meyer selbst bereits hervor, dass er nur ein ausgewähltes Material zur Prüfung herangezogen habe, und dass eich die zahlreichen fluorescirenden Oxy- und Amido-Napthalinsulfosauren, eine Reihe von Chinolinderivaten und viele andere Körper den Regeln nicht unterordnon lassen. 1) Sodann lässt sich, wie namentlich die weiteren Arbeiten fiber das gielche Thema zeigen, in vielen Fällen durch eine andere Auffassung der Constitution der betr. Körper eine ganz verschiedene Deutung der Vergleiche gewinnen. Vor allem aber kommt durch die Beschränkung auf den sichtbaren Theil des Spectrums eine Einseitigkeit in die Schlüsse, die sie vielfach hinfällig macht, wie vor allem die neneste Arbeit Meyers salbst zeigt. In derselben untersucht er gemeinsam mit J. Stark 7 die ultravioletten Flucrescenzapectra einer Relhe von Verbindungen, u. a. auch vieler bereits früher untaranchter. Dabei zeigt sich, dass Benzel, Naphtalin, Anthracen, Phenanthren, Brenzkatechin, Resorzin, Hydrochinon, Benzophenon, Xanthon, Phtalsaure, Phenolphtalein. Hydrochinonphtalein und Fluoran in Alcohol entweder lm Violett oder im Uitraviolett gelegene Fluorescenzspectra besitzen. Daraus folgt nun, dass eine Reihe von früher als nicht fluoreseirend angesehenen Verbindungen, u. a. das Benzophenou, Phenolphtalein, Hydrochinonphtalein, dennoch fluorescirend sind, und dass die demals als Fluorophore bezeichneten Gruppen nicht Trager der Pluorescenz sein können. Meyer schliesst vielmehr nun, dass gerade des Umgekehrte stattfinde: Der Benzolkern selbst sel der Träger der Fluorescenz, und die früher als Fluorophore bezeichneten Gruppen sollen nur die damals den Benzolkernen zugewiesene Rolle spielen, das heisst, sie sollen die Fluorescenzbanden in das sichtbare Spectrum rücken. Solite sich diese Folgerung bestätigen, — was freilich noch an anhlreicheren Körpern nachzuweisen wäre - so wurde die Fluorescenz in bemerkenswerthe Parallele zu den Absorptionserscheinungen treten, bei welchen ebenfalls vielfach angenommen wird, dass der Benzolkern der eigentliche Träger des die Farbe bedingenden Absorptionabandes sei, und dass die anderen Gruppen lediglich dieses Band resp. diese Banden modificiren und in den sichtbaren

2) J. Stark und R. Meyer, Boobschtungen über die Finorescenz von Benzolderienten

Physic. Zs. 8. p. 250-255 (1907).

¹⁾ R. Meyer, Fluorescens und chemische Constitution. Bor. chem. Ges. 81. p. 510-514 (1868). — Meyer wendet sich augleich gegen Einwäude, welche Br. Pawlowski, Ueber finorescirende Körper, Ber. chem. Gos. 81, p. 810-811 (1808), orhoben hatto-

Bereich des Spectrums rücken. Es würde danach zunächst nur eine interrophore Gruppe" nachgewiesen sein, nämlich der Benzolkern selbst. Woltere
Bemerkungen über die Theorie Meyers findet man bei Kunze-Krause"),
und Henrich und Opfermann").

720. Eine durchaus verschiedene Auffassung vertritt He witt. Auch er bekämpft wie Hartley die Ansicht Armstrongs, dass die Fluorescenz der Beginn der Färbung und wie diese an chinoide Structur geknüpft sei. Aus der Thatsache, dass die Wellenlänge des absorbirten Lichtes bei fluorescirenden Körpern von der emittirten verschieden ist, schliesst er, dass der fluorescirende Körper in zwei verschiedenen Zuständen existiren müsse. So wird er naturgemäss dazu geführt, die Erscheinung der Tautomerie zur Erklärung heranzuziehen. Bei tautomeren Körpern, so führt er aus, sei es denkbar, dass in dem einen Zustand z. B. blaues Licht absorbirt werde, dessen Energie gleich darauf nach dem Uebergung in den Zustand II als grünes Licht abgegeben werde.

Ein weiterer der Tautomerie verwandter Fall soll eintreten, wenn sich in einer Lösung ein Gemisch assodirter und einfacher Molecule befindet. Der Uebergang der beiden mit verschiedenen Schwingungsgeschwindigkeiten begabten Arten von Moleculen in einander soll dabei dem Uebergang der tautomeren Körper entsprechen. Möglicherweise werde sogar der Uebergang in die dissodirte Form durch die Aufnahme absorbirter Energie eingeleitet. Bei den organischen Körpern treffe dies freilich nicht zu, wohl aber könne diese Annahme vielleicht die schwache Fluorescenz mancher Plüssigkeiten erklüren, die die Hydroxylgruppe enthalten.

Nach dieser Theorie der Fluorescenz müsste sich zunächst für alle fluorescirenden Körper Tautomerie nachweisen lassen, und zweitens sollte man erwarten, dass wenigstens die Mehrzahl der Körper mit Tautomerie fluoresciren. He witt⁵) unternimmt es, durch Vergleich von Körpern aus den Gruppen des Fluoresceins, des Diphenylenmethanoxyds, des Acridins, des Paradiazins, des Oxyazins und Thiazins, sowie endlich des Anthracens und des Anthracens des Anthrace

Es soll hier nicht erörtert werden, in wieweit in den einzelnen Fallen die Annahme einer Tautomerie berechtigt erscheint. He witt selbst findet eine Reihe Ausnahmen, bei denen entweder die erwartete Fluorescenz fehlt oder bei denen sich keine Tautomerie nachweisen lässt. Er erklärt diese Ausnahmen auf verschiedene Weise. Entweder liegt die Schwingung des einen Zustandes

¹⁾ H. Kunze-Krauze, Untersuchungen in der Zimmtsäurereihe. Ber. chem. Ges. 31. 1. p. 1189--1191 (1898).

^{2.} F. Henrich und G. Opfermann, Beiträge zur Kenntniss des Zusammenhangs zwischen Fluorescenz und chemischen Constitution bei Derivaton des Benzonanols. Ber. chom. Ges. 87, 8, p. 8101—5110 (1904).

⁸⁾ J. Th. Hewitt, Besiehungen swischen der Constitution und der Fluorescens. Zs., physic. Chem. 84. p. 1—19 (1960). — Fluorescence as related to the constitution of organic substances. Rep. Brit. Ass. Southport 1903 p. 628—630.

in einem nicht sichtbaren Theil des Spectrums, oder der betr. Körper kommt in freiem Zustande fast ausschliesslich in der einen Form vor, oder endlich, die Reactionsgeschwindigkeiten zwischen den beiden tautomeren Formen sind so klein, dass nur relativ selten der Fall cintritt, dass Energie im Zustande I aufgenommen und im Zustande II abgegeben wird. Dies letztere ist die Regel, während solche Körper, die eine gewisse Symmetrie zeigen, so dass sie aus einem stabilen in einen labilen Zustand durch zwei entgegengesetzte, aber gleiche Verschiebungen golangen können (symmetrische Tautomerie) in besonders ausgeprägter Weise fluoresciren. Dem entsprechend ninmt He witt auch an, dass in einem tautomeren und fluorescirenden Körper jedes einzelne Molecul fortgesetzt Oscillationen zwischen den beiden in Frage kommenden Configurationen ausführe.

Weitere Ausnahmen sollen durch das Auftreten einer secundären Tautomerie erklärt werden, durch welche die Tautomerie, welche die Fluorescenz verursacht, verdeckt wird. Dies soll z.B. bei dem Tetranitrofinorescein stattfinden, das in alcalischen Lösungen nicht fluorescirt, und zwar nach dem folgenden Schema:

Viele Falle, in denen Körper, welche nicht als tautomere Substanzen reagiren, Fluorescenz zeigen, sollen sich nach Howitt durch ungenügende Reinigung, also Anwesenheit fremder Substanzen erklären lassen.

Endlich giebt es aber, wie Hewitt selbst bereits hervorhebt, fluorescirende Körper, wie die Oxazinderivate, bei welchen die Möglichkeit der Tautomerie anscheinend ganz ausgeschlossen ist, und ebenso solche ohne symmetrische Structur, wie die Rosinduline.

Die Theorie He witts ist verschieden beurtheilt worden. Es läset sich nicht läugnen, dass manche Einzelheiten, wie z. B. der Einfluss der Isomerie, besonders gut durch sie erklürt werden (Beispiel: die drei isomeren Dioxydimethylfluorane). Auch passt die Annahme des Wechsels zwischen zwei verschiedenen Zuständen besonders gut zu dem Bilde, das man sich auf Grund der physikalischen Eigenschaften der Fluorescenzvorgänge von diesen machen muss (man vergl. den folgenden Abschnitt). So ist denn die Theorie He witts vielfach aufgenommen oder bei der Ausbildung anderer Theorien benutzt worden. Auf der anderen Seite giebt es zahlreiche Ausnahmen von der Theorie, die sich ihr nur mit Hülfe künstlicher Annahmen unterordnen lassen. Insbesondere ist hier die Fluorescenz des Benzols selbst und einer Reihe von zeinen Derivaten zu nennen, von welchen bereits die Rede war. Weiterhin ist die Existenz und die Natur der Tantomerie, sowohl im Allgemeinen, wie

auch in den speciellen zur Stütze der Theorie angeführten Fällen eine keineswegs entschiedene Streitfrage. Aus diesem Grunde verwerfen mauche, wie z. B. Meyer!) und Kauffmaun?), die Hypothese Hewitts günzlich.

Im Anschluss an Hewitt hat Armstrong!) seine Ansichten über Finorescenz modificirt, indem er an Stelle der chinoiden Structur die Tantomerie setzt, neben der er aber noch die Wirkung einer Ionisirung annimmt, veranlasst durch den Vergleich mit dem Leuchten der seltenen Erden und auderen Phosphorescenzerscheinungen.

780. Eine eigenartige Theorie stellt Kauffmann auf, der sich seit einer Reihe von Jahren wohl am Eingehendsten mit der Fluorescenz organischer Körper beschäftigt hat.") Er geht aus von den Lenchterscheinungen, die organische Dämpfe unter dem Einfluss von Teslaentladungen zeigen, und die vielfach auch durch Radiumstrahlen ausgelöst werden können. Ein Vergleich der auf diese Weise leuchtenden Körper lehrt, dass dieselben Ringe enthalten, die durch ihr besonderes chemisches Verhalten characterisist sind, und für die Kauffmann den Namen Luminophor einführt. Ein derartiges Luminophor allein bringt jedoch noch keine Fluorescenz hervor. Damit dies geschieht, muss es mit einer zweiten Atomgruppe verbunden sein, für die Kauffmann den Namen Fluorogen verwendet. Man sieht, dass diese Fluorogene nahe verwandt sind mit den "dichteren Atomcomplexen" der Theorie Meyers in ihrer ersten Form ebenso wie die Luminophore verwandt sind den dort benutzten "Fluorophoren". Kauffmann geht jedoch weiter, indem

J. Stark und B. Hoyer, Beobachtungen über Fluorescens von Beusolderivaten. Physic. Zs. 8. p. 254 (1997).

²⁾ H. Kauffmann, Ueber Fluoroscens. Ber. chem. Gos. 87. p. 2041-2040 (1064).

⁸⁾ H. E. Armstrong, The conditions of chemical change and of electric conduction in gass, and on the phonomena of luminosity. Proc. Roy. Soc. 70. p. 99—100 (1001). — H. E. Armstrong and M. Lowry, The phenomena of luminosity and their possible correlation with radioactivity. Proc. Roy. Soc. 72. p. 258—264 (1004). — Chem. News. 34. p. 89—92 (1005). — Man sehe auch Kap. V. § 565, p. 828.

²⁾ H. Kauffmann, Untersuchungen über das Ringsystem des Bensels. Ber. chein. Get 88, p. 1725—1742 (1900). — 84, p. 682—697 (1901). — 85, p. 8008—8078 (1902). Ber. chem. Gcs. 88 p. 501-570 (1908). - H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ueber Fluorescens. Ber. ahem. Ges. 87. p. 2515—2617 (1904). — Unterenchungen fiber das Ringsystem des Bengols. Ber. chem. Ges. 88, p. 789-793 (1905). — H. Kauffmann, Radiumstralijen und Bensolderivate. Ber. chem. Gen. 37. p. 2948—2948 (1904). — Beziehungen swischen Fluorescoins and chemischer Constitution. Naturw. Bundsch, 19. p. 509-570 (1994). - Fluorescens und chemische Constitution. Verh. d. physic. Ges. 7. p. 14-21 (1905). -- Ucbor dan Zusammenhang swischen Fluoreccons und chamischer Constitution. Verh. Naturf.-Ges. Breslau 76. (2) a. p. 60 (1905). — Die Besiehungen swischen Fluoresconz und chomischer Constitution. 102 pp. 8º Stattgart 1906 bei F. Enke. — Deber fluorogene Gruppen. Ein Beitrag zur Theorie der Partialvalensen. Lieb. Ann. 844. p. 80-77 (1006). - H. Kauffmann und A. Beisswenger, Lösungamittel und Floorescens. Zs. phys. Ohem. 50. p. 350-354 (1904). Ber, chem, Ges, 37, p. 2041—2946 (19)4). — Zu Kehrmanns Deutung des Fluorescouswechsels. Bar. chem. Ges. 88. p. 798—794 (1905). — H. Kauffmann und A. Grombach, Unter-suchungen über des Eingsystem des Benzols. Bar. chem. Ges. 88. p. 794—801 (1905). — Die Erfurchung der Fluorescens. Chem. Zing. 29 p. 1027 (1905). - H. Kauffmann und

er seine Theorie detaillirt ausführt. Um die Uebersicht über die Fülle der Einzelheiten zu erleichtern und in Kürze die Hauptsachen wiedergeben zu können, will ich verschiedene Puncte unterscheiden.

1. Uebersicht und Classificirung der fluorescirenden Körner. Man findet in dem Buche Kauffmanns eine classificirte Uebersicht finorescirender Körper. Kanffmann geht davon aus, dass die Fluorescenz vorzugsweise bei Stoffen der gromatischen Reihe oder nahen Verwandten derselben auftrete. Aliphatische Verbindungen fluoresciren nur selten und wenig. So spicien denn die Ringe und ihr Verknüpfung eine besonders wichtige Rolle. Nach ihnen wird eingetheilt und zwar sowohl nach der Natur des Ringes wie, bei mehreren verketteten Ringen (Anellirung), nach der Art der Anordnung derselben (lineare, angulare Verkettung). Von den zahlreichen Einzelheiten führe ich einige an: Bei den Kohlenwasseratoffen begunstigt directe Verknüpfung der Ringe die Fluorescenz. m-Stellung ist fluorescenzhemmend. p-Stellung fluorescenzfordernd. Anellirung steigert das Fluorescenzvermögen. Die Farbe der Fluorescenz liegt umsomehr nach dem Violett, ie mehr angulare Anellirungen zugegen sind. Einschiebung ungesättigter Grunden mit Doppelbindungen steigert die Fluorescenz besonders. Bei stickstoffhaltigen Ringen tritt Fluorescenz erst bei gleichzeitiger Verkettung mit zwei anderen Ringen, meist Benzolringen auf. Salzbildung verschiebt bei den Pyridinbasen die Fluorescenzfarbe nach dem violetten Ende des Spectrums. Angulare Anellirung verkürzt, lineare verlängert die Wellenlänge des Fluorescenzlichtes. Bei den Verbindungen mit sanerstoffhaltigen Ringen tritt die Fluorescenz häufig erst dann ein, wenn der betreffende Körper in concentrirter Schwefelsaure geläst wird. Bei Verbindungen mit carbonylartigen Ringen ist der Pyronring besonders wirksam; lineare Anellirung setzt die Intensität der Fluorescenz herab, indem ale gleichzeitig ihre Farbe nach dem Violett verschiebt.

In wieweit in den einzelnen Füllen das benutzte Material zur Ableitung der Schlüsse ausreicht, ferner welche Ausnahmen es in jedem Falle giebt und endlich, ob nicht dieselbe Beobachtung auch-anders gedeutet werden kann, muss hier als eine dem rein chemischen Gebiete angehörige Frage unentschieden bleiben. Es sei jedoch darauf hingewiesen, dass Kauffmann sich ausdrücklich auf starke, d. h. ohne weiteres mit blessem Auge wahrnehmbare Fluorescenzerscheinungen beschränkt und zwar die Möglichkeit ultravioletter Fluorescenz zuglebt, diese jedoch nicht in Rechnung zieht.

W. Frank, Der Vortheilungssatz der Anxochrome. Ber. chem. Ges. 89. p. 2722—2720 (1906).

H. Kauffmann, Die magnetooptische Measung des Zustandes von Benzolderivstan. Za. physie. Chem. 55. p. 547—562 (1906).— H. Kauffmann, Vorlesungsversuche sur Auxochromtheorie. Die Sulfegruppe els Fluorogen. Ber. chem. Ges. 40. p. 888—848 (1907). — Ueber Bestehungen swischen Körperfarbe und Constitution von Sturen, Salzen und Estern. Ber. chem. Ges. 40. p. 848—846 (1907). — Teilbarkeit der Valens. Ber. chem. Ges. 40. p. 2541—2552 (1907). — H. Kauffmann, Die Fluoreseens- und Auxochromtheorie, Ber. chem. Ges. 40. p. 2628—2840 (1907). — Die Auxochrome, 112 pp. 8° Stuttgart 1907, bei F. Enke.

Mir scheint darin, wie schon früher bemerkt, eine physikalisch nicht gerochtfertigte Einschränkung zu liegen, bei deren Aufhebung, wie das Beispiel der Kohlenwasserstoffe zeigt, auch die Gruppirung des Thatsachenmaterials eine wesentliche Verschiebung erfahren würde.

2. Luminophore. Wie bereits bemerkt, definirt Kauffmann die luminophoren Gruppen zunächst durch ihr Verhalten gegenüber einem Teslafolde. Sie sind Gruppen, die durch electrische Schwingungen oder Radiumstrahlen, iedoch noch nicht durch Licht zur Luminescenz erregt werden können. Die Luminescenz kommt in allen möglichen Abstufungen vor, besonders stark bei cyclischen Verkettungen, aber auch bei carbonylhaltigen Stoffen. Die stärksten Luminophore fluden sich in farblosen Stoffen. Farbe auftritt, ist das Luminophor nur schwach. 1) In den meisten Füllen ist der Sechserring der Benzolderivate der Träger der Luminescenz. Benzol selbst dagegen ist noch kein Luminophor, sondern bedarf der Substitution bestimmter Gruppen, um ein solches zu werden. Diese Gruppen sind Auxochrome. Typen you Luminophoren sind: Anilin, Hydrochinon, Naphtalin. Die Ringe stark gefärbter Benzolderivate sind nur schwache Luminophore. Erklärung der Beziehungen zwischen dem luminophoren Character und der Constitution des Benzolringes benutzt Kauffmann den Begriff des "Zustandes" des Ringes d. h. der in demselben von Verbindung zu Verbindung wechselnden Energievertheilung und Kräftevertheilung. Den die luminophoron Eigenschaften des Ringes bedingenden Zustand nennt Kauffmann den D-Zustand.2) Er ist characterisirt 1) durch ein Maximum der Reactionsfilligkeit, 2) durch ein Maximum "der Neigung, durch Oxydation p-chinoid zu werden". 3) durch ein Maximum der anomalen magneto-optischen Eigenschafton. 4) durch ein Maximum des Luminescenzvermögens. Die unter 3) genannte Eigenschaft wird mit Hulfe der angenühert gultigen Regel bestimmt, dass man bei aliphatischen Verbindungen die magnetische Molecularrotation additiv berechnen kann, Unter absoluter Anomalie versteht Kauffmann die Differenz zwischen der berechneten und der beobachteten Rotation, unter relativer Anomalie die Differenz zwischen der absoluten Anomalie des betr. Körperz und derjenigen des Benzols, oder in anderen Fällen derjenigen des Naphtalins. Diese relativen Anomalien schwanken zwischen + 10 und - 2. Nur Körner mit Anomalien grösser als + 1 sollen unter dem Einfluss von Tealaströmen leuchten und daher Luminophore enthalten. Kauffmann sucht nun weiter zu zeigen, dass dem D-Zustande nur die Dewarsche Formel für den Benzohring entsprechen könne, die mit der aus der Thieleschen Theorie der Partialvalenzen folgenden identisch ist und zugleich im Sinne dieser Theorie gedeutet wird. In vielen Fallen wird ein Luminophor erst durch den Eintritt auxochromer

¹⁾ Man vergielche weiter unten die Theorie von Woker.

²⁾ Hargenommen von "Dewer-Zustand", nach der Dowerschon Benzolformel.

Für Einzelheitem vergl. man H. Kauffmann, Ber. chem. Ges. 84. p. 682-698 (1901).

Gruppen erzeugt. Aus dem Vergleich von etwa 100 Substanzen ergeben sich verschiedene Regeln hierfür, von welchen die folgenden genannt sein mügen: Amino- und Oxygruppen führen einen Ring um so mehr dem D-Zustande zu, je stärker ihr auxochromer Character ist. Sind mehrere Auxochrome zugegen, so unterstützen sie sich in ihrer Wirkung, wenn sie in Parastellung stehen, in Meta- und Orthostellung wirken sie einander entgegen. Den Grund hierfür, wie für die Luminescenz der Luminophore sieht Kauffmann in den parallelen Doppelbindungen. Ihr Auftreten soll zugleich erklären, warum so häufig symmetrische Anellierung von zwei Benzolringen an einen Sechserring Luminescenz hervorruft.

Andererseits hebt Kauffmann selbst bereits hervor, dass das Auftreten paralleler Doppelbindungen keineswegs immer Luminescenz bedingt. Es müssen vielmehr noch Nebenbedingungen erfüllt sein, die es noch zu ermitteln gilt. Als eine Regel hierfür bezeichnet Kauffmann die Beobachtung, dass die parallelen Doppelbindungen um so weniger die Luminescenz begünstigen, ja mehr sie an dem Zustandekommen der Eigenfarbe der Verbindung betheiligt sind.

Auch bei diesem Punkte lasse ich die rein chemischen Fragen beiseits welche an die von Kauffmann für die Constitution der Kürper zu Grunde gelegten Theorien und an die einzelnen Beispiele anknüpfen, die von Kauffmann herangezogen werden. Mir scheint jedoch, dass man vom physikalischen Standpunkt nach drei Richtungen hin gewisse Bedenken erheben kann. Das erste dieser Bedenken besteht meines Erschtens darin, dass die Natur und der Grad der Luminescenz unter dem Einfluss von Teslaentladung kein scharf definirtes Criterium zur Auswahl "luminophorer" Gruppen darstellt. scheint sehr wohl denkbar, dass zahlreiche, dem Auge nicht sichtbar luminescirende Körper ultraviolette Emission besitzen oder bei stärkerer Anregung oder wenig veränderter Form der Anregung dennoch leuchtend werden. Ein Beispiel hierfür bietet wieder das Benzol selbst. Allein auch wenn man die Wahl gerade dieser speciellen Art der Luminescenzerregung im Gegensatz zu der Erregung durch Licht als Criterium für den Bau der Stoffe zuglebt, so bleibt es immerbin noch fibrig zu entscheiden, ob und wann parallele Doppelbindungen die Luminescenz verursachen.

3. Fluorogene. Nach Kauffmann vermag ein Luminophor allein noch keine Fluorescenz hervorzubringen. Damit diese eintritt, ist die Mitwirkung weiterer Moleculgruppen, der "Fluorogene", nothwendig. Fluorogene sind stets Chromophore, allein die Umkehrung dieses Satzes gilt nicht. Beispiele von Fluorogenen sind:

Die Carboxylgruppe. Sie ist mit ihren Abarten besonders stark wirsam, speciall mit Luminophoren der Stammtypen Anilin, Hydrochinon und Naphtalin.

Dis Cyangruppe (schwach).

Der Rest der Akryledure: CH __ CH - COOH; er ist stark wirksam, besonders bei den Cumarinen und Chinolonen.

Die Asthylenbindung $> C \subseteq C <$, die mit einem bis zu vier Ringen verkettet sein kann; sie ist das wichtigste und hänfigste Fluorogen.

Conjugirte Asthylonbindungen; sie wirken stärker als eine einzelue. Der Benselring; er kann sowohl als Luminophor, wie als Fluorogen wirken, unter Umständen als beides zugleich.

Die Carbonylgruppe; sie ist nur ein schwaches Fluorogen.

Parachinoide Ringe. Der Ring des Chinomethans wirkt hier als starkes Fluorogen. In diese Gruppe gehört u. a. das Fluorescelu.

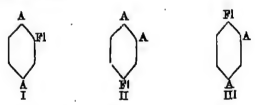
Die Asomethingruppe wirkt nur in ringförmiger Verkettung als starkes Fluorogen.

Die Nitrogruppe. 1)

Conjugirte Asomethingruppen.

Orthochinoide Gruppen; sie kommen in vielen ringreichen Verbindungen vor und erregen starke Fluorescenz.

Damit diese und andere Gruppen fluorogen wirken, ist weiter nothwendig, dass sie sich in ganz bestimmten Stellungen zu den vorhandenen auxochromen Gruppen befinden. Ist der Benzolring das Luminophor, und sind zwei Auxochrome und ein Fluorogen zugegen, so tritt nur dann Fluorescenz auf, wenn die Vertheilung eine unsymmetrische ist. Bezeichnet A das Auxochrom, Fl des Fluorogen, so fluoreschen danach nur Substanzen mit einer der drei folgenden Formeln:



Bei der Formel III ist das Fluorogen meistens mit dem benachbarten Auxochrom ringförmig verkettet.

Sind 3 Auxochrome und ein Fluorogen vereinigt, so tritt die Fluoresconz nicht auf, wenn das Fluorogen und zwei Auxochrome benachbart stellen. Sie findet also statt in folgenden beiden Fällen



¹⁾ Ber. chem. Ges. 40. p. 2845 (1907).

Kauffmann nennt diese Regeln "den Vertheilungssatz der Auxochrome."

Einige weitere Bemerkungen über Fluorogene sind die folgenden: Fluorogene können auch cyclischer Natur sein; sie können mit den Auxochromen und den Luminophoren weitere Ringbildungen eingehen.

Starke Fluorogene sind zugleich auch starke Chromophore. Dasjenige Fluorogen, das sich in der intensiver und vertiefter farbigen Verbindung vorfindet, ist das wirksamere. Salzbildung vermindert die Wirkung eines Fluorogens.

Auch die Vertheilungsregein für Fluorogene und Auxochrome setzt Kauffmann in Beziehung zu der Thieleschen Theorie. Eine gemeinsam mit Beisswenger und Grombach unternommene Untersuchung von etwa 40 Derivaten des Hydrochinondimethyläthers führt ihn nämlich zu dem Schlusse, dass die Wirkung eines Fluorogens um so grösser ist, je mehr Partialvalenz es zu seiner Bindung an ein Luminophor beansprucht. Zwei Beispiele mögen dies erläutern. In denselben ist die schwächere oder stärkere Beanspruchung von Partialvalenz durch gewöhnliche oder durch fettgedruckte Bogen gekennzeichnet.

In dem ersten Körper, dem Dinethoxyscetophenon, steht dem Benzolringe des Hydrochinons die gesammte überschüssige Partialvalenz des Carbonyls zur Verfügung; die Fluorescenz ist dem entsprechand stärker, als bei dem zweiten Körper, dem Dimethoxybenzophenon, in welchem ausser dem Binge des Hydrochinons noch der des Phenyls an der Verwendung der Partialvalenz betheiligt ist.

Das Gleiche findet für die Aethylenbindung als Fluorogen bei den beiden Isomeren Dimethoxy-1'-methylstilben und Dimethoxy-1'-phenylpropen statt, deren Structurformeln nach Kauffmann lauten:

Kauffmann verwendet die genannte Regel sogar als Hülfsmittel zu Constitutionsbestimmungen und zeigt, dass die auf diesem Wege erhaltsnen Resultate mit den sonstigen Beobachtungen übereinstimmen.

4. Einfluss der Substitution. Auch hierfür giebt Kauffmann eine Reihe von Regeln und Beobachtungen, deren Hauptpunkte ich zusammenstelle. Es handelt sich dabei um den Einfluss der Acetylirung, der Einführung von Halogenen und Nitrogruppen und der Sulfurirung.

Acetyllrung. In den meisten Fällen wird die Fluorescenz geschwächt oder zerstört (Beispiele: Naphtylamine, Hydrochinondicarbousäurcester), in anderen rückt sie nach dem blauen Ende des Spectrums (Beispiele: die Acetylderivate der Anthramine, des Rosindulinchlorids, des Dinaphtoresorufina); wieder in anderen wird eine nicht fluoreschrende Substanz in eine fluoreschrende verwandelt (Beispiel: partielle Acetylirung von Phoroglucinphtalein).

In den beiden ersten Fällen soll die Wirkung der Acetylirung darauf beruhen, dass Auxochrome einer fluorescirenden Verbindung geschwiicht oder ausser Thätigkeit gesetzt werden. Im dritten sollen von mehroren Auxochromen diejenigen ausgeschaltet werden, die sich in einer, der Fluorescenz ungünstigen Stellung befinden.

Halogene. Wie schon R. Meyer für die Halogenderlyate des Fluoresceins gefunden hat, ist die Wirkung der Halogene stets eine schwächende. Der Grad der Wirkung hängt von der Stellung der Halogene ab. Er ist um so kleiner, je mehr das Halogen in eine Seltenkette oder Gruppe rückt. Meist verschiebt sich die Farbe der Fluorescenz beim Eintritt von Halogenen nach dem rothen Ende des Spectrums.

Nitrogruppe. Nitrokörper fluoresciren nur selten. Eintritt der Nitrogruppe schwächt oder vernichtet nur dann die Fluorescenz nicht, wenn er in eine weniger wichtige Seitengruppe des Molecule erfolgt.

Sulfogruppe. Ihr Eintritt wirkt sehr unregelmässig; bald verstäukt, bald schwächt er die Fluorescenz; dabei wird die Farbe des Fluorescenz-lichtes bald nach der Seite grösserer, bald nach der Seite kürzerer Wellen-längen verschoben. Unter Umständen wirkt die Sulfogruppe sogar als Fluorogen. 1) Eine Regel lässt sich nicht geben.

5. Einfluss des Lösungsmittels. Ueber den Einfluss des Lösungsmittels ist bereits früher berichtet worden 7; man findet in den Schriften Kauffmanns und seiner Mitarbeiter zahlreiche Angaben über die Wirkungsweise der verschiedenen Mittel auf die Fluorescenz einerseits und auf die Constitution der Körper andererseits. Durchgreifende Regeln ergeben sich nicht.

¹⁾ Vergl. p. 1013.

²⁾ Hierau auch H. Kauffmann, Vorlesungsversuche zur Autochromtheerie. Die Sulfegruppe als Fluorogen. Ber. chem. Ges. 40. p. 858—848 (1907).

781. Kanffmann) hatdamnoch weiter versucht, die von ihm aufgestellten Regein zur Bestimmung der Constitution fluorescirender Körper zu verwenden. Er geht so weit, die Untersuchung der Fluorescenz als einen neuen und sicheren Weg zu Constitutionsbestimmungen zu bezeichnen. Dem widerspricht Hantzsch lebhaft. 2) Er wendet sich gegen die ganze Auxochromtheorie der gefärbten Körper, an deren Stelle er eine andere chemische Theorie setzt, auf die hier nicht eingegungen werden kann. Zugleich bezeichnet er die Fluorescenz- und Luminescenzerscheinungen als zu complicirt und in zu verwickelter Weise an die Constitution der Körper geknüpft, als dass man aus ihnen sichere Schlüsse ziehen könne. Dies will nun wieder Kauffmann nicht gelten lassen. 3)

Einige Bedenken, die sich vom physikalischen Standpunkt erheben lassen, sind bereits erwähnt worden, weitere aussern Francesconi und Bargellini. Im Princip schlägt Kauffmann den zuerst von R. Meyer betretenen Weg ein. So wärde sich die in neuester Zeit von Meyer verbretene Auffassung wohl unschwer mit der Theorie Kauffmanns vereinigen lassen. Inwiewelt die damit verknüpfte Thielesche Theorie der Partialvalenzen auf die allgemeine Zustimmung der Chemiker rechnen kann, muss hier unentschieden bleiben.

782. Wieder eine andere Auffassung vertritt Formanek.) Er halt weder die Theorie von R. Meyer noch diejenige von Hewitt für ausreichend. da es zu viele Ausnahmen gebe, die sich den aufgestellten Regeln nicht fügen. Auch die Arbeiten von Kauffmann und seinen Mitarbeitern, sowie die alteren Publicationen von Francesconi und Bargellini kennt Formanek; er nimmt aber nicht eingehend Stellung zu ihnen, sondern entwickelt eigene Ausichten auf Grund einer Untersuchung fast aller Handelsfarbstoffe und einer Anzahl anderer theoretisch interessanter Farbstoffe. Sein Resultat gipfelt in den folgenden Sätzen:

1. Die Fluorescenz der Farbstoffe ist bedingt von dem Vorhandensein

¹⁾ H. Kauffmaun, Vorlesungsversuche zur Auxechremtheerre. Die Sulfegruppe als Flauregen. Ber. chem. Ges. 40. p. 888—848 (1907). — Ueber Bestehungen zwischen Körpertheile und Constitution von Sauren, Salzen und Estern. Ber. chem. Ges. 40. p. 848—946 (1907) — Vergl. auch p. 1076 unter 8).

²⁾ A. Hantzsch, Ueber H. Kauffmanns Fluorescens- und Auxechromtheorie. Ber. chem. Ges. 40. p. 1572—1577 (1997). — Ueber Beziehungen zwischen Farbe und Constitution von erganischen Verbindungen. Chemiker Zing. 31. Nr. 50 (1997). — Zs. f. Electrochem. 1997 p. 403—475.

H. Kauffmann, Die Fluoresconz- und Auxochromtheorie. Ber. chem. Ges. 40.
 p. 2389—2840 (1997).

⁴⁾ L. Francesconi e G. Bargellini, Salic relaxioni fra la fluoresconta e la contituzione chimica delle sontanne organiche. Rend. Acc. Lincal (5) 15. 2. p. 184—191 (1906).

⁵⁾ J. For manek, Ueber die Fluorescent der Ferlateffe. Zeitschr. f. Ferbenindustrie 5, p. 142—109 (1906). — Die qualitative Spectralanniyse anorganischer Kürper, 2. Aufl. 888 pp. 84. Berlin 1905, bei Mückenberger, p. 216—228. — Man vergl. auch Zeitschr. f. Ferben-Industrie 2. p. 175 (1903) 4. Heft 2 (1905).

einer ringartigen Verkettung zweier Benzolkerne durch zwei in Orthostollung befindliche Elemente oder Atomgruppen,

- 2. durch die Anwesenheit zweier auxochromer Gruppen in einer Farbstoffverbindung, welche symmetrisch in Parastellung zum Fundamentalelemente resp. zur Atomgruppe sich befinden,
- 3. hängt die Fluorescenz von dem Character und den Eigenschaften der in den auxochromen Gruppen und der direct am Benzolkerne aubstituirten Gruppen und
 - 4. von dem verwendeten Lösungsmittel ab.

Mit diesen Sätzen schliesst sich Formanek der Gruppe der von Meyer, Kauffmann, Francesconi und Bargellini vertretenen Theorien an. Von Einzelheiten seiner Begründung seien die folgenden angeführt.

Zu 1. Es werden verglichen aus der Gruppe der Diphenylmethanfarbstoffe das Tetramethyldiaminodiphenylcarbinol mit dem Pyronin, dem Thiopyronin und dem Acridinorange, alle in Aethylalcohol gelöst. Der erste Körper fluorescirt gar nicht, die anderen mit verschiedenen Farben. Eines zweite Vergleichsgruppe ist die Zusammenstellung der Körper: Malachitgrün, Rosaminchlorid, Phenolphtalein und Fluorescein, die beiden ersten in Alcohol, die beiden anderen in alcalischem Wasser gelöst. 1 und 8 fluoresciren nicht, 2 und 4 fluoresciren. Derartige Beispiele werden noch für zahlreiche andere Farbstoffe angeführt. Aus dem Vergleiche der Constitutionsformeln der einzelnen Körper schliesst Formanek, dass nur alcoholische resp. wässerige Lösungen von solchen Farbstoffen fluoresciren, welche einen sechsgliedrigen Räng

$$X_{\mathbf{R}}$$

enthalten.

Zu 2. Aus dem Vergleiche der Körper (alle in Alcohol gelöst); Diäthylhomorhodaminchlorid, Aporhodamin, Thioninchlorid, Monoaminothiodiphonylaminchlorid, Diaminophenonaphtoxazoniumchlorid, Monoaminonaphtophonoxazoniumchlorid, Meldolablau, Muscarin, Diaminophenazin, Safraniu, Aminophenazin, Aposafraniu wird weiter geschlossen, dass der genannte Ring nicht, zur Hervorrufung der Fluorescenz genügt, sondern, dass noch zwei symmetrisch gestellte auxochrome Gruppen in Parastellung vorhanden sein müssen. Aminogruppen wirken als auxochrome Gruppen stärker als Hydroxylgruppen. Auch die Eigenschaften der in die auxochromen Gruppen aubstituirten Gruppen sind von Einfluss. Die Fluorescenz wird um so mehr geschwächt, je grösser die Zahl der Wasserstoffatome ist, die in den Aminogruppen durch Alkyle oder Benzylgruppen ersetzt werden. Aethylgruppen schwächen die Fluorescenz stärker als Methylgruppen. Direct am Benzolkern befindliche Methylgruppen

Fluorescens. 1078

verändern die Farbe der Fluorescenz je nach der Stellung der Methylgruppen am Kern. Wenn die Wasserstoffatome der Aminogruppen eines Farbstoffs durch Phenyl- oder Tolylreste ersetzt sind, so zeigen die entstehenden Körper in keinem Lösungsmittel mehr Fluorescenz. Acetylirung eines Farbstoffes schwächt die Fluorescenz oder hebt sie auf. Halogene in Farbstoffe substituirt schwächen die Fluorescenz; die gleiche Wirkung hat die Nitrogruppe. Auch diese Sätze, die zum Theil mit Sätzen Kauffmanns übereinstimmen, werden durch zahlreiche Beispiele belegt. Formanek fasst sie in die folgende Regel zusammen:

Es fluoresciren im Allgemeinen in Wasser, Aethyl- und Amylalcohol nur jene Farbstoffe, welche von einer Grundformel

abgeleitet worden können, in welcher R Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, R_i Kohlenstoff oder Stickstoff, und Δ auxochrome Gruppen in Parastellung zur Fundamentalgruppe bedeuten, und zwar, solunge freie Wasserstoffatome der Aminogruppen nur durch Alkylgruppen resp. Benzylgruppen substituirt sind. Statt der Banzolkerne können auch der Naphtaliu- und der Phenanthrenkern auftreten.

Diese Regel hat jedoch Ausnahmen, wie Formanek selbst schon angiebt. Zunächst fluoreschen zahlreiche Körper, welche die bezeichnets Zusammensetzung nicht haben, und welche keine Furbstoffe sind. In manchen Fällen lässt sich vielleicht der Einfinss des Lösungsmittels zur Erklärung der Ausnahmen heranziehen, jedoch nicht in allen. Man findet bei Formanek eine Reihe von Ausnahmen angeführt und discutirt, die gegen seine Regel verstossen.

Zu 4. Zu diesem Puncte findet man bei Formanek eine grosse Zahl von Beobachtungen. Im Allgemeinen ist die Fluorescenz in wässriger Lösung für Farbstoffe schwächer als in alcoholischer. Der Unterschied ist bei den Acridin- und Chinonimidfarbstoffen grösser als bei den Phtaleinen, Pyroninen und Rosaminen. Thiazin-, Oxazin-, Azin- und Acridinfarbstoffe fluoresciren in Alcoholen stark, in Wasser schwach, solange die Wasserstoffatome ihrer auxochromen Gruppen nicht vollstündig durch Alkyle ersetzt sind. Geschieht dies, so fluoresciren sie auch in Aethyl- und Amylalcohol gar nicht oder schwach. In concentrirter Essigsäure fluoresciren Phtaleine, Rosamine, Pyronine, Thiazine, Oxazine und Acridine, solange die Saure nicht einwirkt, Azinfarbstoffe dagegen nur schwach. Kein Farbstoff fluorescirt in Anilin gelöst. Säuren und Alcalien wirken je nach dem Farbstoff verschieden. Auch hierüber findet man zahlreiche Angaben bei Formanek,

Im Ganzen muss man sagen, dass trotz des reichhaltigen, anderen Beobachtungsmaterials die Theorie Formaneks sich von der Theorie Kauffmanns dem

Princip nach nicht wesentlich unterscheidet. Auch bei ihr wird man, ganz abgesehen von der Frage, ob das Material zu den gezogenen Verallgemeinerungen ausreicht, und welchen Werth man den gewonnenen Sätzen beimessen darf, den Einwurf machen müssen, dass nur das sichtbare Spectrum berücksichtigt worden ist, und dass schon die wenigen, bisher bekannten ultravioletten Fluorescenzspectra Ausnahmen ergeben, die sich mit den aufgestellten Sätzen nicht vertragen. Zu diesen Ausnahmen kommen dann noch die schon von Formanek selbst angeführten, so dass es mir scheint, als ob die abgeleiteten Regeln das Schicksal so mancher Regeln für Farbe und Fluorescenz theilen: nur für ein beschränktes Gebiet und nicht ausnahmeles zu gelten und daher unverständlich zu bleiben.

733. An die Theorien von R. Meyer und H. Kauffmann kuupfen Francesconi und Bargellini an. 1) Sie erklären die Theorie Meyors für zu eng, diejenige Hewitte für unrichtig und schliessen sich im Wesentlichen der Auffassung Kanffmanns an. Im Gegensatz zu diesem interpretiren nie jedoch die Rolle der Substituenten anders und halten es auch für verfrühlt, eine allgemeine Theorie aufzustellen. Sie stützen sich auf Reobachtungun au fast 500 verschiedenen Substanzen aus allen möglichen Körperchassen. Um anch schwächere Fluorescenz wahrnehmen zu können, bringen sie die zu prüfenden Lösungen — es ist das bei chemischen Arbeiten eine Ausnahmo in einen Dunkelkasten und belichten mit einer Linse. Natürlicherweise ist nun die Zahl der fluorescirenden Körner bedeutend größer. Aus ihren Beobachtungen schliesen Francesconi und Bargellini zunächst, dass kein Körper der Fettreihe fluorescirt, dass vielmehr die Anwesenheit von fünf- oder sechszliedrigen Ringen mit Donnelbindungen nothwendig ist, damit Fluorescenz eintritt. Die Fluorescenz wird daher als allgemeine Eigenschaft aromutischer Körper bezeichnet. Durch Eintritt von bestimmten Substitutionsgruppen kunn jedoch die Fluorescenz in den aromatischen Körpern verstärkt oder anch geschwächt werden. Die verschiedenen Kerne (Benzol-, Naphtalin-, Anthracen-, Phenanthren-, Acridin-, Thiophenylamin- etc.) besitzen vorschieden starkes Fluorescenzvermögen, das in einigen Fällen in Folge seiner Schwäche nicht ummittelber wahrgenommen werden kann. Zur Erklärung der Fluoresceuz einer organischen Verbindung muss man, ausser dem Kern, die Natur, die Zahl, die Stellung, die mehr oder minder starke Wirkung der substituirten Gruppen und endlich auch noch andere Bedingungen, wie z. B. das Lösungsmittel berücksichtigen, die sich vorläufig nicht alle genau angeben lassen. Die aubstituitten Gruppen scheiden Francesconi und Bargellini in auxoflore und bathoflore. In die erste Kategorie gehören z. B. NH., NH.OH., N(CH.), OH CN, 000H, 000C, H., -HC-CH-, in die zweite: -N-N-, NO2, Cl, Br, J

¹⁾ L. Francesconi e G. Bargellini, Sopra alouni alogeno- e nitro- derivati dell' ani dride nattalica. Influenza del sostimenti culla finorescenza. Gazz. chim. ital. 32. II p. 78—04 (1902). — ib. 88. II p. 129—188 (1908). — Sullo relazioni fra la finorescenza e la continuatione chimica delle sostanze organiche. Rend. Acc. Lincei (5) 18/2, p. 184—191 (1900).

CO, CH2; die Wirkung von SO3H ist unsicher; keine Wirkung übt OHO aus. Für die Beispiele, durch welche diese Regeln begründet werden, muss auf die Schriften Francesconis und Bargellinis verwiesen werden.

Wie man sieht, decken sich die Ergebnisse Francesconis und Bargellinis zum Theil mit denjenigen Meyers, zum Theil mit denjenigen Kauffmanns und zum Theil mit denjenigen Formaneks. Freilich finden sich auch manche Abweichungen. Auch hier lässt sich der Einwand erheben, dass zwar eine etwas empfindlichere Methode zum Nachweis der Fluorescenz verwendet ist, dass jedoch alle Schlüsse sich nur auf die Untersuchung des sichtbaren Spectrums stützen.

784. Im Zusammenhange mit ihren Untersuchungen über die Absorption organischer Korper im Ultraviolett beschäftigen sich auch C. C. Baly und seine Mitarbeiter im Ultraviolett beschäftigen sich auch C. C. Baly und seine Mitarbeiter im mit den Beziehungen zwischen Constitution und Fluorescenzvermügen. Sie knüpfen dabei wieder an die Theorie He witts an und stellen zunächst den Satz auf, dass die Entstehung von Absorptionsstreifen an Tautomerie geknüpft sei. Unter Tautomerie verstehen sie dabei jedoch nicht nur den Platzwechsel eines Atoms oder einer Gruppe, sie nehmen vielmehr oscillirende Bindungswechsel an, die zwischen Restaffinitäten ungesättigter benachbarter Atome (z. B. im Benzolring) stattfinden und die gleiche Frequenz, wie die Wellenlängen der betreffenden Absorptionsstreifen besitzen. Für diese Art der Tautomerie wird der Name "Isorropesis" (taoqqonsta) eingeführt. Mit den Oscillationen sollen Oscillationen im Kraftfelde der einzelnen Molecüle und weiter Schwingungen der Electronen in den Atomen verknüpft sein; durch weiche die Absorption bedingt wird.

Zwischen Ionisirung, echter Tautomerle und Isorropesis soll es continirliche Uebergänge geben. Auf die Begründung dieser Anschauung und ihre Anwendung auf das Beobachtungsmaterial, sowie auf Einwürfe, die vorgebracht worden sind, kann hier nicht eingegangen werden. Baly und Stewart schliessen, dass wahrscheinlich die Fluorescenz, ebenso wie die Absorption auf Isorropesis beruhe. Bei der ersten soll die Isorropesis den Mochanismus liefern, der von den Lichtschwingungen in Thätigkeit gesetzt wird. Bei der Fluorescenz soll zugleich der Mechanismus der Isorropesis, im Anschluss an die Absorption entstehend, die Fluorescenzschwingungen liefern. Baly und Stewart haben noch nicht im Einzelnen ausgeführt, wie sie sich dies denken.

68*

¹⁾ E. C. C. Baly and C. H. Desch, The ultraviolet absorption spectra of certain cool-keto-tantomerides. J. chem. Soc. 85. p. 1029—1041 (1904). — Ib. 87 p. 760 - 784 (1905) — Proc. chem. soc. 20. p. 157—158 (1904). — Ultraviolet absorption spectra in relation to physico-chemical processes. Astrophys. J. 28. p. 110 127 (1906) — Zs. physic. Chem. 55. p. 485—501 (1906). — R. C. C. Baly and J. N. Collie, The ultraviolet absorption spectra of aromatic compounds. Part I, Bensene and certain mone substituted derivatives. J. chem. Bos. 87. p. 1882—1846 (1905). — A. W. Stewart and E. C. C. Baly, The chemical reactivity of the carbonyl group as measured by its absorption spectrum. Astrophys. J. 24. p. 98—110 (1900). — E. O. C. Baly and A. W. Stewart, The origin of colour, Astrophys. J. 24. p. 188—155 (1906).

Im Anschluss hieran mögen die Arbeiten von Woker'), Green'n und Silberrad') genannt sein, die nichts principiell Neues bringen. Aus des Untersuchungen Silberrad's sei erwähnt, dass eine Reihe von Derivaten der Mellith- und der Pyromellitheaure untersucht werden, welche Farbeiofe analog den Phtaleinen bilden, die weder Chinonstructur besitzen, noch Tautomere sein können, und die dennoch gefärbt sind und fluoresciren, somit sich der Hewittschen Theorie nicht unterordnen lassen.

Gertrud Woker giebt eine Reihe Regeln, die zum Tholl wieder von früher von anderen Beobachtern aufgestallten Regeln verschieden sind und sich beamders auf den Einfluss des Eintritts chromophorer Gruppen auf die Fluorescenz beziehen. Dabei geht sie von einer Auschauung über den Einfluss der Farhne ant die Fluorescenz aus, die mir nicht ganz haltbar erscheint. Sie sagt wesentliche Vorbedingungen der Fluorescenz seien: Besitz eines Absorptionsbandes im sichtbaren oder im unsichtbaren Theil des Spectrums und Verwandlung eines Theiles des absorbirten Lichtes in Strahlen des sichtbaren Hierin scheint mir zunächst eine nicht gerechtfertigte Beschränkung auf das sichtbare Spectrum zu liegen, da Woker selbst auf ultraviolette Fluorescenz Bezug nimmt. Weiter führt nun Woker aus, konse ein Fluorescenzband durch eine im Sichtbaren auftretende Absorption compensirt werden und zwar könne diese Absorption entweder durch eine fremde Beimengung - der Fall solcher Verunreinigungen sei häufig - oder durch die fluorescirende Substanz selbst verursacht werden. An einem hauptaichlich der Classe der Xanthone und der Flavone entnommenen Material wird nun weiter die Regel abgeleitet, dass die durch Eintritt chromophorer Gruppen in den meisten Fällen verursachte Schwächung der Fluorescenz davon herrühre, dass die chromophore Gruppe eine complementare Fluorescenz hervorbringe, oder aber dadurch, dass sie das Absorptionsband nach dem rothen Ende des Spectrums verschiebe und so die Müglichkeit der Fluorescenz verringere. Salzbildende Gruppen sollen gewöhnlich die Fluorescens ebenfalls schwächen und zwar entweder dadurch, dass sie die Absorptionsstreifen nach dem rothen Ende des Spectrums verschieben oder inden sie den Effect der chromophoren Gruppen verstärken. Dies letztere soll in um so höherem Masse stattfinden, je näher die betr. Gruppe und die salsbildende Gruppe einander stehen. Dem entsprechend wirke die hypeochroms Amino-Gruppe fluorescenzyerstärkend. Die Fluorescenz ist um so stärker, je weiter entiernt von einander die salzbildende und die chromophore Gruppe stehen. — In den Benzolderivaten sei die Fluorescenz oft latent, das heiset

i) G. Woker, On the theory of fluorescence. J. physic, chemistry 10. p. 871-891 (1906).

A. G. Green, The relation of colour and fluorescence. Chem. News 95, p. 68-78 (1907).

³⁾ O. Silberrad, The relationship of colour and fluorescence to constitution. Part I. The condensation products of mellitic and pyrimellitic acids with resording. J. chem. Sec. 9. 1787—1811 (1906).

Fluorescons. 1077

im Ultraviolett gelegen. In diesem Falle könne sie durch die gleichen Mittel sichtbar gemacht werden, die die sichtbare Fluorescenz schwächen, d. h. durch die Einführung von Chromophoren und von salzbildenden Gruppen. — Noch wirksamer als die Chromophore oder als bathochrome, salzbildende Gruppen soll die Verbindung von zwei Phenylgruppen in der Orthostellung oder einer ähnlichen Stellung sein. — Ausser diesen findet man noch andere Regeln, besonders auch über den Einfluss des Lösungsmittels, sowie längere Tabellen fluorescirender Körper bei Woker.

Das Hauptbedenken, das ich gegen diese Theorie habe, richtet sich gegen die Auffassung einer Compensation der Fluorescenz durch Absorptionstreifen des fluorescirenden Stoffes selbst. Der Vergleich mit der Mischung zweier Stoffe passt nicht. Denn einmal lässt sich, wenn keine chemische Einwirkung stattfindet, die Fluorescenz in diesem Falle stets noch nachweisen; dann aber sind im Allgemeinen die Absorptionsstreifen einer fluoreschrenden Substanz nicht derartig von einander unabhängig, dass man den einen Streifen verschieben könnte, ohne die die Fluorescenz verursachende Absorption mit zu verschieben. In den meisten Fällen liegen die Verhältnisse vielmehr so, dass der gleiche Streifen, der die Farbe hervorbringt, zugleich auch fluorescenzerregend wirkt. Da nun die Fluorescenz der eingeschränkten Stokesschen Regel folgt, so würde lediglich eine Verschiebung der Fluorescenzfarbe, nicht aber eine Compensation der Fluorescenz die Folge sein können. So scheint mir, dass man aus der Theorie Wokers wohl auf Farbänderungen, dagegen nicht auf Eutstehen und Vergehen der Fluorescenzfähigkeit schliessen kann.

Eine größere Anzahl von Notizen die sich in chemischen Arbeiten zerstreut finden, übergehe ich.

785. Vergleicht man die verschiedenen Theorien, über welche im Vorstehenden berichtet worden ist, so findet man eine nicht unbedeutende Anzahl von Rogeln, die auf mehr oder minder grossen Gebieten gültig sind. Bisher hat jedoch noch keine Theorie vermocht, die anderen zu verdrüngen und sich ausschliessliche Auerkennung zu verschaffen. Der Grund hierfür liegt einmal, wie schon Eingangs dieses Abschnittes hervorgehoben worden ist, in dem Mangel an Einverständniss darüber, wann man eine Substanz als fluorescirend bezeichnen soll und an der Verschiedenheit der zur Feststellung der Fluorescenz verwendeten Methoden. Dann ist aber auch der Zusammenhang der Constitution mit dem Fluorescenzvermögen, obwohl unzweifelhaft vorhanden, anscheinend so complicirt, dass es nicht möglich ist über die allernächsten Regelmässigkeiten hinaus zu schliessen, ohne sehr weit ausgreifende und in die Theorien der organischen Chemie tief einschneidende Hypothesen zu benutzen, über die dann die Melnungen ausserordentlich anseinander gehen. Je nach der Auswahl der untersuchten Körper und nach dem Gesichtspunct des einzalnen Forschers wechseln auch die aufgestellten Gesetzmässigkeiten und ihre Deutung. Es scheint mir daher für einen weiteren Fortschritt auf diesem

Gebiete von grösster Bedentung, dass zunächst ganze Reihen von Körpern unter Hereinbeziehung des ultravioletten Theiles des Spectrums und oventuell auch des ultrarothen bei genau definirten, möglichst empfindlichen Bedingungen auf das Vorhandensein von Fluorescenz untersucht würden, und dass man zugleich in einheitlicher Weise wenigstens eine Schätzung der Stärke der Fluorescenz ausführte. Diese Anfgabe ist aber keineswegs leicht und von einem einzelnen Beobachter gar nicht zu lösen. Ich glaube indess nicht, dass vor ihrer Erledigung auf entscheidende Fortschritte auf dem Gebiete der Beziehungen zwischen Constitution und Fluorescenzfähigkeit gehofft werden darf.

8. Theorie der Fluorescenz. 1)

786. Der erste, der eine brauchbare Theorie des Fluorescenzvorganges anfgestellt hat, ist Stokes. Seine Anschauungen sind p. 804 dieses Bandes wiedergegeben. Aus ihnen sind zwei Punkte in alle späteren Theorien übergegangen: die Ableitung des continuirlichen Characters des Fluorescenzlichtes mit Halfe der Zerlegung einer gedampften Schwingung nach dem Fourierschen Satze und die Annahme von Eigenschwingungen der Molecule als Ursprung des Fluoresconzlichtes. Im Einzelnen ist dagegen die Ausführung der spateren Theorien sehr verschieden. Ich übergehe die theoretischen Bemerkungen von Angström), von Eisenlohr) und Sellmeier), die durch die Angaben auf p. 866 und 867, \$ 580 dieses Bandes, sowie p. 884, \$ 603 binreichend characterisirt sind, und wende mich sogleich zu Lommel. Die Lommelsche Theorie muss jetzt als durchaus unzureichend und als unhaltburgelten. Es wird sich aber nicht umgehen lassen, sie eingehender zu vurfolgen, schon der Einwände wegen, die gegen ihre einzelnen Punkte gerichtet worden sind, und die die Schwierigkeiten zeigen, die bei einer besseren Theorie vermieden werden müssen. Lommel hat seine Theorie mehrfach dargestellt.) Ich halte mich im Folgenden an die letzte Fassung.

Lommel betrachtet nur eine Gattung von Moleculen innerhalb des fluoreschenden Körpers. Er nimmt an, dieselben seien sohwingungsfähig, derart, dass jedes Atom in ihnen nach einer Ruhelage mit einer Kraft angezogen werde, die sich nach Potenzen der Elongation entwickeln lässt. Die Molecule gerathen durch die Wirkung des einfallenden Lichtes in Schwingungen. Für jede Wellenlänge kann man die Wirkung gleich einer Kraft F. singt seizen.

¹⁾ Man yergi, hierzu auch Kap. V. Abschuitt 9.

²⁾ A. J. Angstrom, Optische Untersuchungen. Pogg. Ann. 97. p. 141-165 (1855).

⁶⁾ W. Eisenlohr, Ueber die Wirkung des violetten und uitzevioletten unsichtbaren. Lichtes. Pogg. Ann. 68, p. 628-626 (1854).

⁴⁾ W. Bellmeler, Ueber die durch die Astherschwingungen erregten Hitzehwingungen der Körportbelichen und deren Rückwirkungen auf die ersteren, besonders zur Erklärung der Dispersion und ihrer Anomalien. Pogg. Ann. 145. p. 584 (1872).

b) E. Lommel, Versuch elber Theorie der Finorescenz. Pogg. Ann. 107. p. 042-345 (1862). — Ueber Finorescenz. Pogg. Ann. 148. p. 00-51 (1871). — Theorie der Alsorption und Finorescenz. Wiedem. Ann. 8. p. 251-285 (1878). — Siehe auch Wiedem. Ann. 16. p. 427-441 (1888), — ib. 25. p. 048-655 (1885).

Endlich erfahren die schwingenden Atome eine Dümpfung durch eine der Geschwindigkeit proportionale Reibung. Auf diese Weise bekommt Lommel für die Molecule der fluorescirenden Substanz die bekunnte Differentialgleichung einer erzwungenen Schwingung. Indem er zugleich die Kraft nach der Ruhelage bis zur zweiten Potenz der Elongation berücksichtigt, erhält er in dem Integral der Gleichung ausser der erzwungenen und der freien Schwingung noch die "Obertöne". 1)

Nun wird der Fall erbriert, wo Resonanz stattfindet. Dann folgt aus dem Energiesatze, dass die während des Anklingens aufgespeicherte Energie der einfallenden Schwingung entnommen wird. Dies kann sowohl für die Grundschwingung wie für die Oberschwingungen stattfinden. Lommel sieht zuerst von dem Reibungsgliede ab und bezeichnet den genannten Vorgang als Absorption and xwar als Absorption durch den Grandton (directs Absorption) oder durch die nüchsttiefere oder die nüchsthöhere Octave (indirecte Absorption), je nachdem die Resonanz in der Grundschwingung oder in den Oberschwingungen stattfindet. Diese Art, die Absorption herzuleiten, ist bereits in Band III besprochen und critisirt worden (p. 0). Bei Berücksichtigung des Reibungsgliedes ist die absorbirte Energie der Intensität der einfallenden Wellenbewegung proportional. Zugleich undert sich die Frequenz der Eigenschwingung, welche kleiner wird, als die Frequenz stärkster Resonanz; der Resonanzbereich wird verbreitert. Diesen Vorgang deutet Lommel als die Ursache der Entstehung von Absorptionsstreifen endlicher Breite. Ist das Relbungsglied gleich Null, so soll der Absorptionsstreifen sich zu einer Linie zusammenziehen. Diese Betrachtungen werden nun sowohl für den Grundton wir für die Obertone durchgeführt, wobei sich ahuliche Resultate ergeban. Es treten demnach jedesmal mindestens drei Absorptionsatreifen anf, die um so breiter sind, je grösser die Dampfung der Atome ist.

Im Falie der Fluorescenz findet nun Analoges statt. Die eintretenden Lichtwellen werden in den Moleculen in der beschriebenen Weise absorbirt. Gleichzeitig treten die Resonanz-Schwingungen als Fluorescenzlicht in die Erscheinung. Die Grundschwingung, d. h. die freie Schwingung des Moleculs besitzt dabei, wie schon bemerkt, eine kleinere Schwingungszahl, als das ohne Reibung schwingende Molecul, dem das Maximum der Absorption entspricht. Hierin soll der Grund der Stokessche Regel liegen, sowelt sie gültig ist.

Ferner ist die freie Schwingung gedämpft; von der erzwungenen Schwingung sieht Lommel ab. Man kann sie also nach dem Fourierschen Satze in Sinusschwingungen zerlegen und erhält so einen continuirlichen Emissionsstreifen. Da weiter jede absorbirte Schwingung die gleiche freie Schwingung des Moleculs hervorruft, so folgt, dass jeder dem Absorptionsgebiete angehörige Strahl das ganze zusammengesetzte Fluorescenzspectrum erregt. Hieraus folgt

¹⁾ Man vergi. otwa: Rayleigh, Die Theorie des Schalles, übers, von Neesen, Braunschweig 1879 p. 91-92.

weiter, dass, wenn der Absorptionsstreif und der Fluorescenzstreif sich zum Theil überdecken, es auch möglich sein muss, durch Strahlen kleinerer Frequenz solche grösserer zu erregen, d. h. die Stokessche Regel kann nicht gelten-Bei der Fluorescenz ist ferner das Emissionsspectrum keine vollständige Umkehrung des Absorptionsspectrums, da die für die Absorption und für die freie Schwingung geltenden Formeln verschieden sind. Endlich ist die Intensität des Fluorescenzlichtes der Menge der absorbirten Energie d. h. der Stärke der Absorption proportional. Es können mehrere freie Schwingungen vorhanden sein. Dann ist das Spectrum eine Superposition der einzelnen Fluorescenzbanden. Endlich kann, ebenso wie die Absorption in den Grundschwingungen und in den Oberschwingungen stattfindet, auch die Emission in Grundschwingungen zerlegt werden.

Lommel ist nan der Meinung, dass durch die geschilderte Theorie die Erscheinungen der Fluorescenz von Lösungen richtig dargestellt würden. Bei den Körpern mit Fluorescenz erster Art (Ungültigkeit der Stokesschen Regel, starke Absorptionsstreisen) finde Resonanz durch den Grundton statt. Die oben angegebenen Folgerungen (z. B. Verschiebung des Absorptionsmaximums gegen das Fluorescenzmaximum nach den kürzeren Wellen hin) sollen zutreffen. Bei den Körpern mit Fluorescenz zweiter Art (Gültigkeit der Stokesschen Regel) soll indirecte Absorption stattfinden. Hier bleibt die erregte Oberschwingung, da sie in den ultravioletten Theil des Spectrums fällt, unsichtbar; man sieht also nur die Schwingung mit der kleineren Schwingungszahl. Daher gilt hier die Stokessche Regel. Auch eine Reihe von weiteren Folgerungen, die sich aus der Theorie ableiten lassen, werden hier durch die Erfahrung bestätigt. Endlich kann es eine dritte Klasse von Körpern geben, die beide Arten von Fluorescenz aufweisen. Bei diesen nimmt Lommel an, dass Fluorescenz sowohl durch Resonanz wie durch Combinationstüne stattfinde.

Auch die den erzwungenen Schwingungen entsprechende Erscheinung glaubt Lommel aufweisen zu können. Er nennt derartige Fluorescenz isochromatische Fluorescenz und sagt, dieselbe müsse bei allen absorbirenden Körpern auftreten. Die von Lallemand u. a. untersuchten Erscheinungen sollen durch ale erklärt werden.

Damit ist die Theorie Lommels in ihren Hauptzügen gekennzeichnet. Sie ist ein Versuch, die Fluorescenz als Resonanzvorgang derzustellen.

787. Die Einwande, die gegen sie gerichtet worden sind, beruhen theils auf Versuchen, theils auf theoretischen Erwägungen. Ich will zuerst die letzteren aufzählen.

Die Bedenken Obermanns*) passen nur auf die ursprüngliche Theorie Lommela Ketteler*) und Wüllner*) wenden ein, dass die Fluorescenz

¹⁾ Vergi. 8 608.

²⁾ J. J. Obermann, Bedanken zur Theorie der Finorescenz. Pogg. Ann. 148. p. 000 (1871).

⁸⁾ E. Ketteler, Einige Bomerkungen zu den Arbeiton der Horru Lommol, Giano-

ein stationärer Vorgang sei, somit nicht aus schnell abklingenden Grössen wie der gedämpften Eigenschwingung abgeleitet werden könne. Bei stationärer Erregung müssten diese Glieder schnell verschwinden. Die Auffassung passe wehl auf Phosphorescenz, nicht jedoch auf Fluorescenz. Auch Volgt') schliesst sich diesem Bedenken au. Mir scheint jedoch, dass es nicht durchschlagend ist, da man in gleicher Weise, wie es schon von Stokes') für die Absorption und Fluorescenz und von Schuster für? die Absorption geschieht, ein fortwührendes An- und Abklingen der Molecüle in Folge der Zusammenstässe mit den anderen Molecülen annehmen kann. Lommel hat sich in seiner Erwiderung') nicht ganz klar ausgesprochen. Er scheint etwas Aehnliches anzunehmen, wenn er sagt, dass man den Mittelwerth aller Emissionen der einzelnen Molecüle nehmen müsse, und dass dieser constant sei.

788. Weitere Einwande richten sich gegen die Ableitung des continuirlichen Characters der Fluorescenz mit Hülfe der Zerlegung der gedämpften Resonangschwingung nach dem Fourierschen Satze. Sie sind bereits in Band II, § 226 und 227, p. 321 besprochen worden. Ich führe hier nur die Puncte un, welche für die Theorie der Fluorescenz directes Interesse haben. 17 Jahre nach Lommel hat Janmann 1) ohne Kenntniss der Lommelschen. Arbeiten die Zerlegung nach der Fourierschen Reihe verwendet, um die Verbreiterung der Spectrallinien und - dies letztere ganz unzutreffend die Entstehung von Serien in Bandenspectren zu erklären. Von E. Wiedemann auf die Lommelschen Arbeiten aufmerkaam gemacht, erkennt er die Prioritat Lommels an, corrigirt jedoch zugleich zwei Fehler bei diesem. Den ersten sieht Jaumann) in dem Umstande, dass Lommel die Zerlegung mach Schwingungszahlen von - o bis + o vornimmt, während nur der Bereich von 0 bis + co zulässig sei. Diesem Einwand schliesst sich Fürst Galitzin an 9, wahrend Lommel 1) die Umkehrung des Vorzeichens des Argumentes der Sinusschwingung als Phasenverschiebung um ar deutet, und so seine Formel auf diejenige Jaumanns reducirt. Durch diese Umformung erhält man jedoch eine andere Intensitätsvertheilung innerhalb der "verbreiteten

brook und Mathieu. Wiedem. Ann. 15. p. 618-628 (1882).

⁴⁾ A. Wülinor, Lehrbuch der Experimentalphysik. 4. Aufl. 2. 330-384 (1883).

¹⁾ W. Voigt, Zur Theorie der Fluorescenzerscheinungen. Arch. Neerl. Sc. Boc. Holl. (2) S. p. 352-366 (1901).

²⁾ Siehe p. 801 Anm.

⁸⁾ R. Lommel, Zur Theorie des Lichts. Wiedem. Ann. 16, p. 427—441 (1882). — Zur Theorie der Fluoroscons. Wiedem. Ann. 25, p. 648—655 (1885).

⁴⁾ G. Jaumann, Zur Kenntniss des Ablaufes der Lichtemission. Wiedom. Ann. 58. p. 882-840 (1904)

 ⁵⁾ G. Jaumann, Bemerkung zu der Abhandlung über Liebtsmission. Wiedem Ann.
 54. p. 178 – 180 (1895).

⁶⁾ B. Galitzin, Zur Thourio der Verbreiterung der Spectrallinion. Bull. St. Potersb. (6) 2. p. 567-415 (1895). — Wiedem. Ann. 56. p. 78-09 (1895). — dazu H. Crew, Astrophys. J. 2. p. 324-827 (1895).

⁷⁾ E. Lommel, Verbreiterung der Spectrallinien, continuirliches Spectrum, Dampfungsconstante. Wiedem, Ann. 56, p. 741—745 (1895).

Linie." Die Verschiebung des Intensitätsmaximums nach dem Roth gegen die ungedämpste Schwingung verkleinert sich. Dies giebt Lommel zu und corrigirt seine früheren Formein. Hat die gedämpste Schwingung die Form

$$s^{-kt}\sin rt = \frac{4kr}{\pi} \int_{0}^{\infty} \frac{u}{(k^2 + r^2 + u^2)^2 - 4r^2 u^2} \sin ut \, du,$$

$$r^2 = r^2 - k^2.$$

140

 $\frac{p}{2\pi}$ die Schwingungszahl der ungedämpften Schwingung und $\frac{4}{2\pi}$ die Schwingungszahl des Maximums der gedämpften Schwingung bedeutet, so entspricht des Maximum der Amplitude, d. h.

$$\frac{4 k^{n}}{\pi} \frac{u}{(k^{n} + r^{n} + u^{n})^{n} - 4 r^{n} u^{n}}$$

dem positiven Wurzelwerth der Gleichung

$$u^4 - \frac{3}{2}(p^2 - 2k^2)u^3 - \frac{1}{8}p^4 - 0.$$

Illerans folgt für die Dampfungconstante:

$$k = \frac{1}{2 \, m} \sqrt{(p^2 + 3 \, u^2) (p^2 - u^2)}$$

oder, wenn man die Wellenlängen und die Lichtgeschwindigkeit im Vucuum einführt, d. h.

$$p = \frac{2\pi \sigma}{\lambda_0}, \quad u = \frac{2\pi \sigma}{\lambda_1} \text{ setzt},$$

$$k = \frac{\pi \sigma}{\lambda_0^2 - \lambda_1} \sqrt{(\lambda_1^2 + 3\lambda_0^2)(\lambda_1^2 - \lambda_0^2)}.$$

Wir werden noch sehen, wie diese Formeln zur Bestimmung der Dampfungsconstanten benutzt worden sind.

789. Prinzipielle Einwände erheben Wüllner!), Ketteler!) und Fürst Galitzin.) Wüllner wendet sich gegen drei Punkte. Der erste ist die Folgerung der Theorie, dass jeder überhaupt erregungsfähige Strahl das ganze Fluorescenzspectrum erregen müsse, d. h. also der Folgerung, dass die Intensitätsvertheilung im erregenden Spectrum von der Wellenlänge unabhängig sei. Unter Berufung auf die Versuche Hagenbachs und Stengers!) bemorkt

4) Vergl. 4 607.

¹⁾ A. Wüllner, Lehrbuch der Experimentalphysik. 4. Aufl. Bd. 2 p. 880—884 (1888). 5. Aufl. Bd. 5 p. 437—445 (1890), we man angleich eine ausgeseichnete Darstellung der Lommelschen Theorie findet, ferner A. Wüllner, Berichtigung an einer Notiz des Herrn Lommel, betraffend die Theorie der Fluorescenz. Pogg. Ann. Ergnzahd S. p. 474—478 (1876).

²⁾ B. Ketteler, Einige Bemerkungen zu den Arbeiten der Horrn Lommel, Glazebrook und Mathieu. Wiedem. Ann. 15. p. 619-621 (1882)

B. Galitzin, Zur Theorie der Verbreiterung der Spectrallinien. Bull. St. Petersb.
 p. 597—415 (1895). — Wiedem. Ann. 56. p. 78—99 (1895).

Fluorescenz. 1088

Willner, dass dies nicht zutreffe, da sich die Intensitätsvertheilung im Fluorescensspectrum auch bei den Körpern der ersten Classe Lommels mit der Wellenlänge ändere. Es ist bereits im Abschnitt 2 ausgeführt worden, dass dies nach den Versuchen von Nichols und Merritt nicht zutrifft, dass jedoch im Allgemeinen die Frage noch als offen anzusahen ist. Voigt schliesst sich dem Einwand Wüllners an. 1)

Der zweite Punct betrifft die Möglichkeit, eine gedämpfte Schwingung mit physikalischer Bedeutung nach der Fourierschen Reihe zu zerlegen. Wenn dies zutreffe, so könne man überhaupt kein homogenes Licht darstellen, ausser durch Zerlegung eines continuirlichen Spectrums, da keine Lichtquelle absolut constant sei. Das Beispiel einer Stimmgabel zeige dies aufs Deutlichste, da die Stimmgabel wenn stark gedümpft, doch nur einen einzigen Ton liefere.

Hiergegen führt Lommel') aus, dass die Intensitätsschwankungen in anseren Lichtquellen nicht von Intensitätsschwankungen der Emissionen der einzelnen Molecüle, sondern von Schwankungen der Durchschnittszahl der mit bestimmten Intensitäten leuchtenden Centren herrühren. In einem Gase, wo die Dümpfung klein sei, bleibe die Schwingung jedes Molecels homogen. Gegen das Beispiel mit der Stimmgabel erwidert Lommel, dass in Luft die Dämpfung zu klein sei, dass aber bei starker Dämpfung (z. B. beim Eintanchen einer Stimmgabel in Quecksilber) thatsächlich eine Aenderung der Klangfarbe wahrgenommen werde.

Dies lässt nun Wüllner nicht gelten"), indem er mit Recht bemerkt, dass die Ursache einer Intensitätsänderung bei der Zerlegung nach Fourier gleichgültig sein müsse. Ferner nehme man bei jedem Tone einer Stimmgabel oder eines sonstigen Tone liefernden Instrumentes niemals ein "continuirliches Tonspectrum", sondern einen bestimmten Grundton mit Obertünen wahr. Eine Aenderung der Klangfarbe beweise also nichts.

Zu diesen Bedenken fügt Galitzin noch das folgende. Wenn sich ein Gas in thermischem Gleichgewicht befindet, so ist im Mittel die Energie jedes Atoms constant. Die Amplitude der wahrnehmbaren Schwingung wird also keine dauernde Schwächung erleiden können, d. h. sie muss sich verhalten, wie wenn sie von ungedämpften Schwingungen herrührte. Auch diesen Einwand giebt Lommol jedoch nicht zu.

Die Frage nach der physikalischen Bedeutung der Zerlegung einer gedämpften Schwingung nach der Fourierschen Beihe ist später hänfig discutirt worden. Auch Kayser schliesst sich den Bedenken Wüllners an. 4) In neuester Zeit ist die Frage in anderen Zusammenhängen bearbeitet worden, insbeson-

¹⁾ W. Voigt, Zur Theorie der Finoreseenzerscheinungen, Arch. Néerl. Sc. Boc. Holl. (2) 6. p. 852—860 (1901).

²⁾ E. Loumel, Zur Theorie des Lichts. Wiedem. Ann. 16. p. 427-441 (1882). — Zur Theorie der Fluorescens. Wiedem. Ann. 25. p. 648-654 (1885).

^{.8)} Lehrbnah 5. Aufl. p. 449.

⁴⁾ Dieses Handbuch Bd. II. p. 821 Ann. 3, dasallat welters Literatur.

dere bei der Untersuchung der Resonanzerscheinungen electrischer Wellen. bei denen man u. a. die sogenaunte multiple Resonanz auf die gleiche Welse erklart. Vor Allem spielt die Zerlegung nach Fourier eine grosse Rolle in der modernen Theorie der Röntgenstrahlen und der Constitution des weissen Lichtes. 1) Man konn sagen, dass fhre physikalische Brauchbarkelt hier ziemlich allgewein angenommen wird. Dann bleiben aber immer noch die Bedenken Wüllners zu beseitigen. Ich glaube, dass dies für die Fluorescenzschwingungen möglich ist, wenu man die "Dampfung" als so stark anniumt, dass sich die von den einzelnen Moleculen ausgesendeten Wellen auf Impulse von Ahnlicher Form reduciren, wie man sie für das weisse Licht und für die Röutgenstrahlen aunimmt. Eine Summe solcher Impulse wurde in der That eine Emission von dem Character der Emission fester Körper liefern und einer Ahnlichen theoretischen Behandlung unterworfen werden können wie diese. Das Fehlen analoger Erscheinungen bei den gewöhnlichen gedümpften Schwingungen der Acustik ist dedurch zu erklären, dass die Dampfung, solninge fiberhaupt ein Ton noch zu hören ist, stets so klein ist, dass jede Welle als ausgesprochene Sinuswelle, nicht jedoch als "Impuls" betrachtet werden muss. Dies soll jedoch zunächst nur für die Fluorescenzemission gelten. In welcher Welse man sich den Vorgang bei den Gasen zu denken hat, muss hier dahingestellt bleiben. Auch sind zwei weitere Bedenken zu nennen. Zunächst verliert bei der Annahme der Zusammensetzung aus Impulsen der Begriff der Resonanz seine Branchbarkeit und man verlässt damit den Boden der Lommelschen Theorie. Weiter ist es fraglich, ob man nicht aus den Versuchen von Drude and Nernst") und einer Beobachtung von Newtonschen Ringen, die Voigt erwähnt. Bedenken gegen die genannte Auffassung ableiten kann. Ich glaube jedoch nicht, dass diese entscheidend sind, und möchte dahor schließen, dass der zuerst von Lommel klar vertretene Gedanke, den continuirlichen Character des Fluorescenzlichtes mit Hülfe des Fourierschen Satzes ans der Abweichung der Lichtschwingungen von der reinen Sinusform abzuleiten, brauchbar ist, wenn man denselben Weg wie bei der Behandlung des weissen Lichtes einschlägt, dabei aber die Resonanztheorie Lommels fallen lässt. Wie wir weiter unten sehen werden, geht Voigt soger noch weiter, indem er die gleiche Ableitung wie Lommel benutzt, um von den gedampiten Schwingungen zu einer continuirlichen Fluorescenzbande zu gelangen.

Entscheidend gegen die Lommelsche Theorie ist ein weiterer Einwand,

¹⁾ Vergl. A. Schuster, Einführung in die theoretische Optik, Deutsch von H. Konon, Leipzig 1907, p. 579 u. f. — R. W. Wood, Physical optics, New York, Macmillan 1905 p. P. Drude, Lebrbuch der Optik, 2. Aufl. Leipzig 1908 p. 518 f.

²⁾ P. Drude und W. Nornst, Ucher die Fluoressenzwirkungen stehonder Lichtwellen. Wiedem. Ann. 45. p. 460-474 (1892) - Gött. Nachr. 1891 p. 540 ff.

W. Voigt, Zur Theorie der Finorescenzerscheinungen. Arch. Néerl. Sc. Soc. Holl.
 e. p. 852-866 (1901).

den zuerst Wüllner gemacht hat!): Wüllner hebt hervor, dass in der Theorie Lommels kein Unterschied zwischen den absorbirenden und den fluorescirenden Körpern bestehe, da nach Lommel jede absorbirende Substanz dieselben Wellenlängen emittiren müsse, die sie absorbiert. Dies muss Lommel!) auch zugeben, er wendet jedoch ein, dass in Fällen, wo man kein Fluorescenzlicht sehe, oder wo sich zu einem Fluorescenzstreisen kein unmittelbar benachbarter Absorptionsstreisen finde, die Fluorescenz resp. die Absorption im unsichtbaren Theile des Spectrums liege. In derartigen Fällen habe man Fluorescenz durch Obertone oder Untertone. Hierin liegt nun ein entscheidendes Criterium, da man ungefähr die Lage der durch die Theorie nothwendig geforderten Fluorescenz- oder Absorptionsstreisen berechnen und so die Theorie direct auf ihre Richtigkeit prüsen kann. Hier haben dann anch die Versuche eingesetzt.

Unter Uebergehung anderer weniger wichtiger Einwände erwähne ich zur noch, dass Ketteler²) aus dem Vergleich der gedämpften Einissionsschwingungen mit den bei absorbirenden Kürpern auftretenden Wellen mit längs der Wellenfront variabler Amplitude einen weiteren Einwand gegen die Lommelsche Theorie herleiten will. Lommel hat selbst jedoch bereits darauf hingewiesen, dass dieser Vergleich unzulässig ist, da in dem bei den absorbirenden Körpern auftretenden Exponentialfactor der Wellenamplitude die Zeit nicht im Exponenten vorkommt. 4)

740. Auf experimenteller Grundlage hat zuerst Hagenbach die Lommelsche Theorie critisht. Er stützt sich dabei auf seine Versuche über die Stokessche Regel. Da er die letztere als allgemein gültig annahm, so erklärte er die Lommelsche Theorie für unrichtig, weil ale für die Körper der ersten Classe die Ungültigkeit der Regel verlangt. Dies ist jedoch, wie der lange Streit um die Stokessche Regel ergeben hat, nicht richtig.

Auf Veranlassung Lommels selbst hat dann Linhardt') einige finorescirende Körper untersucht und nach der Lommelschen Theorie aus den Differenzen der Wellenlängen des Maximums des Absorptionsstreifens und

A. Wüllner, Herichtigung zu einer Notis des Herrn Lemmel, betreffend die Finoreseens. Pogg. Ann. Ergzbd. 8. p. 474-478 (1878). — Lehrbuch der Experimentalphysik 4. Aufl. Bd. 4, p. 580-584 (1888).

²⁾ E. Lommol, Zur Theorie des Lichts. Wiedem. Ann. 16. p. 427—441 (1882) — %ur Theorie der Fluorescens. Wiedem. Ann. 25. p. 642—654 (1885).

⁶⁾ E. Ketteler, Einige Bemerkungen au den Arbeiten der Herra Lommel, Glascbrock und Mathieu. Wieden, Ann. 15, p. 613-623 (1882).

brock und Mathieu. Wiedem. Ann. 15, p. 613—623 (1882).
4) E. Lommel, Zur Theorie des Lichts. Wiedem. Ann. 16. p. 427—441 (1882). — Wiedem. Ann. 25, p. 648—655 (1885). — vergl. auch § 622.

B. Hagenbach, Versuche fiber Fluorescenz, Pogg. Ann. 149, p. 534-588 (1872).
 Weltere Literatur \$ 607 p. 887.

⁶⁾ Vergl. Abschnitt 1.

⁷⁾ E. Linhardt, Ucher Finorescenz erster Art. Diss. Erlangen 1882, 22 pp. — E. Th. Jacob. — Erlang. Sitsher. 14. p. 128 (1882).

des Maximums des Fluorescenzstreisens die Dämpfungsconstanten berechnet. Lommel hat später diese Zahlen wegen des von Jaumann angegebenen. Fehlers corrigirt. Ich gebe daher die späteren Werthe.') Es ist dabei die in § 738 angegebene Formel zu Grunde gelegt.

Substans							2	20	k -10 ¹⁸ . sec -1
Chamüleingrün .						•	640	034	40.4
Chlorophyll							672	005	40.0
Chamalelublen							578	. 880	51.7
Nigrosin							58 L	578	84.0
hamileluroth			,	,			575	567	55.5
Reservinblan					ï		624	012	80,4
Resordaroth	,						595	284	62.1
Flooranilin							571	080	70.8
Naphtaliaroth							508	671	8.68
Sefronin							652	588	02,8
Brazilein mit Soda							570	646	100.2
Purpurin in Anther							544	522	102.7
Purpurin in Alaun					,		572	546	104,2
Eosin							548	518	110.5
Fluorescain							517	405	111.2
Methyloosinkailum							560	555	116.7
Uranglas							' 585	490	148.0
_									

Die Dämpfungsconstanten sind von der gleichen Grössenordnung wie die von Jaumann aus seiner Theorie für die Gase berechneten. Voigt*) bält die Werthe für zu gross. Man sehe zahlreiche Newtonsche Ringe mit Fluorescenzlicht. Das passe nicht zu starker Dämpfung.

Der Einwendungen Stengers⁵), die sich besonders auf die Folgerungen Lommels über die Intensitätsvertheilung in den Fluorescenzbanden beziehen, ist bereits früher gedacht worden.⁴)

Habben) will prüfen, ob sich der Theorie zufolge das Flüorescenzband bei verschiedener Erregung verschiebt. Seine Versuchsanordnung ist jedoch ungenügend, so dass seine Schlüsse keinen Werth haben.

Dann hat Wesendonck*) als erster versucht, ob Lösungen von Aesculin ultrarothe Absorptionsstreifen besitzen, wie es nach der Lommelschen Theorie zu erwarten wäre. Er benutzt die phosphorographische Methodo,

E. Lommol, Verbreiterung der Spectrallinien, continuirliches Spectrum, Dhanpfungsommante. Wiedem. Ann. 56. p. 741-745 (1898).

²⁾ W. Voigt, Zur Theorie der Fluorescenzerscheinungen. Arch. Nüerl. So. Sos. Holl. (2) 6, p. 352-860 (1901).

³⁾ F. Stenger, Zur Kenntnies der Fluorescenserschalnungen. Wiedem, Ann. 28, p. 201-280 (1886).

⁴⁾ Vergl.

⁵⁾ Th. Habbon, Ueber Fluorescensspectren hervorgebracht durch das Licht Geisslerscher Röhren. Dies. Marburg 1807 44 pp. O. Ehrhardt.

⁶⁾ K. Wesendonck, Ueber die Diethermansie von Acsculinissungen. Wiedem. Aun. 28. p. 548-555 (1884).

kann mit ihr jedoch keine Absorptionsstreifen nachweisen. Freilich bemerkt er schon selbst, dass seine Versuchsanordnung nicht sehr empfindlich gewesen sei, so dass man seine Resultate nicht als beweisend ansehen kann.

- 741. Eingehend prüft G. C. Schmidt!) die Lommelsche Theorie. Er untersucht die folgenden Puncte: 1. ob sich bei den fluorescirenden Körpern Absorptionsstreifen, 2. ob sich Fluorescenzstreifen an den Stellen nachweisen lassen, an welchen sie nach der Theorie auftreten müssten; 3. ob die nach der Lommelschen Theorie berechnete Dämpfung mit der experimentell gefundenen übereinstimmt.
- Zu 1. Die Absorption wurde im Ultraviolett mit Hülfe eines Quarz-Frussspathapparates photographisch, im Ultraroth phosphorographisch und bolometrisch untersucht. Die benutzten Substanzen waren: Magdalaroth, Aesculin, Chininsulfat, Chininbisulfat und Fuchsin. Für die drei ersten hat Lommel selbst die Lage der Absorptionsstreifen aus der Lage des Fluorescenzmaxinums annähernd berechnet. Bei Magdalaroth sollte Absorption zwischen etwa 620—550 $\mu\mu$ und 1100—840 $\mu\mu$ stattfinden. Schmidt kann jedoch im Bereich 2000—620 $\mu\mu$ keine Absorption constatiren. Aehnlich liegen die Diuge bei den anderen Körpern. Schmidt schliesst daraus, dass die Fluorescenz in diesen Fällen nicht durch "Differenztöne" erklärt werden könne.
- Zu 2. Dieser Punct wird an wässriger Fuchsinlösung geprüft, die nicht sichtbar fluorescirt. Nach Lommel kann dies einen doppelten Grund haben. Entweder der sichtbare Absorptionsstreisen erregt keine Fluorescenz durch Einklang. In diesem Falle muss die Substanz nach Lommel noch weitere Absorptionsstreisen aufweisen. Oder aber, die Absorption erfolgt zwar durch Einklang, die Dämpfung der Fluorescenzschwingungen ist jedoch so gross, dass das Fluorescenzspectrum nur im Ultraroth auftritt. Schmidt findet nun, dass Beides nicht zutreffen könne. Das Fuchsin hat in verdünnter Lösung zur einen einzigen Absorptionsstreisen, und es gelingt auch nicht, im Ultraroth mit dem Bolometer einen Fluorescenzstreisen aufzufinden. Gegen die Beweiskraft des letzten Versuches kann man allerdings einwenden, dass das Bolometer nicht empfindlich genug gewesen sei. Schmidt hält jedoch diesen Einwand nicht für zutreffend.
- Zu 3. Hier legt Schmidt die Berechnung Lommels (vergl. § 737) zu Grunde. Er bemerkt, dass die Constante Lommels gleich der Zeit sei, in welcher die Amplitude einer Schwingung auf 1/e herabsinke, somit übereinstimmen müsse mit der aus der Zeit des Nachleuchtens ermittelten Abklingungsconstante. Da nun keine Substanz in flüssiger Lösung Phosphorescenz zeigt, benutzt er eingetrocknete gelatinöse Lösungen und berechnet wie Lommel aus der Verschiebung der Absorptions- und Fluorescenzmaxima die Dümpfungsconstanten.

¹⁾ G. C. Schmidt, Beiträge zur Konntnie der Fluorescenz. Wiedem. Ann. 58. p. 108-181 (1898).

Die erhaltenen Zahlen sind von derselben Grössenordnung, wie die oben nach Lommel angegebenen; zugleich unterscheiden sie sich für die wässerigen und gelatinösen Lösungen entsprechend der Geringfügigkeit der Verschiebungen der Maxima nur um kleine Beträge, wie die folgende Tabelle zeigt.

	λ, — μ#	٨, ٣٣	k = 10 ¹⁸ , sec =1
Naphtaliaroth in Wasser	598	571	80.8
in Golatine	008	880	04.5
Purpurin in Aother	544	522	102.7
, in Aleun	572	846	104.2
, in Geletine	505	850	100.2
Roels to Wesser	648	818	110.5
, ln Golatine	550	522	112.1
Finorescein in Wasser	517	405	111.2
, in Galatino	310	404	114.4
Urangina	585	407	148.0

Aus der nahen Uebereinstimmung der für beide Arten von Lösungen gefundenen Zahlen schliesst Schmidt, dass man in beiden Fällen ein gleich schnelles Abklingen erwarten müsse, falls die Dämpfung des Fluorescenzlichtes, definirt nach der Lommelschen Auffassung, mit der Dämpfung des Phosphorescenzlichtes identisch sei, das noch 1/2—1 sec. nach Aufhören der Belichtung sichtbar war. Da sich ein Linfuss des Lösungsmittels stärker in der Aenderung der Intensität der Luminescenz als in derjenigen der Zasammensetzung des Luminescenzlichtes aussere, so liege es nahe, anzunehmen, dass die von Lommel angenommene Dämpfung nur von Vorgängen inner-

halb der Molecule herrühre und nicht von Vorgüngen intermolecularer Art wie die Dämpfung des Phosphorescenzlichtes. Damit verlässt Schmidt wieder den zum Zweck der Prüfung der Theorie eingenommenen Standpunct.

in welcher die Buchstaben die gleiche Bedeutung haben wie früher in \$ 738.

Ich habe diesen letzten Punct besonders ausstihrlich wiedergegeben, weil die Beobachtungen Schmidts über die Dämpfung mehrfach als Argument gegen die Theorie Lommels verwendet worden sind. Wie jedoch Schmidt selbst schon hervorhebt, ist dieser Punct keineswegs gegen Lommel beweisend, da es sich offenbar um ganz verschiedene Vorgänge handelt. Um so schwerer wiegt der unter 1. angeführte Grund. Da die Beobachtungen über die Absorptionsspectra auch durch die neueren Messungen bestätigt werden, so kann man sagen, dass in diesem Puncte die Theorie Lommels entscheidend widerlegt wird.

Ungefähr gleichzeitig mit G. C. Schmidt hat Donath!) bei der Untersuchung ultrarother Absorptionsspectren von Uranin, Eosin, Fluorescein, Ac-

¹⁾ B. Donath, Bolometrische Untersuchungen über Absorptionespectra, fluorescirender Substanzen und atherischer Oele. Wiedem, Ann. 88, p. 606—662 (1895).

culin und Chlorophyll vergebens nach Absorptionsstreifen gesucht, die der Lommelschen Theorie entsprechen würden.

742. Wie schon Eingangs bemerkt, wird die Lommelsche Theorie jetzt wohl einstimmig abgelehnt und mit Recht. Schmidt hebt aber zutreffend hervor, dass sie trotzdem manche Ideen enthält, die sich später, wenn auch in anderem Zusammenhauge, als fruchtbar erwiesen haben. Auch zeigt der Lommelsche Versuch schlagend, dass man mit der Annahme von Resonauzvorgängen allein die Fluorescenz nicht erklären kann, vielmehr irgend welche andere Vorstellungen zu Hülfe nehmen muss.

E. Wiedemann hat dies zuerst gethan. 1) Die von ihm und Schmidt? aufgestellte Theorie ist bereits bei den Phosphorescenzerscheinungen in § 562 ausführlich besprochen worden, so dass ich mich hier kürzer fassen kann, Das Characteristische der neuen Theorie ist die Annahme mehrerer Zustände für die fluoreschrenden Molecule, ferner die Aufstellung des Begriffes des Leuchtenergiegehaltes und endlich die Anwendung thermodynamischer Betrachtungen auf die Luminescenzerscheinungen. Ich bespreche zunächst den ersten Punct. Für die Fluorescenz nehmen Wiedemann und Schmidt an, dass verschiedene Ursachen das Leuchten bedingen können, je nachdem bei der Belichtung die Moleceln zersetzt werden oder nicht. Der letztgenannte Fall soll bei fluorescirenden Dämpfen zutreffen. Hier soll die electrische Verschiebungsenergie, die von den einfallenden Lichtwellen geliefert wird, sich unmittelbar in Schwingungsenergie der Moleceln amsetzen. Es würde sich also nach Wiedemann und Schmidt bei der Fluorescenz der Dampfe um einen Ahnlichen Vorgang handeln, wie ihn Lommel voraussetzt. Nur unterscheiden Wiedemann und Schmidt zwischen den Schwingungen der "Aetherbüllen" der Molecel, resp. den Valenzladungen, die durch das einfallende Licht erregt werden sollen, und denjenigen des Moleculs selbst, die stark gedampft and und das Fluorescenzlicht hervorbringen.

Eine zweite Möglichkeit, die sich schon mehr einer Zersetzung der absorbirenden Molecüle nähert, sehen Wiedemann und Schmidt in dem Auftreten von Verschiebungen der Atome innerhalb der Molecüle oder einzelner Gruppen des Molecüls, die Wiedemann "lucigene Atomcomplexe" nennt. Je nach der Grösse dieser Verschiebung soll die Rückkehr der Atome mit verschiedener Geschwindigkeit unter Lichtentwicklung erfolgen. Als "Verschiebungsluminescenz" der geschilderten Art müsse man die Fluorescenz der Platindoppelsalze, der Uransalze und der Chininsalze ansprechen, da sie bei tiefen Temperaturen in Phosphorescenz übergehe.

Findet unter dem Einfluss des absorbirten Lichtes eine Zersetzung statt,

E. Wiedemann, Zur Mechanik des Leuchtens. Wiedem. Ann. 87. p. 177—248 (1889).
 Dass Phil. Mag. (5) 28, p. 149—168, 248—267, 576—399 (1809).

²⁾ E. Wledemann und G. C. Schmidt, Ueber Luminessens. Wiedem. Ann. 54. p. 694—625 (1895). — Ueber Luminessens von festen Körpern und festen Lösungen. Wiedem. Ann. 56. p. 201—254 (1895).

so hat man Leuchten infolge von chemischen Umlagerungen. Bei der Fluorescenz entsteht dabei aus dem Körper A ein Körper B, der sich weiterlin in A zurückverwandelt. Das Fluorescenzlicht wird entweder bei der Untwandlung von A in B, oder bei der Rückverwandlung von B in A erregt. Die Zersetzung kann entweder in einer chemischen Zersetzung im gewöhnlichen Sinne, oder in einer Umlagerung innerhalb des Molecüls oder in einer Ionisirung bestehen, bei welcher die freiwerdenden Ionen unter Umständen mit dem umgebenden Medium reagiren. Hieraus ist auch der Einfluss des Lösungsmittels zu erklären, das in doppelter Weise wirkt, einmal, indem es die Dämpfung der schwingenden Molecüle, resp. Ionen beeinflusst, dann aber auch, indem es Verbindungen mit der fluorescirenden Substanz eingeltt, die verschieden stark luminesciren.

Die von Wiedemann und Schmidt entwickelten Vorstellungen sind vielfach von anderen aufgenommen und unter Benutzung anderer Bezeichnungen modificit worden. So sind z. B. die "Luminophore" Kauffmanns") den "lucigenen Complexen" Wiedemanns, die Auffassung von den oschlirenden Valenzen resp. Bindungen bei Baly") der "Verschiebungsluminescenz" Wiedemanns, die Hewittsche Theorie von dem Wechsel zwischen tautomeren Formen") sowie die Annahme Armstrongs") von oscillirenden Structuränderungen der Auffassung von der Umwandlung zweier Körper bei Wiedemann aufs Engste verwandt. Für weitere Bemerkungen über die Natur der Fluorescenz im Zusammenhang mit der chemischen Constitution sehe man den Abschnitt (p) p. 1052 f.

Die Theorie Roloffs) geht nicht prinzipiell über diejenige Wiedumanns und Schmidts hinaus. Sie setzt an Stelle der verschiedenen Zustände A und B die Polymerisation. Das gleiche gilt von den Ausführungen Burkes) und anderer.

743. In sehr wesentlicher Weise hat dagegen W. Voigt?) die Idee des Auftretens zweier Modificationen einer fluoreschrenden Substanz ausgestaltet und in seiner Theorie der Fluorescenz verwendet, die zugleich das aufnimmt, was an der Theorie Lommels brauchbar ist. Da diese Theorie zugleich die vollständigste bisher aufgestellte ist, so soll sie ausführlich wiedergegeben werden.

Voigt geht davon ans, dass es gegenwärtig noch nicht möglich sei,

¹⁾ Vergl. \$ 750.

²⁾ Vergl. 4 788.

⁸⁾ Vergl. 1 729.

⁴⁾ Vergl, 4 726.

⁵⁾ M. Roloff, Ueber Lichtwirkungen, Ze. physic, Chem. 28. p. 087-361 (1808).

J. B. Burke, On luminosity and the kinetic theory. Rsp. Brit. Ass. 1902, p. 549.
 W. Volgt, Zur Theorie der Fluorescenserscheinungen. Arch. Néorl. Sc. Sco. Holi.
 e. p. 552-366 (1901). — Vergl. auch: Fluorescens und kinetische Theorie. Gött. Nachr. p. 184-185 (1896) und J. D. Everett, On dynamical illustrations of certain optical phonomena. PhR. Mag. (5) 46. p. 527-345 (1898).

eine Theorie des Fluorescenzvorganges zu geben, die die intramolecularen Schwingungen der einzelnen Electronen berechne. Man müsse sich damit begnügen, gewisse allgemeine Züge der Erscheinungen durch ein, wenn auch analytisch nicht fassbares Bild wiederzugeben und sich dann auf die Dispersionsgleichungen der Electronentheorie stützen, an denen man Erweiterungen anbringen kann, die einerseits gewisse Fluorescenzerscheinungen wiedergeben, andererseits sich mit Hülfe des erstzenannten Bildes deuten lassen.

Es handelt sich zunächst darum, festzustellen, welches die Züge dieses Bildes sein mitsen. Voigt bezeichnet als Fundamentaleigenschaften der Fluorescenzvorgänge:

- 1. Die erregten Fluorescenzschwingungen sind freie, incohärente Schwingungen. Uhre Phase ist nicht oder zum mindesten nicht ausschliesslich durch die Phase des erregenden Lichtes bestimmt. Die Farbe des erregten Lichtes ist zwar nicht ganz unabhängig von der des erregenden, indess ist die Abhängigkeit nur eine indirecte.
- 2. Dass alle Umstände, welche die Zahl der freien Ionen vergrössern oder verkleinern, auch die Fluorescenz verstärken oder schwächen.
 - 3. Dass die Fluorescenzschwingungen relativ wonig gedämpft sind.
 - 4. Dass die Krystalle die in \$ 722ff, geschilderten Eigenschaften besitzen,
- 5. Dass in gewissen Fällen die Absorption eines fluorescirenden Körpers während der Fluorescenz gesteigert ist.

Von diesen Voraussetzungen wird diejenige unter (1) bereits durch die Altesten Beobachtungen bewiesen, durch die ein Selbstleuchten constatirt wurde, die Incoherenz besonders noch durch den Versuch in § 601. Man muss sie daher als allgemein sutroffend bezeichnen. Anders steht es mit (2), (3), und (5). (Man vergl. die §§ 683 ff.); allein diese Punkte spielen eine weniger wichtige Rolle als (1).

Volgt macht nun, wie Wiedemann und Schmidt, die Annahme, dass die Fluorescenzschwingungen nicht durch die Erregerwelle erhalten, sondern nur durch sie ausgelöst werden. Es fingt sich weiter, welcher Art der ausgelöste Vorgang sein könne. Hier lassen sich nun die verschiedensten Bilder benutzen. Volgt berücksichtigt, ähnlich wie Wiedemann (Fall 3), drei unter ihnen. Man kann zuerst annehmen, dass das einfallende Licht einen chemischen Vorgang auslöse, dass also ein Fall von Emission vorliege, der direct mit der Lichtfortpflanzung nichts zu thun habe. Gegen eine solche Annahme spricht jedoch einigermaassen die theilweise Gültigkeit der Stokesschen Regel, ferner die Proportionalität zwischen dem erregenden und dem erregten Lichte; ausserdem würde diese Theorie keine exactere Fassung gestatten.

Oder man könnte analog Wiedemann und Schmidt (Fall 1) annehmen dass die negativen Electronen durch das erregende Licht in Schwingungen versetzt werden und diese dann den mit ihnen verbundenen positiven Electronen grosser Masse etwa durch Stösse mitthellen, die nun ihrerseits auf die

negativen Electronen zurückwirken und diese zu neuen Schwingungen anregen. Modificationen dieser Hypothese würden die folgenden sein: Die negativen Electronen werden durch das einfallende Licht zu Schwingungen erregt; dabei tritt sozusagen ein photoelectrischer Effect ein, d. h. es werden einzelne Electronen ausgetrieben; während der Zerlegung resp. während der Vereinigung wird das Fluorescenziicht ausgesendet.

Voigt halt jedoch eine dritte Vorstellung für empfehlenswerther. Er denkt sich, ähnlich wie es Wiedemann zuerst für die Phosphorescenzerscheinungen ausgeführt hat 1), dass die Molecüle eines fluorescirenden Kürpers etwa wie die Molecüle eines in thellweiser Dissociation begriffenen Gases, in zwei oder mehr verschiedenen Zuständen sich befinden, die im dynamischen Gleichgewicht stehen und sich nur durch die Electronenconfiguration unterscheiden. Nehmen wir nur zwei Zustände A, B an, so würden in der Zeiteinheit gleich viele Uebergänge A - B und B - A stattfinden. Der Zustand A besitze die Periode τ_0 , der Zustand B die Periode τ . Fällt Licht von der Periode τ_0 ein, so schwingt A mit der Periode τ_0 mit. Nun verwandelt sich A plötzlich in B; dann führt dieses anfangs freie Schwingungen von der Periode τ aus, die gedämpft sind und daher in ein Stück eines continuirlichen Spectrums (Bande zweiter Art) zerlegt werden können. Die Umwandlungen erfolgen incohärent, also ist auch das Gesammtlicht incohärent. Die Annahme mehrerer Electronenarten erklärt complicirtere Fluorescenzspectra.

Da ans dieser Hypothese jedoch bei der Gleichberechtigung der Uebergänge A-B, B-A das Vorhandenseln von zwei Absorptionsstreifen und von zwei Fluorescenzstreifen folgen würde, so muss zur Erklärung der Thatsachen noch einer dieser Streifen beseitigt werden. Volgt thut dies, indem er annimmt, dass der eine der beiden Zustände, mit der grösseren Periode B, eine sehr viel kleinere Dämpfung erleide, als A. In diesem Falle sei die Absorption bei B klein gegen A, und umgekehrt sei die Emission von A klein gegen die von B; die letztere Emission sei ausserdem wegen der stärkeren Dämpfung über einen grösseren Spectralbereich zu vertheilen. Dies passe zu der Voraussetzung (3).

Auch das an zweiter Stelle genannte Bild lässt eine ähnliche Behandlung zu.

Erweitert man noch die Annahme, dass die Umwandlung von A nach B, resp. B nach A spontan erfolge, durch die Hypothese, dass das Licht selbst den Uebergung beschleunigen könne, so lässt sich auch die Voraussetzung (5) und (2) verstehen. Auch folgt die Stokessche Regel, wenn man voraussetzt, dass $\tau > \tau_0$ sel.

Nachdem so die Grundzüge eines mechanischen Bildes der Fluorescenzvorgänge festgestellt sind, nimmt Voigt an den Dispersionsgleichungen die bereits erwähnten Erweiterungen vor, die sich als das Resultat der nicht direkt einer analytischen Behandlung zugänglichen molecularen Vorgänge

¹⁾ Man vergl. diesen Band Kap. V § 582,

deuten lassen. Er legt dabei die Dispersionsgleichungen für Krystalle mit drei aufeinander normalen optischen Symmetrieebenen zu Grunde, die eine beliebige Zahl von Electronengattungen enthalten.

Wenn nun auch durch die Beobachtungen von Sohneke, Schmidt 1) u. a. Erscheinungen festgestellt sind, die eine Ausdehnung der Theorie auf Krystalle wünschenswerth machen, und wenn auch ein Theil der von den genannten Beobachtern festgestellten Thatsachen sich aus den Endformeln Voigts ableiten lässt, so wollen wir uns hier doch damit begnügen, den Voigtschen Ansatz für eine Electronenart und für isotrope Körper wiederzugehen, da spezielle Anwendungen der Voigtschen Theorie bisher nicht gemacht worden sind.

Voigt knupft an eine frühere Untersuchung über das Emissionsvermögen einer ebenen Platte an. 7) Es war dort angenommen worden, dass die leuchtende Substanz die Form einer planparallelen Platte besitze, die in eine grosse Zahl dänner und gleich dicker Schichten zerfällt, deren Erregungen unter sich incohnrent sind, in jeder einzelnen Schicht jedoch cohnrent, und die also in Richtung ihrer Normalen ebene Wellen aussenden. Auch von den absorbirten Wellenzügen war angenommen worden, dass sie aus incobärenten, sich aneinander anschliessenden Theilen bestehen, so dass die an der Vorder- und Hinterstäche der Platte reflectivten Strahlen nicht mit einander interferiren. Da sich nach dem z. B. von Stonev bewiesenen Satze jede incolurent von Ort zu Ort varifrende Erregung in ein derartiges System von unendlich vielen coharenten Erregungen in parallelen Ebenen zurückführen lässt, so bietet sich die Möglichkeit eines Ansatzes für die von den Volumelementen ausgehenden Erregungen. Dieser war in der erwähnten Arbeit von Voigt dadurch gewonnen worden, dass Voigt zu den Dispersionsgleichungen gewisse die Erregung darstellende Vectorgrössen zugefügt hatte. Es hatte sich dann freilich ergeben, dass das Kirchhoffsche Gesetz nicht streng, sondern nur angenähert mit einem derartigen Ansatz in Einklang zu bringen ist. Das Verhältniss Emission: Absorption war noch von der Dicke der strahlenden Schicht abhängig. Da der Einfluss der Dicke jedoch nicht grose war, so kann man sagen, dass eine angenüherte Darstellung der Thatsachen stattfand.

Denselben Ausgangspunkt benntzt Voigt nunmehr auch zur Darstellung der Fluorescenzerscheinungen. Bezeichnet X die Componente der electrischen Kraft parallel der x-Achse, Z die electrische Polarisation in derselben Richtung und 5 den Antheil, der auf die vorhandenen Electronen kommt, so

¹⁾ Vergl. # 722 ff.

²⁾ W. Voigt, Usber die Proportionalität von Emissions- und Absorptionsvermügen. Wiedem. Ann. 67, p. 866—387 (1899).

 ⁵⁾ J. Stoney, On the generality of a new theorem. Phil. Mag. (5) 48. p. 189-142 (1897). — Discussion of a new theorem in wave propagation. Phil. Mag. (4) 48. p. 278-280 (1897). — Dasa ib. p. 368-377 and Th. Preston, ib. p. 281-286 (1897).

lauten die Dispersionsgleichungen für ebene Wellen 1), die parallel der æ-Achse schwingen und in der Richtung der æ-Achse fortschreiten.

$$\xi + a\frac{d\xi}{dt} + b\frac{d^2\xi}{dt^2} = cX \tag{1}$$

$$\tilde{x} = X + \xi \tag{2}$$

$$\frac{d^2Z}{dt^2} = v^2 \frac{d^2Z}{dx^2},\tag{3}$$

wo v die Fortpflanzungsgeschwindigkeit im leeren Raum und a, b, c Constanten bedeuten, die man in bekannter Weise auf die Ladung und Masse der Electronen beziehen kann. Wenn [5] den Mittelwerth der Grösse ξ bezeichnet, so ist, wie Voigt beweist³), die pro Zeit- und Volumeinheit bei einer periodischen Schwingung von den Electronen absorbirte Energie bis auf den Factor $\frac{1}{4\pi}$ gleich

$$E = \frac{a}{a} |\xi|^2. \tag{4}$$

Um nun die Erregung durch die freien Schwingungen (Fluorescenz) der Electronen auszudrücken, fügt Voigt zur rechten Seite von (1) noch ein Zusatzglied. Die Gleichung lantet nun

$$\xi + a \frac{d\xi}{dt} + b \frac{d^2\xi}{dt^2} = c \left(X + F \cos \frac{t - \delta}{\delta} \right). \tag{b}$$

Hier bedeutet F einen von der Stärke der Erregung des Fluorescenzlichtes, also von der absorbirten Energie abhängigen Factor, der die Amplitude des Fluorescenzlichtes im Volumelement darstellt. Wir können also F gleich einer Function \mathcal{O} (E) setzen. Da im Allgemeinen die Fluorescenz der Intensität des erregenden Lichtes proportional ist, so kann man F - r E setzen. Doch genügt dies nicht, wenn die Stokessche Regel gilt, da ja dann r - o sein muss, wenn die Wellenlänge des erregenden Lichtes größer ist, als die des erregten. Weiter bedeutet in der obigen Gleichung $\mathcal P$ die dem zweiten, fluorescirenden Zustand zukommende einzige beigenperiode, bis auf den Factor 2π , so dass $\mathcal P - 2\pi r$, wo τ die Eigenperiode selbst ist; $\mathcal P$ bezeichnet eine unregelmässig mit Zeit und Ort wechselnde Phasenconstante.

Somit ist die mittlere Abnahme der Strahlungsenergie pro Volumeinheit und Secunde

$$-4\pi\frac{dE}{dt} - \frac{a}{a}|\xi|^2 - F\xi\cos\frac{t-\delta}{\delta}.$$
 (6)

Damit der Werth positiv sei, also eine Ausstrahlung stattfindet, muss ferner noch eine bestimmte Beziehung zwischen der Phase des erregten und der des erregenden Lichtes stattfinden. Ist das Licht nicht einfarbig, so ist § als

P. Drude, Lehrbuch der Optik, 2. Aufl. Leipzig 1996, bei Hirsel, p. 804. Man vergl. Kap. IV. dieses Bandes.

²⁾ W. Voigt, Weiteres sur Theorie des Zeamanessectes. Wiedern. Ann. 6B, p. 852-864 (1899).

⁸⁾ In Wirklichkeit glebt es deren meist mehrere.

Summe von Gliedern mit verschiedenen Perioden aufzufassen; zu dem zweite Gliede rechts liefern dagegen nur solche Glieder Beiträge, deren Perioden gielch 3 eind.

Da stets nur ein Bruchtheil des absorbirten Lichtes in Fluorescenzlicht verwandelt wird, so kann man die Gleichungen durch successive Annäherung auflösen. Man erhält die erste Annäherung, indem man den Werth von § einsetzt, der nur der Erregerwelle entspricht. In complexer Form schreiben wir

$$X = X_0 e^{-it/\sigma_0}, \quad \xi = \xi_0 e^{-it/\sigma_0}, \tag{7}$$

wo X_0 and ξ_0 die complexen Amplituden, $r_0 - 2\pi \vartheta_0$ die Periode des erregenden Lichtes bezeichnet: Setzt man die Gleichung (1) ein, so findet man, da nun

$$\frac{d}{dt} = -\frac{i}{\theta_0}, \quad \frac{d^3}{dt} = -\frac{1}{\theta_0^2},$$

$$\xi \left(\theta_0^2 - b - ia\theta_0\right) = c\theta_0^2 X. \tag{8}$$

Words man for X and ξ die complex conjugirten Werthe X' und ξ' gesetzt haben, so hätte man erhalten

$$\xi'(\partial_a^* - b + ia\partial_a) = c\partial_a^* X'.$$

Die Multiplication belder Ansdrücke ergiebt

$$\xi \xi' \left\lceil (\vartheta_0^* - b)^* + a^* \vartheta_0^* \right\rceil = c^* \vartheta_0^* XX.$$

Die Producte XX' und $\xi\xi'$ sind aber gleich den Quadraten der absoluten Beträge der Grössen ξ und X, also gleich den Quadraten ihrer reellen Amplituden. Schreiben wir für diese p und P, so ergiebt sich

$$p^* \left[(\partial_a^* - b)^* + a^* \partial_a^* \right] - n^* \partial_a^* P^*. \tag{10}$$

Nun zeigt aber die Dispersionstheorie 1), dass für den Brechungsexponenten und Absorptionscoenfficienten allgemein die Gleichung gilt

$$2n k = \frac{a_0 \theta^2}{(\theta^2 - b)^2 + a \theta}$$
 (11)

Also ist, wenn wir n, k, und & einsetzen,

$$p^{*} = 2n_{o}^{*} k_{o} \vartheta_{o} \frac{e}{a} P^{2}$$
 (12)

Nun ist der Mittelwerth des Quadrates der Geschwindigkeit von ξ gleich $\frac{p^2}{2\delta_0^2}$, setzt man dies ein, so wird

$$k = n_0^s k_0 \frac{P^s}{b_0}$$

und.

$$\vartheta_{0} F^{a} - \eta^{a}_{0} k_{0} P^{a}. \tag{13}$$

¹⁾ Vergl. dieson Band Kap, IV.

Diese Formel zeigt zunächst, dass nur absorbirte Wellen, d. h. solche, für welche k. nicht gleich Null ist, Fluorescenz erregen, und dass das Maximum der Fluorescenz nahezu mit demjenigen der Erregung zusammenfällt.

Jetzt werde angenommen, die Erregung finde in dem zunüchst unbegrenzt gedachten Medium in parallelen Ebenen z — const. cohärent statt, und die electrische Kraft sei gegeben durch

$$X - U e^{i t / \theta}$$
; $\mathfrak{X} - u e^{i t / \theta}$; $\xi - x e^{i t / \theta}$

wo U, ii, y beliebige complexe Functionen von z, and ϑ die Periode des Fluorescenzlichtes bedeuten. Die Gl. (5) schreiben wir etwas allgemeiner

$$\xi + a\frac{d\xi}{dt} + b\frac{d^3\xi}{dt^2} - e(X+Y) \tag{11}$$

. wo wir für P den complexen Ausdruck Fe setzen. Dann folgt aus (14)

$$\chi\Theta - c\vartheta^*U - c\vartheta^*F,$$

wenn zur Abkürzung

$$\vartheta^* + ia\vartheta - b - \Theta$$

gesetzt wird. Aus (2) folgt

$$\mathfrak{U} = U\left(1 + \vartheta^* \frac{\mathfrak{o}}{6}\right) + c\vartheta^* \frac{F}{6}. \tag{15}$$

Nun zeigt die Dispersionstheorie 1), dass

$$n^{2}\left(1-i^{2}\right)-1+\frac{\partial^{2}o}{\theta}-\left(\frac{v}{o}\right)^{2},\tag{10}$$

wo $n = \frac{v}{\omega}$ den Brechungsindex, k, den Absorptionsindex, ω die reelle Fortpflanzungsgeschwindigkeit, $\frac{1}{o} = \frac{1-ik}{\omega}$ die complexe Fortpflanzungsgeschwindigkeit bedeutet, und die übrigen Grössen die gleiche Bedeutung haben, wie bisher. Setzt man (16) in (15) ein, so wird dies

$$\mathfrak{U} = U\left(\frac{\pi}{a}\right)^{n} + a\,\vartheta^{3}\frac{F}{\Theta},\tag{17}$$

und die Gl. (1) lautet

$$\frac{\mathrm{d}v^{a}}{\partial t_{0}^{a}} + c \frac{F}{\theta} + v^{\dagger} \frac{\partial^{a} \mathrm{d}}{\partial x^{a}} \to 0. \tag{18}$$

Schreibt man weiter S für $c = \frac{F}{S}$, und bedentet S_{ζ} den Werth von S für einen bestimmten Werth des Argumentes ζ , so lautet das vollständige Integral der Differentialgleichung (18)

$$\mathfrak{U} = e^{+\frac{is/o\theta}{2n^4}} \left(C_1 + \frac{io\theta}{2n^4} \int_{\langle \xi \rangle} S_{\xi} e^{-\frac{i\xi/o\theta}{2n^4}} d\zeta \right) \\
+ e^{-\frac{is/o\theta}{2n^4}} \left(C_2 - \frac{io\theta}{2n^4} \int_{\langle \xi \rangle} S_{\xi} e^{+\frac{i\xi/o\theta}{2n^4}} d\zeta \right), \tag{10}$$

wo C, and C, je eine complexe Constante bedeuten.

Man sehe s. B. P. Drude, Lehrbuch der Optik, zweite Aufl. Lehrbuch 1906 p. 268, Farmel (16) — Dieser Bd. Kap. IV.

Die gesammte in jeder Ebene s — const. stattfindende Schwingung stellt sich demnach dar als die Superposition zweier gewöhnlicher, in positiver und negativer Richtung fortschreitender Wellen und zweier Wellensysteme, die von einem Systeme unendlich dünner leuchtender Schichten ausgehen. Jede dieser Schichten von der Dicke $d\zeta$ an der Stelle s — ζ sendet nach der negativen Richtung eine Schwingung aus, deren complexe Amplitude lautet

$$u_i = \frac{iah}{2\nu^2} S_{\xi} e^{-\frac{i}{2}(s-\beta)/a\theta} d\zeta,$$

und nach der positiven

$$u_{*} = -\frac{io \, b}{2v^{2}} \quad S_{5} \quad e^{-i \, (x - \frac{v_{0}}{2})/o \, b} \, d_{5}^{2}.$$

Das Quadrat der reellen Amplitude erhalten wir wieder, indem wir z. B. n. mit dem complex conjugirten Werthe multipliciren. Wenn wir dann für S_t seinen Werth einsetzen und conjugirt complexe Grössen durch ein zugefügtes 'kennzeichnen, so ergiebt sich

$$u^{2} = u_{a} u_{a}' = \frac{-oo' \theta^{2} o^{2} F^{2}}{4 v^{4} \theta \theta} \quad o \quad -i (s-p) \left\{ \frac{1}{o \theta} - \frac{1}{o' \theta} \right\} (d\xi)^{2}.$$

Nan zeigt (10), dass

$$\frac{v^2}{aa} = n^2 (1 + k^2), \quad \frac{v}{a} = \frac{v}{a} = 2 \text{ in } k, \quad \frac{v}{a} + \frac{v}{a} = 2n.$$

Benutzt man somit nochmals (11), dessen Nenner rechter Hand gleich G G' ist, so wird

$$u^{*} = \frac{n^{4} k (1 + k^{4}) c K^{4}}{2 v^{3} \partial a} \quad a = 2 n k (s - \zeta) v \partial (d \zeta).$$

Wir wollen jetzt den früher (13) für F gefundenen Werth einsetzen. Dann ist

$$u^{2} = \frac{n^{4} k (1 + k^{2}) n_{0}^{2} k_{0} c r I^{n}}{2 v^{2} \partial D_{0} a} e^{-2 n k (s - 5)/v \partial} (d_{0}^{2})^{2}.$$
 (20)

Den ersten Factor kann man als die auf die Volumeinheit bezogene Strahlungsintensität des Fluorescenzlichtes bezeichnen. Man kann ihn abgekürzt schreiben

$$e^{\frac{n_0 k_0}{\partial_0}} P$$
.

Alsdann bedeutet P^{τ} die Intensität der erregenden Welle von der Periode $\tau_0 = 2\pi \vartheta_0$ oder richtiger die Energie derselben; ϱ ist eine für die fluoreschende Electronenart von der Periode $\tau = 2\pi \vartheta$ characteristische Constante; n und k sind die dem fluoreschenden Medium für die Perioden τ_0 resp. τ zukommenden Brechungs- und Absorptionscoefficienten.

Voigt weist auf die Bedeutung der Unterscheidung zwischen der Auffassung von P^2 als Intensitäts- und als Energiemaass hin, da sehr wohl das Energiemaximum eines Absorptions- oder Fluorescenzstreifens bei einer anderen Wellenlänge liegen kann als das vom Auge wahrgenommene Intensitätsmaximum oder Minimum. Da die Lage der Maxima oder Minima fast

ausschlieselich mit dem Auge bestimmt worden ist, so wäre es nicht unmöglich, dass in manchen Fällen die Abweichungen zwischen der Lage des Absorptionsmaximums und dem Maximum der fluorescenzerregenden Wirkung nur scheinbare eind.

Es mag noch hervorgehoben werden, dass die Formel (20), die das Resultat der Rechnung darstellt, nur gilt, wenn die Strecke s — ξ innerhalb des fluorescirenden Maximums liegt und wenn man annimmt, dass dessen optisches Verhalten, insbesondere auch die Absorption, durch die Fluorescenz nicht beeinflusst wird. Geschieht dies dennoch (vergl. § 667t.), so sind gewisse Modificationen der Rechnung anzubringen, auf die hier nicht eingegangen werden soll. Ferner liefert die Theorie nur eine Periode für das Fluorescenzlicht, das jeder Electronengattung zukommt. Um daraus die continuirlichen Fluorescenzbanden abzuleiten, die man thatsächlich beobachtet, muss man noch von der Zerlegung der gedämpsten Schwingungen nach dem Fourierschen Satze Gebrauch machen.

Voigt selbst bezeichnet seine Theorie zunächst als einen Versuch, ein Bild der Fluorescenzvorgänge anfaustellen, da zu einer wirklich befriedigenden Theorie unsere gegenwärtigen Kenntnisse von den intramolecularen Vorgängen noch nicht genügten. Da dieser Versuch jedoch bisher der einzige geblieben ist, der nicht auf unüberwindliche Schwierigkeiten stösst, und der thatsächliche gewisse allgemeine Eigenthümlichkeiten der Fluorescenzerscheinungen richtig wiedergiebt, so wird es gut sein, die wesentlichen Voraussetzungen und das Endresultat nochmals kurz gegenüber zu stellen:

1. Es sind durchweg nur Electronenschwingungen berücksichtigt. Der enge Zusammenhang zwischen Fluorescenz und chemischer Constitution macht es wahrscheinlich, dass auch die ponderable Materie bei den Fluorescenzvorgungen direct betheiligt ist. Wie Voigt selbst bereits hervorgehoben hat, ware also eine Ausarbeitung der Theorie für ponderable Theile mit in Vergleich zu ziehen.

2. Die Vorstellung von dem Wechsel zwischen einem absorbirenden und fluorescirenden Zustande gestattet eine so mannigfaltige Specialisirung, dass kein Hinderniss besteht, sie in die verschiedensten chemischen oder physicalischen Hypothesen aufzunehmen. Sie gestattet zugleich den Anschluss an die Phosphorescenzvorgänge.

3. Die Ableitung des Bandencharacters der Fluorescenzspectra muss in der zuerst von Lommel vorgeschlagenen Weise geschehen. Ueber Bedenken

dagegen vergl. § 738.

4. Bei der Einführung der Erregung in Volumelementen in die Dispersionsgleichungen wird eine Vorstellung benutzt, die, wie die frühere Untersuchung Voigts über das Kirchhoffsche Gesetz gezeigt hat, nur unter gewissen Voraussetzungen angenähert richtige Resultate ergiebt.

5. Die Erweiterung der Dispersionsgleichungen stellt dar: Die Auslösung von Fluorescenzschwingungen durch absorbirtes Licht, die Abhängigkeit der Fluorescenz von gleichzeitiger Absorption, die Proportionalität zwischen Fluorescenz und Absorption, und sie giebt einen Ausdruck für die Strahlungsenergie des Fluorescenzlichtes pro Volumeinheit, der dieselbe in Beziehung setzt zu den optischen Constanten des Mediums und vielleicht eine experimentelle Prüfung gestattet. Endlich werden die Eigenschaften fluoreschender Krystalle qualitativ richtig wiedergegeben.

744. Im Eingange des # 742 ist bereits bemerkt worden, dass Wiedemann als erster die Energieumwandlungen bei den Fluorescenzyorgangen genaner betrachtet hat. 1) Bei der Fluorescenz wird der Körper danernd erregt. Es stellt sich in kurzer Zeit ein Gleichgewichtszustand zwischen der zageführten und der abgegebenen Energie ein. Nennt man die Intensität des Fluorescenzlichtes i, so ist zunächst allgemein die Intensitätsänderung glaich der Differenz der durch das eingestrahlte Licht bewirkten Intensitätssteigerung nud der durch die Strahlung und die Dampfung der schwingenden Theile bewirkten Intensitätsabnahme. Die erstere ist proportional der Intensität des einfallenden Lichtes, kann also gleich A. I. dt gesetzt werden, wo A den reciproken Wert der Zeit bedeutet, die nothig ist, um bei der einfallenden Intensität i die Fluorescenzintensität i zu erregen. Die Abnahme kann proportional der zur Zeit t bestehenden erregten Intensität, also gleich 1. i. di gesetzt werden, wo b den reciproken Wert der Zeit bedeutet, in welcher die Intensitätseinheit abgegeben wird, wenn man den struhlenden Körper auf der Helligkeit i hält; b bedeutet also, freilich in anderem Sinue, wie bei Lommel, die Dampfungsconstante. Somit ist

$$di = (AI - bi) dt$$

Hieraus ergiebt sich, wenn U eine Constante bedeutet,

$$i = \frac{1}{b} \left(a I - C e^{-bl} \right)$$

oder, wenn für t - o auch i - o ist,

$$i - \frac{AI}{b} (1 - o^{-bt}),$$

da nun C-AI wird. Für verschiedene Wellenlängen und Lösungsmittel ist b verschieden. Die Intensität für den Gleichgewichtszustand, der bei Fluorescenzerscheinungen stets in bisher unmessbar kurzer Zeit eintritt, wird erhalten, indem man in der letzten Gleichung di/dt-o resp. $t-\infty$ setzt. Man erhält so, wie auch unmittelbar aus den Voraussetzungen der Rechnung zu ersehen ist,

 $i_F - \frac{AI}{b}$

¹⁾ E. Wiedemann, Zur Mechanik des Leuchtens. Wiedem. Ann. 87. p. 177—248 (1889). — Die Fluorescenserscheinungen sind bier im engsten Sinne verstanden. Ueber die Elteren Berechnungen Becquerels für messbar abklingende Körper vergt. Kap. V § 478 p. 718 ff. dieses Bd.

Wiedemann ninmt an, dass die Grösse b ausser von der inneren Reibung in den Molecülen und von der Strahlung noch von der gegenseitigen Einwirkung der verschiedenen Molecüle abhängig sei und zwar hauptsächlich von der Reibung der gleichartigen Molecüle unter sich. Die Steigerung der Intensität des Fluorescenzlichtes bei gelatinösen Lösungen soll daher darauf zurückzuführen sein, dass in diesen die leuchtenden Molecüle weniger hänfig unter sich zusammenstossen. In verschiedenen Lösungsmitteln sollen sich die Dämpfungsverhältnisse infolge von Hydratbildungen und anderen zunächst unübersehbaren secundären Einwirkungen ändern und so unter Umständen das Verschwinden der Fluorescenz erklären.

Auch den Leuchtenergiegehalt, d. h. den nach Aufhören der Anregung abgegebenen Betrag an strahlender Energie, berechnet Wiedemann, indem er, ähnlich wie früher Becquerel'), die abgegebene Energie

$$di - bidt$$

von t - o bis $t - \infty$ integriert und erhält:

$$L - \int_{0}^{\infty} i \, dt - \int_{0}^{\infty} i_{0} \, e^{-bt} - \frac{i_{0}}{b}.$$

745. Knoblauch hat bereits darauf aufmerksam gemacht, dass diese Betrachtungen einen Widerspruch enthalten 2), denn bei Körpern, die stark fluoresciren, muss b erhebliche Werthe haben, wie die Schnelligkeit des Abklingens zeigt. Dann aber würde auch die Intensität des Fluorescenzlichtes, d. h. nach Wiedemann

$$I_{\rm F} = \frac{Ai}{b}$$

sehr klein werden.

Knoblauch modificirt daher die Rechnung, indem er b in zwei Stücke $b_1 + b_2$ zerlegt; b_1 bezeichnet die Energieabnahme durch Ausstrahlung, b_2 die jenige durch Dämpfung. Die letztere kann wieder die verschiedensten Ursachen haben. Es ist demnach

$$di - [AI - (b_1 + b_2) i] dt$$

oder, in derselben Weise wie bei Wiedemann:

$$i = \frac{AI}{b_1 + b_2} \left(1 - e^{-(b_1 + b_2)t}\right).$$

¹⁾ Vergi. § 478 p. 712.

²⁾ O. Knoblauch, Ueber die Finorescens von Lösungen. Wiedem Ann. 54. p. 208 Ann. (1895). — In seiner Schrift "Ueber Luminescens, 28 pp. Erlangen 1901", die bereits wiederholt als ausgezeichnete Darstellung der Hauptthatsschen der Luminescenserscheinungen erwähnt werden ist, schlieset sich E. Wiedemann der Abänderung Knoblauche an.

Bei dauernder Belichtung wird für fluoreschrende Körper schnell ein Gleichgewichtszustand erreicht, es ist di/dt=0 und der Energiegehalt

$$E = \frac{AI}{b_1 + b_2}.$$

Hieraus ergiebt sich die Intensität des Fluorescenzlichtes. Denn da die in der Zeit dt ausgegebene Strahlungsenergie gleich b_i i dt ist, so ist die pro Zeitelnheit ausgestrahlte Energie

$$b_1 i - b_1 \frac{AI}{b_1 + b_2}.$$

Der Leuchtenergiegehalt ergiebt sich zu

$$L = \frac{R}{b_1} = \frac{AI}{b_1 + b_2}$$

wie früher. Da nur ein Theil des Fluorescenzlichtes in das Auge des Beobschters gelangt, so hat man die Grüsse b_i i noch mit einem ächten Bruch γ zu multiplichen, um die Fluorescenzhelligkeit zu finden, wo γ von der Untersuchungsmethode abhängt. Es ist dann

$$b_1 - \gamma b_1 - \frac{AI}{b_1 + b_2}$$

Um die Fluorescenzhelligkeit einer Lösung zu finden, muss man noch über sämntliche einzelnen Molecüle summiren.

Knoblauch discutirt die einzelnen in dem Ausdruck für ist vorkommenden Grössen weiter, indem er annimmt, der Leuchtenergiegehalt berühe auf den Schwingungen der electrischen Ladungen der Atome und diese verhielten sich debei wie electrische Oscillatoren. Der Energieverlust eines solchen Oscillators ist während einer halben Schwingung der dritten Wurzel aus dem Quotienten des Brechungsexponenten des Dielectricums für die betreffende Wellenlänge und der Schwingungsdauer des Oscillators proportional. Das Gleiche soll für die fluorescirenden Molecule gelten und so die Veränderung der Finorescenz in verschiedenen Lüsungsmitteln zum Theil erklären. 1) b, ist also Function der Dielectricitätsconstante und der Schwingungszahl.

Die Dampfungsconstante b, soll mit der Concentration und der Beweglichkeit der Molecule in der Lösung wachsen.

Die Grüsse γ hängt insbesondere auch von dem Brechungsexponenten des Lösungsmittels ab, da jedes fluoreschrende Thelichen eine ausserhalb der Lösung gegebene Fläche mit einem vom Brechungsexponenten abhängigen Oesmungswinkel bestrahlt. Hieraus ergiebt sich, dass γ als Function des Brechungsexponenten betrachtet, für jede bestimmte Farbe dem Quadrate desselben proportional ist.

Endlich hängt die Grösse b_i nach Knoblauch auch noch von dem Dissociationsgrade der Lösung ab. Fluoresciren die Jonen, so nimmt b_i mit

i) Man vergi, dasu Bd. III, § 61 p. 85 über die Kundtsche Regel.

der Dissociation, somit auch mit der Dielectricitätsconstante des Lösungsmittels zu.

746. Gegen die in den beiden letzten § 45 wiedergegebenen Rechnungen lassen sich eine Reihe von Einwendungen erheben. Eine directe experimenteile Pröfung ist an fluorescirenden Körpern nicht möglich, da die in dem Audruck für in vorkommenden Grössen nicht der Messung zugänglich sind i), und da, wie bereits in Abschnitt hausgeführt worden ist, der Einfluss des Lösungsmittels so complicit ist, dass man keine Regeln aufstellen kann. Mir scheint aber, dass durch die Beobachtungen an phosphorescirenden Körpern der Ansatz von Wiedemann und Knoblauch widerlegt wird. Denn das sich ergebende Abklingungsgesetz stimmt nicht mit der Erfahrung überein. Man vergi. § 479 p. 719 ds. Bandes.

Auch ist es ungewiss, in welchem Umfange die Intensität des erregten Fluorescenzlichtes derjenigen des erregenden proportional gesetzt werden darf. Vergl. § 873 p. 978.

747. Der dritte zu Beginn des § 741 genannte Punct betrifft die Thermodynamik der Fluorescenzerscheinungen. Auch hier hat Wiede mann die erste Anregung gegeben. 2) Er discutirt die Frage, ob die Luminescenzstrahlung, insbesondere die Fluorescenz eine Ausnahme vom zweiten Hauptsatze derstelle und kommt zum Schlusse, dass man, damit dieser nicht verletzt werde, jeder Strahlung eine bestimmte Temperatur zuschreiben müsse.

Dann hat Salet³) versucht, das Stokessche Gesetz aus dem zweiten Hauptsatz abzuleiten. Es geht dabei jedoch sowohl von unrichtigen experimentellen wie theoretischen Voraussetzungen aus, wie Wesendonck⁴) besonders nachweist,⁵) Der Grund zu diesem Missverständniss lag im Grunde in der damals noch nicht bearbeiteten Frage nach der Definition der Temperatur und der Entropie der Strahlung. Im Zusammenhang mit seinen Arbeiten hierüber hat W. Wien auch geprüft, ob die Stokessche Regel gegen den zweiten Hauptsatz verstosse. Er kommt zum Schlusse, dass bei der Fluorescenz die Entropie nach den brechbareren Strahlen hin abnehme. Im Bereiche der Gültigkeit der Stokesschen Regel nehme also die Entropie

¹⁾ E. Wiedemann hat (Wiedem. Ann. 87. p. 235 (1889)) einen Wog vorgeschlages, um wenigstess eine Gronze für die Dämpfungsometante b zu bestimmen. Im Phosphoroscop leuchten fluorescirende Flüssigkeiten zohon nach $\frac{1}{4000}$ sec. nicht mehr. Dies liefert schläungsweise $b=5.10^4$. Nun ist aber b sicher viel grieser. Wiedemann empfiehlt daher, die Gröses b für gelatische Lösungen absohmenden Gelatinegehaltes zu mossen und auf den Gelatinegehalt 0 zu extrapoliten.

²⁾ E. Wiedemann, Zur Mechanik des Leuchtuns. Wiedem, Ann. 87. p. 181—182 (1889). — Zum zweiten Hauptsatz der mechanischen Wärmetheorie. Wiedem, Ann. 88. p. 485—487 (1889).

G. Salet, Sur la loi de Stokes, sa vérification et son interprétation. C. R. 115. p. 282-284 (1892).

⁴⁾ K. Wesendonck, Zer Thermodynamik der Luminescens. Wiedem, Anz. 69. p. 708—708 (1987).

b) Vergl. & 628, p. 905-906.

1108

entaprechend dem zweiten Hauptsatze zu. Wo dagegen eine Abweichung

auftrete derart, dass die Fluorescenz ausschliesslich entgegen der Stokesschen Regel erfolge, müsse eine Compensation durch neu auftretende Absorption erfolgen. Der Betrag dieser Compensationsabsorption lasse sich berechnen.

Bei Temperaturen, wo die fluorescirenden Körper aufingen, selbstleuchtend

zu werden, müssten sie ihre Rigenschaften andern.

Durch die Entwicklung der Thermodynamik der Strahlung in den letzten Jahren ist die Frage nach der Entropie und Temperatur der Luminescenzstrahlung in einen sehr viel allgemeineren Zusammenhang gertickt worden, so dass sie an dieser Stelle nicht gesondert für die Fluorescenz allein besprochen werden kann. Ich erwähne daher nur noch eine Arbeit von Einstein , in welcher dieser von sehr eigenthämlichen Grundlagen ausgeht. Um die Erscheinungen der Photoluminescenz, der Erzengung von Kathodenstrahlen durch ultraviolettes Licht, sowie die Beobachtungen über schwarze Strahlung und andere Erscheinungsgruppen darzustellen, die in das Gebiet der Erzeugung und Unwandlung des Lichtes gehören, macht er die Annahme, die Energie des Lightes sei Ahnlich wie die Materie discontinuirlich in Gestalt einer endlichen Zahl von Elementarquanten im Raume localisirt, die sich bewegen und nur ale Ganzes absorbirt und erzeugt werden können. Durch eine Combination von Schlüssen, die sich theils an die Plancksche Theorie, theils an die Wiensche anlehnen, gelangt Einstein zu der Folgerung, dass sich innerhalb des Geltungsbereiches der Wienschen Strahlungsformel eine monochromatische Strahlung von geringer Dichte in der That in warmetheoretischer Beziehung so verhält, wie wenn sie aus von einander unabhängigen Energiequanten von der Grösse Ray/N bestände; wo v die Schwingungszahl, R die absolute Gasconstante, N die Anzahl der "wirklichen Molecule" im Grammagniyalent und & den aus der Planckschen Strahlungsformel entnommenen Werth 4,860 . 10-11 bedeutet.

Der Vorgang der Finorescenz wird nun so dargestellt: Sowohl das erzeugende, wie das erzeugte Licht bestehen aus Elementarquanten von der Grüsse $R \not \mid \nu \mid N$, wo ν die betreffende Frequenz bedeutet. Jedes Lichtquant von der Frequenz ν , liefert bei genügend kleiner Strahlungsdichte für sich allein ein Quantum von der Frequenz ν . Auch können Frequenzen anderer Art und andere Energieformen entstehen. Jedenfalls kann aber nach dem Energiesatz das erzeugte Lichtquantum nicht grössor sein, als das erzeugende. Es muss also

$$\frac{R}{N}\beta \nu_1 \leq \frac{R}{N}\beta \nu_1$$

oder

sein, d. h. es muss die Stokessche Regel gelten.

¹⁾ W. Wien, Temperatur und Entropie der Strahlung, Wiedem. Ann. 59, p. 182-186 (1894).

^{2:} A. Einstein, Ueber einen die Erzeugung und Verwandlung des Lichts betreffenden benristischen Gesichtspunkt. Drudes Ann. 87, p. 182-148 (1905).

Ferner muss bei schwacher Belichtung die Intensität des Fluorescenzlichtes der Intensität der erregenden Strahlung proportional sein, da die Umwandlung jedes einzelnen der Elementarquanten unabhängig von der Umwandlung der anderen ist. Auch kann es keine untere Grenze geben, unterhalb der das Licht nicht mehr fluorescenzerregend wirkte. Abweichungen
von der Stokesschen Regel sollen eintreten können, wenn entweder die
Strahlungsdichte so gross wird, dass ein Quantum des erregten Lichtes seine
Energie von mehreren Quanten des erregenden erhält, oder wenn das erregte
oder das erregende Licht nicht von der gleichen Beschaffenheit ist wie die
sohwarze Strahlung aus dem Gültigkeitsbereich des Wienschen Gesetzes

Auch wenn man gänzlich absieht von den zur Ableitung dieser Remliste gemachten Voranssetzungen und Einzelschlüssen, muss man doch sagen, dass die Grundlage der Theorie Einsteins derartig künstlich und formal ist, dass man eie als ein Bild der Fluorescenz kaum wird gelten lassen können. Sie hat daher auch von mehreren Seiten lebhaften Widerspruch erfahren.

- 748. Ich weude mich nun zu einer Reihe von Bemerkungen und Ausführungen zur Theorie der Fluorescenz, die aus neuerer Zeit stammen, und aus denen ich jedesmal nur das Wesentlichste erwähne.
- G. C. Schmidt') nimmt für Krystalle an, dass sowohl die chemische Zersetzung resp. Jonishung, auf der nach seiner Annahme die Fluorescenz beruht, wie auch die Dampfung im Allgemeinen je nach der Richtung verschieden sei. Fehle der dämpfende, polarisitte Einfluss des Lösungsmittels, so sei auch das Fluorescenzlicht unpolarisitt, andererseits müsse, auch wann die Zersetzung nach allen Richtungen im Krystall gleich gut erfolge, doch polarisittes Licht ausgesendet werden, wenn nur die Grösse der Dämpfung je nach der Richtung verschieden sei.

E. Riecke') giebt in seinem Lehrbuche der Physik eine Theorie der Fluorescenz, die sich auf der Vorstellung von erzwungenen Schwingungen aufbant.

Nichols und Merritt²) acceptiren ebenfalls die Wiedemannsche Ansicht von den mehrfachen Zuständen. Phosphorescenz und Fluorescenz seien nicht wesensverschieden. Bei der ersten habe sich die Annahme von Umwandlungen während der Belichtung und der Luminescenz bewährt, somit müsse sie auch bei den Fluorescenzerscheinungen brauchbar bleiben. Nur erfolge die Rückbildung während der Fluorescenz sofort, während sie bei der Phosphorescenz längere Zeit erfordere. Jonenbildung sei in vielen Fällen wahrscheinlicher, als chemische Aenderungen. Während der Luminescenz müsse der Körper seine Rigenschaften ändern. Aus diesem Grunde seien das Auftreten neuer Absorptionsstreifen, Aenderung der Leitfälnigkeit, möglicherweise auch noch andere Zustandsänderungen zu erwarten. Die Jonisation soll

¹⁾ G. O. Schmidt, Polarisirte Fluorescenz. Wiedem. Ann. 60. p. 740-754 (1897).

²⁾ E. Riccke, Lehrhuch des Experimentalphysik. S. Aufl. Lelpzig 1905.

8) E. Nichols and B. Moyritt, Studies in luminoscence. Physic. Rev. 19, p. 414-415 (1905).

den Character der durch Röntgenstrahlen in Gasen erregten tragen. Die erzeugten und getrennten Jonen bilden mit den Moleculen des Lösungsmittels Complexe, bei deren Widervereinigung das Fluorescenzlicht entsteht. Die grössere Masse dieser Complexe soll die theilweise Gültigkeit der Stokesschen Regel erklären.

Der Ansicht von der Umwandlung des fluorescirenden Körpers unter dem Einfluss des einfallenden Lichtes und der Rückbildung unter Aussendung von Fluorescenzlicht schlieset sich auch Stark¹) an.

Offenbar ist es kein prinzipieller Unterschied gegen die alteren Ansichten, wenn neuerdings an Stelle der Ionen die ausgetrieben werden, Electronen, und an Stelle der Modificationen mit verschiedenen Namen Reste von Atomen oder Moleculen gesetzt werden, die durch Verlust einer gewissen Anzahl von Electronen oder durch Configurationsänderungen der Electronen entstehen. Man vergleiche für die hergehörigen allerdings zunächst für die Phosphorescens aufgestellten Theorien von Beilby, de Visser, Lenard und Klatt und de Heen die \$ 565-568 des Cap. V.

Kowalski und Garnier n combiniren die Ansichten Lenards und Klatts mit der neuerdings von J. J. Thomson) aufgestelltan Theorie, wonach das Lenchten eines Molecule eintreten soll, sobald seine innere Energie shien gewissen kritischen Werth erreicht hat. Sie nehmen an, in einem fluoresedrenden Körper befänden sich zwei Arten von Atomen resp. Molechlen. Die eine Art von Moleculen, die sie electronogene nennen, soll wie die Molecule cines Metalls in der Theorie Lenards und Klatts unter dem Einflusse des einfallenden Lichtes ihren kritischen Werth der inneren Energie erreichen und so Electronen abschleudern, d. h. Kathodenstrahlen aussenden. Diese Strahlen sollen dann die zweite Art von Moleculen treffen, welche die Luminophore der chemischen Theorien sind. Diese Launinophore sollen weiter nahe ihrem kritischen Worthe sein und so beim Durchgang eines bewegten Electrons den kritischen Werth unter Abschlenderung von Electronen und Leuchten überschreiten, wenn das durchgehende Electron eine Geschwindigkeit von passander Grösse hat. Die Fluorescenz soll sich von den Phosphorescenzerscheinungen dadurch unterscheiden, dass bei ihr das den luminophoren Complex durchdringende Electron nicht danernd absorbirt wird. während bei der Phosphorescenz längere Zeit vergeht, bis das Molecel nach Absorption des Electrons eine gentigende Anxahl von anderen Electronen ausgestossen hat, um sich wieder unter dem kritischen Energiewerth zu befinden.

J. Stark, Usber Absorption and Fluorescens im Bandenspectrum and über altraviolette Fluorescens des Bensols. Physic. Zs. 8, p. 81—85 (1907).

²⁾ J. de Kowalski, Essai d'une théorie de la phosphorescence et de la fluorescence C. B. 144. p. 200—260 (1907). — Phil. Mag. (6) 18. p. 622—026 (1907). Siehe auch C. R. 144. p. 856—880 (1907).

⁸⁾ J. J. Thomson, Nat. 78, p. 495-499 (1908).

Knyser, Spectroscopia, IV.

Aus der Nähe betrachtet verliert auch diese neueste Theorie sehr. Vor Allem ist die zu Grunde gelegte Vorstellung von dem kritischen Werth der inneren Energie als des das Leuchten bedingenden Factors grossen Bedenken unterworfen. 1) Lässt man jedoch die zunächst nicht controllirbaren Züge der Theorie weg, so findet man im Grunde die Hypothese von den zwei Zuständen der fluoreschenden Substanz in nur wenig veränderter Form wieder.

Das Facit der vorstehend besprochenen Theorien ist Shnlich wie das bei Besprechung der Theorien der Phosphorescenz gezogene. Auch hier finden sich in fast allen neueren Theorien gemeinsame Grundzüge wieder, die in der That gewisse characteristische Eigenthümlichkeiten der Fluorescenzerscheinungen darstellen. Allein es fehlt hier noch mehr als bei der Phosphorescenz an quantitativen Ansätzen, vielleicht ausgenommen gewisse Folgerungen der Volgtschen Theorie, die einer experimentellen Prüfung zugünglich wären. Andererseits fehlt es auch, wie schon mehrfach hervorgehoben worden ist, an Beobachtungsmaterial, das als Grundlage zu einer Theorie brauchbar wäre. So lange dieses Material nicht herbeigeschafft ist, wird es wohl nicht möglich sein, auf theoretischem Gebiete über das bis jetzt Erreichte hinauszukommen.

VIERTER ABSOHNITT.

Verzeichniss fluoresolrender Substanzen.

Als letzter Abschnitt dieses Kapitels folgt ein Verzelchniss von fluorescirenden Körpern, in dem die spectroscopisch genauer untersuchten Substanzen und ausserdem eine grosse Anzahl solcher Körper genannt sind, von denen bekannt ist, dass sie fluoreschren, ohne dass ihr Fluorescenzlicht genauer untersucht worden ware. Vollständigkeit ist nur hinaichtlich der ersten Kategorie, jedoch nicht hinsichtlich der zweiten angestrebt worden. Die Zehl der Körper, welche in bestimmten Lösungsmitteln fluoresedren, ist ungeheuer and umfasst sowohl zahlreiche chemisch wohl definirte, wie auch solche Körper, die als Gemische practisch benutzt oder von der Technik in den Handel gebracht werden. Es ist daher für einen Einzelnen kaum möglich, sammtliche Notizen zu sammeln, die in der ganzen chemischen Literatur überfluorescirende Substanzen zerstreut sind. Allein auch wenn dies möglich wäre, wurde ein derartiges Register doch nur einen zweifelhaften Werth haben. Zunächst geben keineswegs alle Chemiker bei der Beschreibung der von ihnen hergestellten Verbindungen an, ob dieselben fluoreseiren oder nicht. In der Regel wird vielmehr das Auftreten von Fluorescenz nur dann angemerkt, wenn der betreffende Forscher sich besonders für die Fluorescenzerscheinungen

¹⁾ Man vergleiche s. B. das Referat über die Thomsonsche Theorie in: Beiblätter 80. p. 1124—1126 (1906) (Konen) und H. Orew, Fact and theory in spectroscopy. Science N. S. 25. p. 1—12 (1907).

interessirt, and wenn bei bestimmten Körperclassen besonders deutliche Fluorescenzerscheinungen in die Augen fallen. Es ist eine grosse Ausnahme, wenn eine empfindlichere Methode der Prüfung angewendet wird, als die blosse Betrachtung in auffallendem Tageslichte oder bestenfalls in directem Sonnenlichte. Ob Fluorescenz in unsichtbaren Spectralgebieten auftritt, ist so gut wie nicht untersucht. Es hat daher die Angabe, dass ein bestimmter Körper fluorescire, state nur einen relativen Werth. Dazu kommt, dass manche Chemiker ihre Angaben über Fluorescenz auf eine grüssere Anzahl von Lösungsmitteln beziehen, andere dagegen nur wenige Mittel untersuchen. Da nun viele Substanzen nur in ganz bestimmten Lüsungsmitteln fluoresciren, so ist es hänfig nicht möglich, festzustellen, ob ein Körper fluorescenzfälig ist oder nicht, lediglich, well er nur in einer kleinen Zahl von Mitteln auf Fluorescenz untersucht worden ist. Hierzu kommt noch eine weitere Schwierigkelt. Will man nämlich Anguben über Fluorescenz zu Untersuchungen über den Zusammenhang zwischen chemischer Constitution und Fluorescenzfahigkeit verwenden, so ist es ebenso wichtig zu wissen, welche Körper fluoresdren, wie auch, welche Körper nicht fluoresciren. Es müsste also die Liste der fluorescenzfähigen Substanzen ergänzt werden durch eine Liste der nicht ûnorescenzfahigen. Dazu fehlt es nun aber an Material. Zwar haben eine Rethe von Chemikern für viele der von ihnen untersuchten Körper angegeben, dass dieselben nicht fluoresciren, allein solche Angaben stützen sich zumeist nur auf rohe oculare Beobachtungen unter Vernachlassigung der unsichtbaren Spectraltheile. Selbst wenn man sich jedoch auf diese Angaben stätzen wollte, wurde man nicht viel erreichen, da die Mehrzahl der Chemiker keine derartigen Angaben negativen Inhaltes macht. Ich lasse ale daher in der folgenden Liste weg, wenn sie im Princip auch darin enthalten sein müssten. Die Schwierigkeiten sind damit indess noch keineswegs erschöpft. Zur Kennzeichnung eines Fluorescensspectrums genügt nämlich noch nicht die Kenntniss der Lage der Fluorescenzbauden. Man muss dazu vielmehr auch den Zusammenhang mit den fluorescenzfähigen Absorptionsbanden feststellen. Dieser ist nun aber nur bei einer ganz geringen Anzahl von Substanzen untersucht worden; die Angaben über die Fluorescenz beschränken sich fast stats auf die Bezeichnung der Farbennuance des Fluorescenzlichtes bei Belichtung mit Tageslicht und in unbekannter Concentration. Es ist Ahnlich, wie wenn man die Absorptionsspectra nut Hülfe der Farbe einer Lösung unbekannter Concentration und Schichtdicke characterisiren wollte. Dass es zu einer erschöpfenden Beschreibung von Fluorescenzspectren noch fast ganz an den nöthigen photometrischen Arbeiten fehlt, ist in den früheren Abschnitten bereits wiederholt hervorgehoben worden. Endlich hat die Fluorescenzfähigkeit einer Substanz nur im Zusammenhang mit einer Würdigung ihrer Con-Mitution, chemischen Stellung und Verwandtschaft eine diagnostische Bedeutung. Auf diese Puncte kann aber in einer Liste, wie die folgende ist, schon des Ranmes halber nicht eingegangen werden.

Nach dem Gesagten könnte es scheinen, als ob eine Zusammenstellane von fluorescirenden Körpern überhaupt keinen Werth habe. scheint mir hisofern nicht zuzutraffen, als es ohne eine derartige Zusammen. stellung schwer ist, sich über die sehr zerstreuten Beobachtungen über Fluorescenzapectra zu orientiren oder schnell Gruppen von fluoreschrenden Karpern en durchmustern. Aus diesem Grunde bringe ich in der folgenden Liste das gesammelte Material ungeachtet seiner Unvollständigkeit, möglich war, habe ich die meist in Theilen einer willkürlichen Skala gemachten Angaben auf Wellenlängen reducirt. Will man Genaueres über die chemischen Eigenschaften der genannten Körper erfahren, so muss man die zu ieder Substanz genannte Literatur zu Rathe ziehen. Bequem beim Durchmustern größerer Classen von Verbindungen ist auch das Beilsteinsche Handbuch mit seinen Supplementen, in welchem man bei der Beschreibung der einzelnen Körper meist auch die von den Autoren über etwalge Fluorenenz gemachten Angaben findet. Für die Absorption der betreffenden Korper vergl, man Bd. III. Kap. V.

Es existirt bereits ein dem folgenden ähnliches Verzeichniss fluorescirender Körper von K. Noack, 1) das die bis 1886 beschriebenen Substanzen nach der Farbe ihres Fluorescenzlichtes geordnet recht vollständig auführt. Ich habe es vielfach zu Rathe gezogen und führe es ein für alle Mai hier an.

Noack begnügt sich freilich mit der Angabe der Farbe des Fluorescenslichtes und giebt keine spectralen Einzelheiten.

Weiter nenne ich einige Arbeiten und Schriften, in denen man zahlreiche Angaben über fluorescirende Körper findet.

H. Kauffmann, Die Beziehungen zwischen Fluorescenz und chemischer Constituten 102 pp. 8°. Stuttgart 1906 bei F. Enke. — Citirt als "H. Kauffmann, Buch".

B. Meyer, Ueber einige Beziehungen zwischen Fluoreseens und chemischer Constitution. Za. physic. Chem. 24, p. 268—808 (1897). — Citirt als "Meyer, Festschrift."

G. Woker, On the theory of fluorescence. J. physic. chem. 10. p. 871—891 (1996).
H. von Tappelnor und A. Jodlbauer, Die sensibilisirende Wirkung fluoreschender Substantan, Ges. Abhandlungen, III und 210 pp. 8°. Leipzig, F. Vogel 1907. — Clift als "H. von Tappelner und A. Jodlbauer, Buch".

Man vergi, ferner die im. Abschnitt III (p) gemannten Schriften.

A

Abrotin, Alcaloid aus Artemisis abrotanum finor, in heissem Wasser blau?

Acetaldehydoxyfluoron finor, in conc. Schwefelsäure grün.

Acetamid siehe p. 1027.

¹⁾ K. Noack, Verzeichnim fluorescirender Substanzen nach der Farbe ihres Fluorescenzischten geordnet, mit Literaturnschweisen. 155 pp. Schriften zur Beförderung der gestaturwissenschaften zu Marburg Bd. 12. erste Abtheilung, Marburg 1887, bei N. G. Elwert. — Citirt als "Noack".

²⁾ Noack, p. 107.

⁸⁾ R. Möhlan, Ber. chem. Ges. 31, 1. p. 147 (1898).

- B-Acetamido-g-methylumbelliferon fluor, in Schwefelsaure blau mit einem Stich ins Roth. 1)
- 9-Acetamino-3-amino-phenylisonaphtophenazonium, das Chlorid des - fluor, in Alcohol roth, 7)
- 12-Acetamino-6-amino-phenyl-naphtophenazoniumchlorid fluor. im Alcohol stark gelbgrun. (Siehe auch: Rosinduline). 5)
- 8-Acetamino-6-methoxy-phenylnaphtophenazonium. das Methylsulfat des - fluor, in Wasser und Alcohol gelbgrün. 4)
- 9-Acetaminonaphtophenazin fluor, in Alcohol schwach grünlich. 5)
- 3-Acetamino-nanhtonhenazin fluor, in Lösungen schwach blau.
- 3'-Acetamino-7-oxy-1.2-naphtacridin fluor. in Alcohol grun, Dibenzoyl-Derivat des - in Alcohol gran, in Benzol, Toluol, Xylol blanviolett, in Schwefelsäure grün. 7
- 5-Acetamino-phenonaphtoxazon fluor, in Alcohol schwach grünlich. 8)
- 2-Acetamino-9-phenyl-acridin fluor. in Alcohol und Benzol blau, in Elsessig schön grün.
- 7-Acetamino-phenylisonaphtophenezonium, das Chlorid des fluor. in Schwefelsture gelb. Die Ammoniumverbindung fluor, in Alcohol roth.10)
- 8-Acetamino-phenylnaphtophenazoniumchlorid fluor. schwach gelb. 11)
- 8-Acetamino-resinden fluor, in Elsessig und besonders in Nitrobenzol stark roth bis grungelb. 13)
- 18-Acetamino-resindulin fluor, in Alcohol ziegelreth. 13)
- 8-Acetaminorosindulinbromid fluor, in Alcohol ziegelroth. 19

Acetessigsaure siehe p. 1025.

Acetfluorescein fluor, in Alcalien stark grin, 18)

β-Acetnaphtalid siehe p. 1026.

Acetophenon siehe p. 1025.

Acetoxycum arin - Acetylumbelliferon.

¹⁾ H. von Pechmann und J. Obermiller, Ber. chem. Ges. 64, 1. p. 060-674 (1901).

²⁾ F. Kahrmann and W. Aebi, Ber. chom. Gos. 82, 1. p. 982-938 (1890).

⁸⁾ F. Kehrmann und P. Nucsch, Bor. chem. Ges. 34, 2, p. 8090-8104 (1001).

⁴⁾ F. Kohrman n and M. Silberstein, Ber. chem. Ges. 88, 8. p. 8300-3807 (1800).

⁵⁾ F. Kehrmann und H. Wolff, Ber. chem. Ges. 88, 2. p. 1588-1542 (1900).

⁶⁾ F. Ullmann und J. S. Ankersmit, Bar. cham. Gos. 88. 2. p. 1811-1822 (1905).

⁷⁾ C. Bacener und J. Gueorguioff, Ber. chem. Gez. 80. 2. p. 2488-2447 (1906).

⁸⁾ F. Kehrmann und G. Berche, Ber. chem. Ges. 88, 8, p. 8087-8081 (1900). 9) F. Ullmann und H. W. Ernat, Ber. chem. Ges. 89. 1. p. 208-810 (1900).

¹⁰⁾ F. Kehrmann und H. Rayingon, Bar. cham. Ges. 82. 1. p. 927-987 (1809).

¹¹⁾ F. Kehrmann und M. Silberstein, Ber. chem. Ges. 38. S. p. 8800-3807 (1900).

¹²⁾ F. Kehrmann und M. Silberstein, Ber. chem. Ges. 38. 8. p. 5300-8807 (1900).

¹⁸⁾ F. Kehrmann und E. Ott, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 8092-8104 (1901).

¹⁴⁾ F. Kehrmann und M. Silberstein, Ber. cham. Gos. 68. 5. p. 8800-8807 (1900).

¹⁵⁾ M. Nencki und Sieber, Ber. chem. Ges. 14. p. 1507 (1881).

4'-Acetexyflavon fluor. in Schwefelsaure grünlichblau, nach längerem Stehen violettblau.).

Acetylamidomethylanthracendihydrür fluor. in Alcohol und Aether schwach blau. 7)

Acetylamidomethylanthranol fluor. in Alcohol blau.3)

3'-Acetylamino-3-methoxy-1.2-naphtacridin fluor. in Schwefelsaure stark grun, in Aether und Alcohol grun.4)

1.2-Acetylaminoxanthol fluor. in Alcohol stark blau. 5)

Acetylanthramin fluor, in Alcohol blau, o)

Acetylanthranol fluor. in Alcohol. 7)

Acetylanthrol fluor, in Eisessig und Benzol. 8)

Acetyl-a-benzocoeroxonol fluor, stark in organischen Lösungemitteln.

Acetylchinin fluor. in verdünnter Schwefelsäure blau. 19)

Acetylchrysarobin fluor. in Alcohol und Eisessig blau. 11)

Acetylchrysagol fluor, in Alcohol und Eisessig. (2)

Acetylconchinin fluor, in schwefelsourer Lösung blan, 13)

Acetylflavol fluor. in Alcohol 14)

Acetylhomorhodamin fluor, in Alcohol schwach gelbgrün. 16)

8'-Acetyloxy-1.2-naphtacridin fluor. in Alcohol violett, das Bonzoyl-Derivat in Schwefelsäure, Nitrobenzol, Eisessig, Chloroform grün, in Aether, Alcohol violett. 16)

Acetyl-1.3.4'-trimethoxy-flavonol fluor. in Schwefelsäure blau. 1")
Acetylumbelliferon (Acetoxycumariu) fluor. in Wasser intensiv blau. 18)
Acetylumbelliferon-β-carbonsäureäthylester fluor. in Eisessig blau. 18)
Aconitin (englisches) 0.1 gr. in 20 ccm Alcohol fluor. grünblau. 20)

¹⁾ S. Grossmann und St. von Kostanocki, Bar. chem. Gos. 88, 2. p. 2515—2517 (1960).

²⁾ H. Bömer, Ber. chem. Ges. 10. p. 1081-1685 (1888).

⁵⁾ H. Römer and W. Linck, Ber. chem. Ges. 16, p. 703-706 (1885).

⁴⁾ C Bassner and J. Gueorguieff, Ber. chem. Ges. 89. 2. p. 2438-2447 (1900).

⁵⁾ K. Lagodainski, Lieb. Ann. 849. p. 50-89 (1905).

⁶⁾ H. Römer, Ber. chem. Ges. 15. p. 223 (1882).

⁷⁾ C. Lipbermann, Ber. chem. Ges. 18. p. 918-016 (1980).

⁸⁾ C. Liebermann, Bor. chem. Ges. 18, p. 918-016 (1880).

⁹⁾ E. Laube, Bor. chem. Ges. 39, 2. p. 2245-2240 (1906).

¹⁰⁾ O. Hesse, Lieb. Ann. 205, p. 814-857 (1880).

¹¹⁾ C. Liebermann und Beidel, Ber. chem. Ges. 11. p. 1608 (1876).

¹³⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Gez. 18. p. 918-016 (1880).

¹⁸⁾ O. Hesse, Lieb. Ann. 205, p. 814-857 (1880).

¹⁴⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 18, p. 918-018 (1880).

¹⁶⁾ J. Formansk, Zoitschr. für Farbenindustrio 5. p. 142-160 (1906).

¹⁶⁾ O. Baesner und J. Gusorguieff, Ber. chem. Ges. 89, 2, p. 2488—2447 (1906).

¹⁷⁾ St. von Kostanecki, V. Lamps und J. Tambor, Ber. chem. Ges. 37. 2, p. 2096—2099 (1904).

¹⁸⁾ F. Tiomann und Lewy, Ber. chem. Ges. 10. p. 2210 (1877).

¹⁹⁾ H. von Pickmann und E. Grager, Ber. chem. Ges. 84, 1. p. 878 896 (1901).

²⁰⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68, p. 249-256 (1808).

Acridin fluor, in heissem Wasser, Alcohol, Aether, Schwefelkohlenstoff blan, bel grosserer Concentration grin, epenso die Salze, Siehe auch p. 1027, 1)

m-Acridincarbonsaure (Acridinsaure) fluor, in Wasser und Salzsaure ebenso wie die Alcalisalze blan.")

Acridinchlorid fluor, blau in Wasser, vergl, auch p. 1021. 3)

Acridingelb fluor, besonders in Alcohol stark grun.

Acridingodmethylat liefert mit Ammoniak eine im Wasser mit blaugrüner Fluorescenz lüsliche Fallung. 6)

Acridinorange R. fluor. in Alcohol grun 9), Acridinorange nach Formánek gelbgrün.7)

A cridinature - m-Acridincarbonsture.

Acridon fluor, in Alcohol stark violett, in Benzol nicht sichtbar, in heissem Pyridin sehr solwach, in kaltem kriftig violett. 6) Siehe anch p. 1058.

Acridylacrylsaure, das K., Na., Amm-Salz fluor. schön grün.")

m-Acridylaldehyd finor, in Wasser blau, in Alcohol nicht alchtbar, abenso das salpetersaure Salz, 10)

Acridylbenzoesaure fluor, in wassriger oder saurer Lösung grun: die Alcalisalze fluoresciren blan, siehe Aeridingelb, Aeridinorange, Chrysanilin, Benzoflavin Acridinorange R.11) Andere Salze fluor. gran.12) Der Aethylester fluor, in verd, Sauren, 15) Das Chlorhydrat fluor, stark verdünnt grun, in schwacher Natronlange himmelblan. 14) Siehe auch p. 1027.

Assorceinsulfonsaure, Na-Salz fluor. in mit Alcali übersattigter schwefels. Lüsung blutroth, zweifsch gebromt ist es in Alcohol und Wasser löslich, fluor, schwächer. 18)

Assorcin (Schuchard 14) fluor. 17) in wassriger Lösung sehr stark orangeroth. 16) Das Fluorescenzspectrum besteht aus einem Streifen zwischen 750 und . 590 mit Maximum bei 600; das active Absorptionsmaximum liegt bei 592. Blau, Violett und Ultraviolett wirken nur schwach. Die Substanz folgt

¹⁾ C. Graebe und H. Caro, Ber. chem. Ges. 3. p. 745-747 (1870).

²⁾ A. Bern theon und F. Muhlert, Bor. chem. Ges. 20. p. 1545-1547 (1887).

⁸⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbaner, Buch p. 14.

⁴⁾ R. Moyer Festschrift p. 107.

⁵⁾ A. Hantssch und M. Kalb, Ber. chem. Ges. 82, 8, p. 8109-8181 (1890).

⁶⁾ R. Moyer, Fostschrift p. 197.

⁷⁾ J. Formansk, Zeitzehr, für Farbenindustrie 5. p. 142-169 (1908).

⁸⁾ H. Kauffmann und A. Belsswenger, Ber. chem. Ges. 87. p. 2012-2017 (1904).

⁹⁾ A. Bernthsen und F. Muhlert, Ber. chom. Ges. 20. p. 1545-1551 (1888).

¹⁰⁾ A. Berntheen und F. Muhlert, Ber. chem. Ges. 20. p. 1545-1551 (1887).

¹¹⁾ B. Meyer, Fostschrift p. 190. Dort weltere Literatur.

¹²⁾ A. Bernthsen und F. Mublert, Ber. chem. Ges. 20. p. 1545--1551 (1887).

¹⁸⁾ H. Decker und C. Behank, Ber. chem. Ges. 89, 1. p. 748-752 (1000). 14) A. Berntheen und J. Tranbe, Ber. chem. Ges. 17. p. 1508-1523 (1884).

¹⁶⁾ C. Liebermann und F. Wiedermann, Ber. chem. Ges. 84 2. p. 2008-2617 (1001).

¹⁶⁾ E. Lommel, Wiedom. Aun. 24. p. 288-202 (1885).

¹⁷⁾ Rochleder, Wien, Ber, 55, 2. p. 930 (1857).

¹⁸⁾ C. Liebermann und H. Mastbaum, Ber. chem. Ges. 14, p. 475 (1881).

- der Stokesschen Regel nicht und wird von Lommel in die erste seiner Classen eingeordnet. Vergl. auch p. 1021.
- Assculatin 4.5-Dioxy-Cumarol 4.5-Dioxycumarin, in Alterer Zeit zuerst von Fürst Salm-Horstmar!) Grailich!) und Pierre untersucht, ist nur durchsichtig für rothes Licht aus dem Bereiche B bis C. Erregend wirken die Strahlen von C bis H mit einem Maximum bei D!/4 E bis E!/2 F (Grailich).
- Assculetin-a-carbonsaure fluor. in Alcohol, Asther, Eisessig blan, in Schwefelsture grün, nicht in Alcalien; der Asthylester der fluor. in Alcohol, Asther, Chloroform, Eisessig und Aceton blau, in conc. Schwefelsaure grün.
- Aesculetin-β-carbonsaure, der Dimethyläther der fluor. in 'Aether, Aceton, Benzol und Chloroform mit grüner Farbe. Die Saure selbst fluor. nicht, ebensowenig wie ihr Aethylester.4)
- Assculetin-bihydrür fluor. in ammoniakalischem Wasser sehr stark, wie die asscorceinsulfonsauren Salze.)
- Assculin ist eine der am längsten bekannten fluor. Substanzen und in älterer Zeit sehr häufig untersucht werden (vergl. den historischen Theil); es fluor. in Wasser und Alcohol schön blau. Hagenbach) findet im Spectrum des Fluorescenzlichtes zwei Maxima: Beginn 650, erstes Maximum bei 519, ein undeutliches Maximum bei 488, zweites Maximum bei 447, Ende bei 420; die Erregung beginnt schwach bei 448, deutlich unch 428, ist gleichmässig stark von 417 bis 397 und reicht im Ultraviolett bis 350. Nichols und Merritt) untersuchen einen Auszug aus frischen Kastanienzweigen. Sie geben eine Intensitätscurve des Fluorescenzspectrums zwischen 4306 und 5200 mit Maximum bei 4600. Wirksam sind Wellen bis 4500 aufwärts. Soret) findet noch Wellen bis 2217 wirksam. Vergl. auch § 703 p. 1016 (Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmitteln) sowie p. 1021.

Aethalioflavin fluor, in Aether grin. Siehe p. 203.

8-Asthoxy-β-asthyl-chromon fluor. in Schwefelsäure bläulich-violett.)

8-Acthoxy-β-benzyl-chromon fluor. in Schwefelsaure violettblau. 10)

8-Aethoxychromon fluor, in Schwefelsäure violettbleu. 11)

¹⁾ Farst Salm-Horstmar, Pogg. Ann. 98. p. 189-190 (1855).

²⁾ J. Grailleh, Krystellographisch-optische Untersuchungen, Wien 1858, p. 188-190.

⁸⁾ H. von Pechmann und B. von Krafft, Ber. chem. Ges. 84. 1. p. 428—420 (1901)

⁴⁾ H. von Pochmann und E. von Krafft, Ber. chem. Ges. 84. 1. p. 428-420 (1901).

⁵⁾ C. Liebermann und S. Lindenbaum, Ber. chem. Ges. 85. 8. p. 2010-2028 (1002).

E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 244—246 (1872).

⁷⁾ J. Soret, Ann. chim. phys. (5) 11. p. 72—86 (1877). 8) E. L. Nichols and E. Merritt, Physic. Roy. 19, p. 16—86 (1904).

⁹⁾ St. von Kostanecki und J. Tambor, Bar. chem. Ges. 84. 2. p. 1608—1096 (1001). 10) O. Hannack und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 35. 1. p. 866—868 (1902).

¹¹⁾ St von Kostanecki, L. Paul und J. Tambor, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 2476—2479 (1901).

- 3-Aethoxy-a, \$\beta\$-dimethylchromon fluor. in Schwefelsure violetthlau. 1) a-to-Aethoxy-phenyl)-od-diphenyl-fulgid fluor, in Chloroform schwach grun. Siehe Fulgide.
- 2-Aethoxyflavanon fluor. in verdünntem Alcohol blaulich. 2)
- 2-Aethoxyflavon flnor, in Lösung grünlich.
- 3-Aethoxyflavon fluor, in Schwefelsaure blau.
- B.2-Aethox visochinolin fluor. in saurer verdünnter Lösung stark violett. 5
- 2-Asthoxy-4'-methoxyflavanon fluor, in Alcohol blaulich. 9)
- 2-Aethoxy-4-methoxyflavon fluor, in Schwefelsaure schön grün. 1)
- 3-Aethoxy-8-methylchromon fluor- in conc. Schwefelsture violettblau.
- 3-Aethoxy-3'.4'-methylendioxyflavon fluor. in Alcohol schon blau.)
- 3-Aethoxy-3'-oxyflavon fluor. in conc. Schwefelsaure blaugrun. 10)

Aethoxysafraninon fluor. in Alcohol galb. 11)

3-Aethoxyxanthon fluor. in Lösung blaulich. 12)

2-Aethoxyxanthon fluor, in Lusung gelbgrun. 13)

Aethylalcohol fluor, deutlich blan-violett.14)

Aethylamidooxyanthranol fluor. in Alcohol. 15)

Aethyl-2.5-dimethoxydiphenylcarbinol liefert bei Erhitzung conc. Schwefelsaure ein violett fluor. Product. 10)

N-Aethyl-β-naphtaeridin fluor. in Alcohol, 'Aether, Aceton, Eisessig, Benzol und Ligroin grün, in warmer Schwefelsaure grüngelb. 17)

N-Aethyl-p-nitrophenyl-naphtimidazol fluor, in Benzol gelbgran, 18) Aethylorange siehe \$ 429.

Aethylsafranin fluor, in Alcohol gelbroth. 18)

¹⁾ St. von Kostanecki und L. Lloyd, Ber. chem. Gos. 84. 2. p. 2042-2950 (1901). 2) St. von Kostanecki, B. Levi und J. Tamber, Ber. chem. Ges. 82. 1. p. 826-

⁸⁾ St. von Kostenecki, R. Levi und J. Tamber, Ber. chem. Ges. 82. 1. p. 820-M32 (1889).

⁴⁾ T. Emilewicz und St. von Kostanocki, Ber. chem. (les. 81. 1, p. 600-705 (1898).

⁵⁾ P. Fritsch, Lieb. Ann. 280. p. 1-27 (1895).

⁶⁾ St. you Kostaneck! und 8, Oderfeld, Bar. chem. Ges. 62, 2, p. 1920-1980 (1890).

⁷⁾ St. von Kostanceki und S. Odorfold, Ber. chem. Ges. 89. 2. p. 1026-1030 (1809).

⁸⁾ Bt. von Kostanocki und H. Bozicki, Ber. chom. Goz. 84. 1. p. 102-109 (1001). 9) St. von Kostanecki und Th. Schmidt, Ber. chem. Ges. 38. 1. p. 326-380) (1900).

¹⁰⁾ B. von Harpo und St. von Kostanocki, Bor. chem. Ges. 89. 1. p. 822-825 (1900).

¹¹⁾ G. F. Jaubert, Ber. chem. Gos. 81. 1. p. 1178-1189 (1898).

¹²⁾ F. Droher und St. von Kostanecki, Bar. chem. Ges. 26. p. 17 (1803).

¹⁸⁾ F. Drehor, and St. von Kostanecki, Bar. cham. Ges. 26. p. 77 (1808).

¹⁴⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 243-250 (1893).

O. Liebermann, Ber. chem. Ges. 18. p. 918-017 (1880).

¹⁶⁾ H. Kauffmann, Llob. Ann. 844. p. 80-77 (1006).

¹⁷⁾ E. Strohbach, Ber. chem. Ges. 84. 8. p. 4146-4159 (1901).

¹⁸⁾ O. Flacher, Ber. chem. Gos. 26. p. 104 (1898).

¹⁹⁾ J. Formanek, Zeitschrift für Farbenindustrie. 5. p. 142-109 (1906).

Asthyl-2.5-2'.6'-tetramethoxydiphenylcarbinol fluor, sehr schwach in Aceton. — Die isomeren Stilbene fluor, stark. 1)

a-Aethylsafraninchlorhydrat fluor, in Wasser und Alcohol olivengran, besonders stark bei Zusatz von Essignaure.")

N-Aethyltriphenazinoxazin fluor. in conc. alcoholischer Lösung braun, in verdünnter gelb, in Benzol, Aether und Ligroin grün.⁵)

Agaricus. Verschiedene Arten enthalten himmeiblau fluor. Farbstoffe, siehe p. 80.

Agaricus muscarius enthält einen hell gelbgrün fluor. Farbstoff, siehe p. 80.

Alcachlorophyll (Schunck) siehe & 28 p. 42.

Alcaliblau siehe § 429.

Alcohol siehe p. 1027.

Aldehydo-a-oxyisophtalsaure fluor. in Wasser, Alcohol, Aether blan, in Alcalien grün, ebenso in Schwefelsaure, nicht bei Salzsaurezussiz.
o-Aldehydoparaoxybenzossaure, primäre Alcalisalze der — fluor. grän in Lösungen.

o-Aldehydosalicylsaure fluor. in Alcohol blauviolett, die Alcalisalia grun. 5)

Allochlorophyll (Marchlewski) siehe § 32 p. 45.

Alloffuorescein fluor. sehr stark in alcalischer Lösung.")

Amidazo-α-naphtalin fluor, stark grünblau in verd. Lösung. 8)

Amidoacridin fluor, in Alcohol und Aether grun.")

Amidoanthrol fluor, in conc. Schwefelsaure dunkelgrun, 10)

p-Amidobenzoylsulfimid fluor. in Alcohol und Aether dunkelblau. 1)

Amidocarbostyrilmethylather fluor. blan in Lösungen, besonders in Asther. (2)

Bz-Amido-chinolon-y-essigsaure fluor. in Wasser und verdünntar kalter Sodalösung intensiv bläulich; das gleiche gilt für den Ester der —. 2)
2-Amidodiphen ylsulfon-4-carbonsaure fluor. in heissem Alcohol blau. 1)
Amidodisulfophen olsaure fluor. in Alcalien weiss (?). 15)

- 1) H. Kauffmann, Lieb. Ann. 344. p. 80-77 (1906).
- 2) W. Schweitzer, Ber. chem. Ges. 18. p. 151-158 (1880).
- 8) E Diepolder, Bar. cham. Gea. 81. p. 495-500 (1898).
- 4) C. L. Reimer, Ber. chem. Gez. 11. p. 798-802 (1878).
- 5) W. Tiomann und C. Beimer, Ber. chem. Ges. 10. p. 1502-1578 (1877).
- 6) W. Tiemann und O. Beimer, Ber. chem. Ges. 10. p. 1502-1570 (1877).
 - 7) Br. Pawlewski, Ber. chem. Ges. 28. p. 2860—2868 (1895).
 - 8) W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 243-256 (1893).
 - 0) R. Auschüts, Ber. chem. Ges. 17. p. 427 (1884).
- 10) K. Lagodsinski, Lieb. Ann. 842, p. 59-89 (1905).
- 11) Noack, p. 110.
- 12) A. Feer and W. Könige, Ber. chem. Ges. 18. p. 2897-2400 (1885).
- 18) E. Besthorn und H. Garben, Ber, chein. Ges. 88, 8, p. 8448-8458 (1906).
- 14) F. Ulimann und G. Pasdermadjian, Ber. cham. Ges. 84, 1, p. 1160-1187 (1981).
- 15) H. Limpricht, Ber. cham, Ges. 15, p. 1295-1299 (1982).

- a-Amidomesitylensaure fluor. in Alcohol stark blauviolett. 1)
- Amidomethylanthracendihydrür fluor. in Aether und Alcohol blan.2) Amidomethylanthranol fluor. in Aether, Alcohol, Chloroform, Eisessig,

Benzol achwach blan. 3)

- 8-Amido-\$\beta\$-methylumbelliferon fluor. in Alcalicarbonaten und Schwefelsaure blau; 4) der Methyläther fluorescirt nicht. 5)
- 5-Amido-β-methylumbelliferonmethyläther finor. in Alcohol grün, in Schwefelsaure rothviolett.
- β·Amido-β-naphtalinsulfosäure fluor, in Wasser blau; ebenso die Salze. 7) Amidonaphtalsäure anhydrid fluor, in Schwefelsäure blaugrin. 8)
- Nt.-4-A midonaphtindon fluor. feuerroth in neutraler Lösung, grünlichgelb in saurer. 9)
- 1.6-(5.2) Amido-naphtol fluor. in Ammoniak blaulich. 10)
- o-Amido-8-naphtol fluor, in Aether violett. 11)
- 2.5-Amidonaphtol-7-monosulfosaure, Na-Salz der fluor. in Wasser violett. (2)
- Amidooxyanthrachinon fluor, in conc. Schwefelsaure braunlich roth, in Benzol und Aether gelb. 12)
- p-Amido-a-phenyl-m-amidobenzimidazol fluor. in Alcohol und Aether stark blauviolett. 14)
- p-Amido-a-phenyl-m-amido-benzthiazol fluor, in Aether und Alcohol gelblich grün. 18)
- Amidophenylenoxaminsunre giebt mit HOl und aliphatischem Aldehyd in Alcohol grün fluor. Verbindungen. 110)
- Amidophtalsaureanhydrid fluor. in conc. Schwefelsaure blaugrun. 17) o-Amidooxypropylbenzoesaure fluor. in Aether stark blau. 15)
- p-Amidophenoldisulfosaure fluor, in Alcalien ahnlich wie Chinin. 10)

2) H. Bomer, Ber. chem. Ges. 16. p. 1031 (1885).

7) B. Forsling, Ber. chem, Ges. 20. p. 76-91 (1887).

9) O. Fischer and E. Hepp, Lieb. Ann. 286. p. 187-245 (1805).

10) F. Sachs, Bor. cham. Ges. 89. 8. p. 3006-8028 (1900).

¹⁾ E. Bamberger und E. Domuth, Ber. chem. Ges. 34, 1. p. 27-48 (1901).

⁸⁾ H. Römer and F. W. Link, Ber. chem. Ges. 16. p. 708-706 (1888).

⁴⁾ H. von Pochmann und F. Oohen, Bor. chem. Ges. 17. p. 2188 (1884).
5) H. von Pechmann und J. Obermiller, Ber. chem. Ges. 34. i. p. 000-074 (1001)

⁶⁾ H. von Pochmann und J. Obermiller, Ber. chem. Ges. 84. 1. p. 060-074 (1901)

⁸⁾ F. Anselm und F. Zuckmayer, Ber. chem. Goz. 39. 8. p. 8288-8208 (1800).

¹¹⁾ C. Liebermann und P. Jacobsen, Lieb. Ann. 201 p. 87-84 (1882).

¹²⁾ H. von Tappoiner and A. Jodlbauer, Buch p. 22.

¹⁸⁾ O. Widmann, Bor. chem. Ges. 19. p. 272—280 (1886).

¹⁴⁾ J. Lifschütz, Ber. chem. Gos. 17. p. 894-899 (1884).

¹⁵⁾ H. Limpricht, Ber. chem. Ges. 15, p. 1295 (1882).

¹⁰⁾ O. Kym, Ber. chem. Gea. 82. 2. p. 2178 -2180 (1899).

O. Kym, Ber. chem. Ges. 39. 3. p. 8582-8588 (1690).
 H. Schiff und A. Vanni, Lich. Ann. 253. p. 319-325 (1880)

¹⁹⁾ A. W. Hofmann, Bar. chom. Ges. 18. p. 1228-1288 (1890).

Amidophenylmercaptan liefert imit Salicylaldehyd eine in alcalischem Alcohol blau fluor. Substanz, i)

Amidopyrenchlorhydrat fluor. in Alcohol schön blau.2)

a- und β-Amidouvitinsaure fluor. in Alcohol blau.

Aminodiphenylchinoxalin fluor. in Alcohol grun, in Benzel blaugrun.4)

- 3.6.7-Aminodiphenylchinoxalin fluor. in Alcohol gelbstichig grun, in Benzol blau.")
- 3'-Amino-1.2-naphtacridin fluor. in verd. Sauren und Aether grün, in Alcohol stark gelbgrün, in Essigsaure und Schwefelsaure grün. 9. Das Chlorbydrat des fluor. in Sauren und Alcohol grün, das Acetyl des in Alcohol stark violettblan, das Chlorbydrat des Acetyls grün, das Platin-doppelsalz und das Zinkdoppelsalz in Alcohol grün. 7)
- Amino-naphtophenasin fluor. in Lösungen grün, sein Chlormethylut in Alcohol schwach grün.
- 9-Aminonaphtophenazin fluor, in Benzol schwach grunlich. 9)
- 3-Aminonaphto-tolazin, fluor. als Chlorhydrat in Alcohol grin. 10)
- 8' Amino-7-oxy-1.2-naphtacridin fluor. in Benzol und Toluol blaugrün, in Alcohol grün, das Chlorhydrat des in Wasser, Alcohol und Eisessig gelbgrün. 1')
- Aminooxynaphtophenazin fluor. in Lösungen schwach griin. (2)
- 3-Amino-9-oxy-naphto-2-tolazin, fluor. als Chlorhydrat schwach grun in Alcohol. 18)
- Aminooxyphenazin, Nitrat des —, fluor, in Wasser schwach grun.11)
- 2'-Amino-9-phenol-1.2-naphtacridin fluor. in Chloroform, Alcohol, Aether, und Ligroin grün bis grünblau. 16)
- Amino-pheno-naphtoxazon fluor. in Alcohol fenerroth, in Essignater orange, in Aether gelblichorange, in Benzol grünlichgelb. [6]
- 2-Amino-9-phenyl-acridin fluor. in Alcohol stark leuchtend grun, in

¹⁾ F. Anselm and F. Zuckmayer, Ber. chem. Ges. 82. p. 3288-8200 (1890).

²⁾ Nosck, p. 111.

⁸⁾ C. Böttinger, Ber. chem. Ges. 9. p. 804-810 (1878).

⁴⁾ H. Kauffmann und A. Beisewenger, Ber. chem. Gos. 87. p. 2012-2017 (1904).

⁵⁾ H. Kauffmann und A. Boisswonger, Bor. chem. Gos. 87. p. 2012-2017 (1904).

⁵⁾ O. Baszner, Ber. chem. Ges. 37. 5. p. 8077-8088 (1904).

⁷⁾ C. Baesner und J. Gueorguieff, Bor. chom. Ges. 89. p. 2488-2447 (1996).

⁸⁾ F. Ullmann und J. S. Ankersmit, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 1811 - 1822 (1885), 9) F. Kehrmann und H. Wolff, Ber. chem. Ges. 82. 2. p. 1538—1542 (1900).

¹⁰⁾ F. Ullmann und J. S. Ankersmit, Ber. chom. Gos. 88. 9. p. 1811-1899 (1905).

¹¹⁾ C. Baesner und J. Gueorguleff, Ber. chem. Ges. 89. 2. p. 2488-2447 (1008).

¹²⁾ F. Ullmann und J. S. Ankersmit, Ber. chem. Ges. 88, 9, p. 1811-1822 (1905).

F. Ullmann und J. B. Ankersmit, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 1811—1822 (1905).
 E. Bamberger und R. Seligmann, Ber. chem. Ges. 85. 4. p. 4209—4806 (1902).

¹⁵⁾ F. Ullmann and H. W. Ernst, Ber. cham. Gas. 89. 1. p. 298-810 (1905).

¹⁶⁾ F. Kehrmann und H. Flürschein, Arch. ac, phys. (4) 10. p. 84—86 (1900). Ber. chem. Gez. 37. 8. p. 3581—3583 (1904).

- Ligroin blaugrun, in Schwefelsaure grun; das Chlorhydrat des fluor. in Alcohol grun. 1)
- 3"-Amino-9-phanyi-2.7-dimethylacridin fluor. in Aether schwach grun.2)
- Amino-phenyl-dinaphtazonium, das Chlorid fluor. in Wasser, Alcohol und Eisessig intensiv feurig roth.)
- 2'-Amino-0-phenyl-2.1-naphtacridin fluor. in Alcohol stark grün, in Benzol und Chloroform blaugrün, in Schwefelsbure grün; das Chlorhydrat des fluor. in Wasser grün.4)
- Amino-phenyl-phentries of fluor. in Wasser gran, in Alcohol blangran, in Aceton blan, in Acther blanviolett, in Benzol violett. Vergl. auch p. 1018.
- m- und p-Amino-α-phenyltoluoxazol fluor. in Alcohol und Aether blau. 9
- 8-Aminophtalanil fluor. in Lösungsmitteln ähnlich wie das 8-Aminophtalimid mit etwas nach Grün verschobener Fluorescensfarbe. 7
- 3-Aminophtalimid fluor. in Wasser und Eisessig gelbgrün, in abs. Alcohol, i-Butylalcohol, Pyridin und Amylen blaugrün, in Ohloroform, Aceton und Anisol blau, in Thiophen und Aether blauviolett, in Benzol violett, in Oxalsaurediäthylester grünlichblau, in Benzolesaurediäthylester grünlichblau, ebenso in Lavulinsaureathylester, in Benzylcyanid blaugrün. Siehe auch § 704 p. 1018. 9

Aminopyren fluor, in Losung blau bis violett.)

- 10-Aminorosindon fluor. in Alcohol schwach gelblichroth. 18)
- essig, Alcohol, i-Butylalcohol, Pyridin, Amylen, Chloroform, Aceton, Anisol, Thiophen, Aether, Benzol, bei Zusatz von Natronlauge hellblau. 11)
- o-Aminozimmtsaureathylester fluor, in Alcohol grün, in Benzol blauviolett. 12)

Amylacetat siehe p. 1027.

Amylanthracen fluor, in Ligroin, Alcohol und Benzin blau.18)

1) F. Ullmann and H. W. Ernst, Bor. chem. Ges. 89. 1. p. 298-510 (1906).

2) F. Ullmann, Ber. chem. Ges. 86. 1. p. 1017-1027 (1908).

- 8) F. Kehrmann und W. F. Butherst, Bor. chem. Ges. 82. 1. p. 984-947 (1899).
- 4) F. Uilmann und H. W. Brnst, Bar. chem. Ges. 89. 1. p. 208-810 (1906).
- F. Kehrmann und Flürschein, Arch. sc. phys. (4) 10 p. 84-80, 200-291 (1900).
 Bor. chem. Ges. 34. 8, p. 8581-8588 (1904).

. 6) F. Lellmann und Bbel, Ber, chem. Ges. 28. p. 1127 (1895).

- 7) H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chem. Gez. 87. p. 2612-2017 (1904).
- 8) H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chem. Ges. 87. p. 2612-2617 (1904).

 Za. physic. Chem. 50. p. 850-854 (1904). Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 2404-2497 (1908).
 - 9) G. Goldschmidt, Monatsh. f. Chom. 2. p. 582 (1881). 10) F. Kohrmann und E. Misslin, Ber. chem. Gcs. 34. 1. p. 1224—1288 (1901).
- 11) H. Kauffmann und A. Beisawenger, Ber. chem. Gez. 87. p. 2612-2617 (1904). - 40. p. 2841-2852 (1907).
 - 12) H. Kauffmann und A. Beisewenger, Ber. chem. Ges. 87. p. 2712-2017 (1904).

18) O. Liebermann und G. Tobias, Bor. chem. Ges. 14. p. 705-805 (1981).

Amylanthracendihydrur fluor. fest und in Alcohol, Aether, Benzol, Eig-essig gelöst stark blau.)

Amylmonochloranthracen fluor, in Läsung intensiv blau. 9

Anhydroscetamidohemipinsanre fluor, in Wasser blau. 5)

Anhydro-2.4-dimethyl-7-oxy-(1.4-benzopyranol) fluor. in Schwefelsaure intensiv grun; das Acetylderivat fluor. nur sehr schwach, das Chlorhydrat gar nicht. 1)

Anhydro-2-phenyl-4-methyl-7-oxy-[1.4-benzopyranol]-chlorhydrat fluor, in Schwefelsäure stark lenchtend blau; das Acetylirungsproduct der Base stark gelbgrün, das Methylirungsproduct schwach gelbgrün.

Anhydrosalicyldiamidophonanthrenfluor. in Schwefelsaure granblau.)
Anilbenzylmalonsaureester fluor. in Krystallen hellblau.)

Nt.-7-Anilidoisorosindon fluor, neutral gelöst braunroth, sauer nicht.) Nt.-4-Anilidonaphtindon fluor, braunroth in neutraler, blangrün in saurer Lösung.)

Anilsture siehe p. 1027.

Anisoline fluor, feurig rothgelb. 19)

Anthongrin ans rothen Theilen von Anthen cereus ausgezogen fluor. roth. Siehe p. 204.

Anthracen (—Photen) fluor. sowohl fest, wie gelöst, wie gasformig. Ueber die Fluorescenz des Dampfes siehe § 635 p. 903. Die Fluorescenz des festen und gelösten Körpers ist in älterer Zeit von Fritsche, Gräbe und Liebermann, E. Becquerel, dann von Hagenbach, Morton und Lommel mit theilweise verschiedenen Ergebnissen untersucht worden. Nach Hagenbach 11) fluor. der feste Körper stark blauviolett. Das Spectrum besitzt 5 Maxima, die denjenigen des Bichloranthracens entsprechen, bei 609, 552, 513, 478, 446, 526 liegen, und der Stärke nach die Reihenfolge V, IV, III, VI, II, I besitzen. Die Erregung reicht von 425 abwärts mit Maximum bei 401. Die ätherische Lösung fluor. stark blauviolett. Später findet Hagenbach 12) an festem Anthracen noch ein siebentes Maximum durch Zerlegung des ersten Fluor.-Max. in zwei neue. Er giebt für die Maxima die Zahlen 610, 577, 531, 496, 409, 443, 420. Für

¹⁾ C. Liebermann, Ber. cham. Ges. 18. p. 1506-1603 (1880).

²⁾ C. Liebormann' und G. Tobias, Ber. chem. Ges. 14. p. 795-808 (1891).

B) O. Liebermann und S. Kleemann, Ber. chem. Gen. 19. p. 2287-2299 (1886).

⁴⁾ O. Bulow und H. Wagner, Bsr. chem. Gas. 84. 1. p. 1189-1210 (1901).

b) C. Bulow and H. Wagner, Ber. chem. Gos. 84. 9. p. 1782-1804 (1901).

⁶⁾ F. Japp und F. Streatfield, Ber. chem. Gen. 15. p. 1459 (1889).

⁷⁾ F. Just, Ber. shem. Ges. 18. p. 2629-2626 (1885).

O. Fischer und E. Hepp, Ideb. Ann. 286. p. 187—245 (1895).
 O. Fischer und E. Hepp, Ideb. Ann. 286. p. 187—245 (1895).

¹⁰⁾ R. Heyer, Festschrift, p. 188.

¹¹⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 587-588 (1872).

¹²⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jubelband p. 303-314 (1874).

Lösungen in Alcohol, Aether und Benzin findet er 620, 564, 526, 488, 452, 425, 403. Die Erregung hat bei Lösungen vier Maxima I bei 465, II 440, III 416, IV 370, von denen IV das stärkste ist. Dann folgen der Stärke nach II, I, III. R. Meyer und Stark!) untersuchen das ultraviolette Spectrum; 0.02 gr. in 50 ccm Alcohol gelöst und mit Hg-Quarzlampe angeregt geben 4 Fluorescenz-Banden zwischen 3800 bis 4500. Ueber die Frage, ob ganz reines Anthracen in festem Zustande fluorescirt, hat in Alterer Zeit zwischen Morton? einerseits und Berthelot!) und Hagenbach!) andererseits eine Discussion stattgefunden. Es ist jetzt wohl nachgewiesen, dass auch reines Anthracen fluorescirt. Ueber das Verhalten in verschiedenen Lösungsmitteln vergl. auch § 708 p. 1016, p. 1027, p. 1059.

Anthracen-y-carbondisulfosaure fluor. in Schwefelsaure, ebenso das Baryumsalz grünlich. 5)

Anthracen-y-carbon monosulfosāure fluor. in Wasser blan, in ranchender Schwefelsture grün. 9

Anthracen carbo nature fluor, in Alcohol und Eisessig blau.). Der Aethyläther der — fluor, als fester Körper blau. Das Amid in Wasser, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform blau, das Dihydrur sowohl fest wie in Lösungen schwach blau, ebenso das Hexahydrur. Das Chlorid fluor, in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Aether und Alcohol intensiv grün.

Anthracendihydrür fluor. in Aether, Alcohol und Benzol blau. 9)
α- und β-Anthracendisulfosäure fluor. in Wesser stark blau, die α-Säure
schwächer. 10)

α-Anthracendisulfosaures-No. fluor in Wasser schwach violett. 11)
Anthracen-α-monosulfosaures Kali fluor. in Wasser 12) stark blauviolett. 11).
β-Anthracen-monosulfosaure fluor. in Wasser intensiv blau. 14)

Anthrachinolin fluor. in Alcohol, Aether, Benzol intensiv blau, die Salze intensiv grun. (b)

¹⁾ J. Stark und R. Moyer, Physic. Zs. S. p. 250-255 (1907).

²⁾ H. Morton, Pogg. Ann. 148. p. 202-204 (1873).

⁸⁾ A. Borthelot, U. R. 65. p. 507-511 (1807).

⁴⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jubelbil. p. 308-814 (1874).

⁵⁾ G. Bohla, Bor. chem. Ges. 20. p. 701-708 (1887).

⁶⁾ G. Bohla, Ber. chem. Ges. 20. p. 701-708 (1887).

⁷⁾ C. Lloberman and H. vom Rath, Ber. chem. Gos. 8. p. 240 (1875).

[.] C. Liebermann and H. Bischoff, Bar. chom. Ges. 18. p. 47 (1880).

H. Bürnstein, Ber. chem. Ges. 18. p. 2000—2018 (1888), ib. 10. p. 000 (177).
 O. Graebe und O. Liebermann, Ber. chem. Ges. 1. p. 40, p. 180 (1807).

Lieb. Ann. Suppl. 7. p. 257—322 (1870).
10) C. Liebermann und Böck, Ber. chem. Ges. 11. p. 1618 (1878).

¹¹⁾ H. von Tappeiner und A. Jodhbauer, Buch p. 14.

¹²⁾ R. E. Schmidt, Ber. ahom. Ges. 87. p. 06 (1905).

¹⁸⁾ H. von Tappelner und A. Jodlbauer, Buch p. 42.

¹⁴⁾ E. Lommel, Wiedem. Ann. 8, p. 118 (1878).

¹⁵⁾ O. Graebo, Bar. chem. Ges. 17. p. 170-171 (1884).

Anthrachinolin fluor. in Alcohol, Aether, Benzol blau. Die Salze fluor. intensiv grun. 1) Das Jodathylat fluor, in heissem Wasser und Alcohol grun, 3)

Anthrachinon siehe p. 913 u.f.

8-Anthrachinondisulfosture fluor. in Wasser und Alcohol blauviolett ebenso die Salze. 1)

2.7-Anthrachinon-disulfosaure, Na-Salz der - fluor. in 0.1 % wassiger Lösung bei Anregung mit Eisenfunkenlicht schwach gelbgrün. 4)

Anthrachinon-a-monosulfosaure fluor, in 0.2% wissurger Lösung bei Anregung mit Eisenfunkenlicht schwach gelbgrün. 6)

Anthracyclamin, die Acetylverbindung des - fluor. in Alcohol blau; der Körper selbst in Alcohol intensiv grun. ")

Anthrahydrochinon fluor, in Alcohol and Aether intensity gran, 7)

1.2-Anthrahydrochinon fluor, in Aether schwach grin. 8)

Anthracin fluor, in verdünnten Lösungen gelberin.

α-Anthramin fluor, in Alcohol grun. 10)

m-Anthramin fluor. in Alcohol gelbstichig grün, in Benzol blaustichig grün. 49 Anthranilmonocarbonsaure fluor, in verdünnter Natronlange blan.19

Anthranilagure fluor, nach Hübner und Petermann13) in Wasser sohwach blänlich, nach E. Bamberger und Demuth1) in Alcohol stark blauviolett, nach Pawlewski 16) in Wasser schwach blau, in Formaldehyd, Oenanthol, Oleinsaure, Glycerin stark, in Schwefelsaure, Amelsesaure und Anilin nicht. Na- und K-Hydroxyd vernichten die Fluor. 19 Anthranilagureester fluor, in Alcohol violett, in Benzol nicht sichtbar, in Anthranol fluor, intensiv in alcalischer Lösung. Siehe auch p. 1027,19 1.2-Anthraphenazin fluor, in Aether grunlichgelb. 19)

¹⁾ C. Graebe, Ber. chem. Ges. 17, p. 170-171 (1884).

²⁾ C. Graebe, Lieb. Ann. 201. p. 383-354 (1880).

⁸⁾ C. Grache und C. Liebermann, Lieb. Ann. 160. p. 121-145 (1871). Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 875 (1872).

⁴⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch p. 70.

b) H. von Tappeiner und A. Jedlbauer, Buch, p. 70.

⁶⁾ H. Römer, Ber. chem. Ges. 15. p. 228-220 (1882).

⁷⁾ O. Grabe und O. Liebermann, Ber. chem. Ges. 3, p. 084-046 (1870).

⁸⁾ K. Lagodsinski, Lieb. Ann. 349, p. 50-89 (1905).

⁹⁾ O. Fischer und Junck, Ber. chem. Ges. 26. p. 184 (1895).

¹⁰⁾ H. Dienel, Bor. chem. Gos. 88, 8, p. 2802-2807 (1905).

¹¹⁾ H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chem. Ges. 87. p. 2012-2017 (1904).

¹²⁾ P. Friedlander und S. Wlengel, Ber. chom. Ges. 16. p. 2227 - 2229 (1885). H. Hübner und A. Petermann, Lich. Ann. 149. p. 129—148 (1868).

¹⁴⁾ E. Bamberger und E. Demuth, Ber. chem. Ges. 84. 1. p. 27-88 (1901).

¹⁵⁾ Br. Pawlewski, Ber. chem. Ges. 81, p. 10-98 (1898).

H. Kaufmann, und A. Beisswenger, Ber. chem. Gen. 87, p. 2612—2017 (1994). 17) O. Liebermann und Topf, Ber. chem. Ges. 9. p. 1201-1208 (1876), 18. p. 918-917 (1880).

¹⁸⁾ K. Lagodsinski, Lieb. Ann. 349. p. 59-89 (1900).

¹⁹⁾ H. Dienel, Ber. chem. Ges. 88. 5. p. 2862-2867 (1905).

8-Anthrapyridin fluor, in neutraler Lösung blangrün, in saurer Lösung grün. 1)

a-Anthrol fluor, in verdannten Alcalien gran.2)

α-Anthrol-athylather fluor. in Alcohol blau.

Antipyrin slehe p. 1027.

Apochininester fluor, in verdfunter Schwefalsaure gran. 4)

Apoconchininester fluor, in verdünnter Schwefelssure grun, b)

Apatit siehe p. 1050, p. 827. Stokes findet orange Fluor, mit drei hellen Banden in gleichen Abständen im Grün. (Phil. Trans. 1852, p. 524).

Aposafranin (Indulinscharlach) fluor, in Alcohol schwach gelb,) in Wasser rosaroth,)

A posafraninchlorid fluor, schwach. 8)

Aquamarin siehe p. 1050.

Aragonit siehe p. 1051, ferner G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, H. p. 524. Arsenik siehe p. 1027.

Asaron fluor, fest und in Alcohol violett. 9)

Asparagin siehe p. 1027.

Atropa belladonna, der Extrakt enthält einen Stoff, der stark blau fluor. 19)

Auramin siehe §. 429, p. 953.

Aurantia siehe \$. 420, p. 058.

Azobenzol fluor, in verd, Lösungen schwach grünblau.11)

Azocarmin - Phenylrosindulintrisulfosaures-Na.

a-Azonephtalin fluor, in warmer Schwefelsture ziegelroth. 12)

Azoresorufindimethyläther fluor, in Alcalien intensiv zinnoberroth. 13)

Azoresorufinchlorbydrat fluor. in Alcalien braun. 14)

Azotriphen ylblau - Chamalainblau.

Azoxyterephtalsaure fluor, in Aether schwach blaulich. 19)

Azoxulmoxin fluor, in Ammoniak blaugrūn, in Schwefelsaure intensiv heligrūn. 16)

¹⁾ C. Philips, Ber. chem. Ges. 26. p. 1058 (1805).

²⁾ H. Dianel, Ber. chem. Gos. 88. 8. p. 2862-2867 (1005).

⁸⁾ O. Hesse, Lich. Ann. 205. p. 814-857 (1880).

⁴⁾ O. Hesse, Ideb. Ann. 205. p. 814-857 (1880).

⁵⁾ O. Honso, Lieb. Ann. 205. p. 814-857 (1895).

⁶⁾ J. Formánek, Zeitschr. für Farbenindustrio 5. p. 142-160 (1900).

⁷⁾ H. von Tappelner und A. Jodlbauer, Buch p. 18.

⁸⁾ H. Kauffmanu, Buch p. 68 (1900).

⁹⁾ H. Polock, Ber. chem. Ges. 17. p. 1448 (1884).

¹⁰⁾ R. Fassbonder, Bar. chem. Ges. 9. p. 1857-1858 (1878).

¹¹⁾ N. W. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 243-250 (1898).

¹²⁾ B. Nietski und O. Goll, Ber. chem. Ges. 17. p. 1877-1884 (1884).

¹⁸⁾ Ch. Krämer, Ber. chem. Gos. 17. p. 1872-1884 (1884).

¹⁴⁾ H. Brunner and Oh Krämer, Bor. cham. Ges. 17. p. 1847-1862 (1884).

¹⁵⁾ B. Homolks and W. Low, Ber. chem. Ges. 19. p. 1090-1095 (1880).

¹⁸⁾ O. Jacobsen und A. Hmmorling, Ber. chem. Ges. 4. p. 047-956 (1871).

Azurin fluor. in Amylalcohol, Aethylalcohol, Aceton und Alcalien intensiv violett. 1)

В

Barytin siehe p. 1052.

Bacillus polychromogenes erzeugt auf Kartoffeln und Gelatine einen in Alcalien roth fluor. Farbstoff. Siehe p. 84.

Bacterien, fluorescierende Stoffe, die durch Bakterien erzeugt werden Siehe p. 85.

Benzaldehyd siehe p. 1027.

Benzazo-β-naphtoldisulfosaure fluor. in schwacher Lösung stark blanviolett.2)

Benzenylamidenaphtol fluor. in Aether, Alcohol, Benzel und starken Sauren blau. 9

Benzfurein fluor, in alcoholischer Kalllosung schwach blangrun.

Benzil mit Resorcein condensirt glebt bei Schmelzen mit Kali 6 verschiedene Körper unter denen C_{\bullet} H_{\bullet} O_{\bullet} in Alcohol, C_{\bullet} H_{\bullet} O_{\bullet} in alcoholischer Kalilange grün fluor. C_{\bullet} H_{\bullet} O_{\bullet} (Resorcināther?) fluor. in Alcalien tief dunkolgrün, C_{\bullet} H_{\bullet} O_{\bullet} tief blau.

p-Benzodimethylfuren fluor, fest blaulich. 9)

Benzoesaure liefert mit Orcin und H_1SO_4 eine Substanz, die in Alcohol schwach dunkelgrün, stärker bei Ammoniakzusatz fluor. Siehe auch p. 1027. 7) Benzoesaures Calcium siehe p. 1027.

Benzoflavin, das Ohlorhydrat des — fluor. in Alcohol grün, ebenso das Jodhydrat und Bromhydrat, alle stärker als die Chrysaniline b); das Chlorid fluor. in Wasser grün.)

Benzoin liefert mit o-Aminodiphenylamin eine Azoniumverbindung C_{in} H_{in} N_{in} O_{in} die fast gelb, in Alcohol und Benzol stark hellgrün fluoresceirt. (10) Benzol fluor, wie zuerst Hartley (1) bemerkt hat, blaulich; 0.02 gr in 50 cam Alcohol gelöst und mit Hg-Bogen angeregt, geben 4 Fluorescenzbünder zwischen 3100 bis 2670. (17)

Benzolindon fluor, gelöst ziegelroth. 18)

W. Böttcher, Ber. chom. Ges. 16. p. 1988-1989 (1889).
 E. Fischer, Ber. chom. Ges. 18. p. 1834-1840 (1880).

6) E. Nuth, Ber. chem. Gos. 20. p. 1887 (1888).

7) O. Zulkowski, Wien. Ber. 89. 2 p. 748-754 (1884).

9) H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch p. 14.

¹⁾ A. Ladonburg, Bor. chom. Ges. 11. p. 590-005. (1878). — A. Ladonburg und L. Büghoimer, Bor. chom. Ges. 11. p. 1056-1681 (1878).

²⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68, p. 248-256 (1895).

⁵⁾ H. von Liebig und H. Hurt, Bar. chem. Ges. 86. 8. p. 3051-3054 (1908).

⁸⁾ B. Meyer und R. Gross, Ber. chem. Ges. 82. 2. p. 2858-2871 (1880).

¹⁰⁾ F. Kehrmann und M. Woulfson, Bur. chem. Ges. 89. 1. p. 1842-1045 (1890).

¹¹⁾ W. N. Hartley, Journ. cham. Soc. 63, p. 243-250 (1808).

J. Stark und R. Meyer, Physic. Zz. 8, p. 250-255 (1007) — ib. 8, p. 81 (1907).
 F. Kehrmann, Ber. chem. Ges. 28, p. 1546 (1895) — F. Kehrmann und Messinger, Ber. chem. Ges. 24, p. 586 (1891).

- Benzolresorcinfluorescein fluor, in Alcohol bei Salzsäurezusatz grün und blau und liefert bei längerem Erhitzen Zersetzungsproducte, die in Alcalien grün fluor. 1)
- Benzophenon, 0.02 gr. in 50 ccm Alcohol gelöst und mit Hg-Quarzlampe belichtet liefern ein Fluorescenzband zwischen 3800 bis 2900 mit Maximum bei 2950. 3) Siehe auch p. 1027.
- Benzotetraphenyldifuran fluo, in Lösungen violett.
- Benzoylacrylature liefert mit Schwefelsture behandelt eine in Wasser intensiv grün fluor, Substanz.)
- Benzoyltrimethylen liefert mit Hydroxylamin und Chlorwasserstoffsaure eine in Alcohol intensiv roth fluor. Verbindung.
- eine in Alcohol intensiv roth fluor. Verbindung.)

 Benzylacrylsäure liefert mit Essigsäureanhydrid ein Condensationsproduct,
 das in Lösungen intensiv gelb fluor.)
- Benzylather fluor, unverdinnt 7
- 9-Benzyl-o-carbonsaure-4-methyl-5.7-dloxy-[1.2-benzopyron]
 (α-Benzyl-o-carbonsaure-β-methyl-5-oxy-umbelliferon) fluor.
 in Sodalösung sehr schwach gräulichblau.
- 3-Benzyl-o-carbonsaure-4-methyl-7-oxy-[1.2-benzopyron] (α-Benzyl-o-carbonsaure-β-methyl-umbelliferon) fluor, in alcalischen Läsungen schön blau, 0)
- Benzylchlorid liefert bei Erhitzen mit Resordn einen in Lösungen stark fluor. Körper. 10)
- Benzylphenol fluor, unverdunt blau. 11)
- Bernstein. Wie von zahlreichen Beobachtern in alterer Zeit festgestellt worden ist, fluor. zahlreiche B-Arten grün; siehe auch p. 828. Bei Catania gefischter fluor. blau, ebenso andere Funde. $^{(a)}$)
- Beryll siehe p. 1050.
- Bilipurpurin fluor. in H. 80, purpurroth. Siehe p. 185.
 - Binaphtylenbioxyd fluor. in Schwefelstare violett. 13)
 - Binaphtylenoxyd fluor, stark in Lösungen, 14)

¹⁾ H von Pochmann, Ber. chem. Ges. 14. p. 1859-1805 (1881).

²⁾ J. Stark und B. Meyer, Physic. Zz. 8. p. 250-255 (1907).

⁸⁾ H. Kauffmann, Buch, p. 25.

⁴⁾ H. von Pochmann, Ber. chem. Ges. 15. p. 881-892 (1682).

⁵⁾ W. H. Perkin, Ber. chem. Ges. 17. p. 828-825 (1884).

⁶⁾ H. von Pochmann, Bar, chem. Gos. 15. p. 680-892 (1682).

⁷⁾ S. Cannissaro, Lieb. Ann. 92. p. 118-117 (1804).

⁸⁾ O. Bulow, Ber. chem. (les. 88. 1. p. 474-486 (1905).

⁹⁾ O. Bülow, Ber. chem. Ges. 88, 1, p. 474-486 (1905).

¹⁰⁾ Br. Pawlowski, Ber. chem. Ges. Bl. p. 810-811 (1808).

^{11;} H. l'aterno und M. Filoti, Bor. chem. Ges. S. p. 442 (1876).

¹²⁾ Tachermak, Tschermaks mineral. Mitth, 1871, p. 58-54. — H. Lobert, Ber. Schweiz, Naturf. Vers. 1872. — Die Beobschung ist oft wiederholt worden.

H. Decker, Ber. chem. Ges. 89. p. 8060-5071 (1906).
 O. Eckstein, Ber. chem. Ges. 88. 8. p. 8600-5608 (1905).

Biphenylen-phenylmethan fluor. in Alcohol blau. 1)

Bis-a-d-(m-p-dimethoxy-phenyl-fulgid) fluor, in Chloroform stark grün. Siehe Fulgide.

Bonellein fluor, mit Shuren. Siehe p. 210.

Brasan - β,β-Phenylennaphtylenoxyd fluor. in Alcohol grünblau. 3)

Brasilein, besitzt nach E. Hagenbach in wassriger Lisung einen Fluorescenzstreifen 648 bis 545 mit zwei Maxima bei 630 und 567, einem Minimum bei 590; die Mischfarbe ist gelb; eiregend wirkt der Bezirk von 590 abwarts bis ins Ultraviolett mit einem relativen Minimum bei 430-400 und zwei relativen Maxima bei 555-580 und 397. Lommel 4) rechnet die Substanz in die erste Classe und glebt für das Fluorescenzband 680-490 mit Maximum bei 568, für das erregende Maximum 548. Lubarach) giebt als Grenzen der beiden Fluorescenzbunden 680-543. 530-507. Nach Hummel and Perkin ist die Fluorescenz in wasseiger Schwefelsture olivengrun.

Brasilin fluor, in Lösungen goldgelb. 7)

Brenzkatechin, 0.02 gr. in 50 ccm. Alcohol gelöst und mit Hg-Quarzlampe angeregt geben 1 Fluor.-Band bei 2880 bis 4040.8)

Brom-dioxy-pentanthren fluor, in Schwefelsaure grüngelb, in Alcalien nach längerer Zeit.

Bromeugenolathylather fluor, in festem Zustande roth. 10)

Bromisoamylanthracen fluor, intensiv in Alcohol,11)

Brom-jod-dioxypentanthren fluor, in alcoholischen Lösungen, 12)

Bromnaphtochinonacetessigester liefert mit Alcalien eine Substanz von der Zussammensetzung C. H. Br O. die in Ammoniak, Alcohol, Elsessig und den Alcalicarbonaten mit intensiv grüner Fluorescenz löslich ist. 13)

2-Brom-phenacylidenflaven fluor, in Schwefelsaure schwech grun. 19 9-p-Bromphenyl-acridin fluor, in Lösungen, besonders in Essigsaure, 19) 1-m-Bromphenyl-2.3-diphenyl-2-oxy-7-athoxy-1,2-dihydrochin-

¹⁾ F. Ullmann and R. von Wurstemberger, Ber. chem. Ges. 87, 1, p. 78-79 (1904).

²⁾ St. von Kostanecki und L. Lloyd, Bar. chem. Ges. 86. 2. p. 2193-2199 (1906).

⁸⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 62-84 (1672). 4) E. Lommel, Wiedem, Ann. 8, p. 251-288 (1878).

⁵⁾ O. Lubarach, Wiedem. Ann. 6, p. 264 (1879).

⁶⁾ J. J. Hummel und A. G. Perkin, Ber. chem. Ges. 15. p. 2987-2847 (1882).

⁷⁾ F. Schönbein, J. prast. Chem. 142, p. 167-170 (1807). 8) J. Stark und R. Mayer, Physic. Zs. 6, p. 250-255 (1907).

⁹⁾ C. Lishermann und Th. Lanser, Ber. chem. Ges. 84, 2, p. p. 1548-1558 (1901).

¹⁰⁾ M. Wassermann, Lieb. Ann. 170. p. 866-868 (1875.)

¹¹⁾ O. Liebermann, Ideb. Ann. 212, p. 1-112 (1682). - C. Liebermann und G. Tobias, Ber. chem. Ges. 14. p. 795-807 (1881).

¹²⁾ C. Liabermann und Th. Lanser, Ber, chem. Ges. 84, p. 1548-1558 (1901).

¹⁸⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 88. 1. p. 566-578 (1900).

¹⁴⁾ W. Penerstein and St. von Kostanecki, Ber. cham. Gos. 81. 1, p. 705-710 (1898).

¹⁵⁾ A. E. Dunstan und J. A. Stubbs, Ber. chem. Gen. 89. 8. p. 2402-2404 (1906).

oxalin fluor, in Alcohol stark grüngelb. Mit Mineralsäuren verschwindet die Fluorescenz. 1)

Bulgarerythrin, Substanz aus der Becherfrucht von Bulgaria inquinans Fries, fluor. in Wasser gelbgrüt. Siehe p. 83.

Butylacridinchlorhydrat fluor, in verdünnter alcoholischer und wässriger Lösung blaugrün. Das Nitrat des — fluor, in Alcohol grün.*)

0

Casein siehe p. 1027.

Cailcedrin, Bitterstoff aus der Rinde von Switenia Senegalensis fluor. in Wasser blau. 4)

Calycanthin, Glycosid aus Calycanthus floridus L. fluor, in Lösungen stark blau. 4)

Campfer siehe p. 1027.

Oanadabalsam fluor. in Alcohol stark grün, wie zuerst Stokes bemerkt hat. () Oarbaol siehe p. 1027.

Carbostycol stehe p. 1027.

Oer, das Sulfat und Chlorur fluor, gelöst stark violett in dem Lichte eines Cd-Funkens.

Cerussit dehe p. 1061.

Cetylalcohol siehe p. 1027.

Chamaleinblau, gehört zur III. Classe Lommels J. Fluor.-Spectr. 782-006 606-556 (I. Classe), 556-405, Max. 573. Erregendes Max.: 561. Nach Linhardt liegt ein Maximum der Fluorescenz bei 570. Vergl. p. 1086.

Chamilleingrün, III. Classe Lommels. Fluor.-Spectr.: 638—620 (L. Classe), 590—308, Max. bei 042; erregendes Max.: 633.8) Nach Linhardt liegt das Maximum der Fluorescenz bei 040. Vergl. p. 1086.

Chamaleinroth, wird von Lommel's) zur III. Classe gerechnet. Das Fluorescenzspectrum besteht nach Lommel aus zwei Theilen 664—570 570—508 mit einem Maximum bei 600 und dem erregenden Maximum bei 580.

Chinacridin fluor, in Aether oder Aethylacetat bläulich. 19) Chinalin siehe p. 1027.

¹⁾ P. Jacobsohn, G. Franz and K. Zaar, Ber. chem. Ges. 88. 4. p. 8857-8872 (1905).

²⁾ A. Bernthsen und J. Traube, Bor. chem. Ges. 17. p. 1500 (1884).

⁸⁾ Noack, p. 115.

⁴⁾ Noack, p. 115.

⁵⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, IL p. 471.

⁶⁾ J. L. Soret, Arch. sc. phys. nat. (8) 4 p. 261-294 (1880).

⁷⁾ H. Liommel, Wiedom, Ann. 8, p. 251-288 (1878). - Pogg. Ann. 159, p. 12-86 (1876).

⁸⁾ E. Lommol, Wiedem. Ann. 8. p. 251-285 (1878).

⁰⁾ E. Lommel, Wiedem, Ann. 8. p. 251-288 (1878). - Pogg. Ann. 159. p. 514-586 (1870).

¹⁰⁾ N. Niamentowsky, Ber. chem. Gos. 29. p. 81 (1896).

Chinamidin liefert eine intensiv grün fluor. Lösung, wenn in warmer Salzsaure gelöst und dann in kaltes Wasser gegossen, 1)

Chinen, das neutrale Sulfat fluor, in Lösungen deutlich mit grünlicher Farbe. (1) Ohinidinsulfat, 0.02 gr. + 20 cm abs. Alcohol + 5 ccm $H_{\bullet}SO_{\bullet}$ (1:1000) fluor. blan. (1)

Chinin fluor, in den meisten Sauren intensiv blau, ebenso in Alcohol und Chloroform. Die Halogenwasserstoffsänren sowie einige andere Sauren zerstören die Fluorescenz oder setzen ale herab, wie schon Stokes gefunden hat. 4) Seit ihrer ersten Benutzung als fluorescirendes Mittel durch Brewster und Herschel sind Chininicsungen ungemein hänfler untersucht worden. Ich gebe nur einige Beschreibungen der Fluorescenz aus neuerer Zeit. Ausser dem Chinin selbst fluor, die meisten seiner Salze z. B. das Sulfat, das Disulfat, Chlorhydrat, Acetat, Nitrat (vergl. p. 996 bis 998). Alle zeigen die gleiche blaue Fluorescenzfarbe, am hellsten jedoch das Disulfat und das Sulfat. Diese sind denn auch von den meisten Beobachtern untersucht worden. Hartley) findet, dass 0.02 gr Chinin in 20 ccm, Alcohol stark violett fluoresciren, 0.02 gr. Chininsulfat + 20 ccm abs. Alcohol + 5 ccm. $H_{\bullet}80_{\bullet}$ (1:1000) fluor. dagegen himmelblau. E. Hagenbach benutzt eine wässrige Lösung von Chininsulfat mit einigen Tropfen Salpetersäure. Das Spectrum besitzt zwei durch ein undeutliches Minimum getrennte Maxima. Beginn bei 875 (schwach) erstes Max, bei 650, Minimum bei 500, zweites Max, bei 466, Ende bei 417. Erregend wirkt das Licht von 454 abwarts mit einem Maximum bei 379. Auch das feste Chinin fluor, schwach. Lommel rechnet Chinin in die zweite Classe. Nichols und Merritt') geben eine Intensitätscurve zwischen 5800 und 4100 mit Maximum bei 4370. Die wässrige Lösung fluorescirt noch in Licht der Wellenlänge 2558. Die obere Grenze der erregungsfähigen Strahlen ist 4200. Vergl. Fig. 180, p. 1089, ferner p. 829, p. 1027 und p. 1027.

Chiningulfat siehe Chinin.

Ohinizarin - p-Dioxyphenylenphtalid fluor, in Aether und Schwefelsaure grünlichgelb. 5)

Chinizarinhydrur fluor, in Alcalien grünlich. (*) Chinizarol fluor, in Alcalien grünlich. (*)

¹⁾ O. Hesse, Lieb, Ann. 207. p. 288-808 (1881).

²⁾ W. J. Comstock und W. Königs, Ber. cham. Ges. 17, p. 1984-1996 (1884).

⁸⁾ W. N. Hartley, Journ, chem. Soc. 68, p. 248-258 (1808).

⁴⁾ G. G. Stokes, Journ. chem. Boc. 7. p. 174-182 (1808).

b) W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 245-256 (1898).

⁸⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 505-522 (1872).

⁷⁾ E. L. Nichols und E. Merritt, Physic. Rev. 19. p. 18-86 (1905).

⁸⁾ F. Grimm, Ber. chem. Ges. 6. p. 506-513 (1878).

⁰⁾ C. Liebermann and F. Giosel, Ber. chem. Ges. 10. p. 606-614 (1877).

¹⁰⁾ O. Liebermann und F. Giesel, Ber. cham. Ges. 10. p. 606-614 (1877).

- Chinochromin fluor, in Eisessig und Ohloroform bei Zusatz von Kaliumchlorat und etwas Salzsture intensiv grün.')
- Chinolin liefert mit Benzoltrichlorid eine Farbbase, die nebst ihren Salzen in Alcohol und Eisessig stark orangegelb fluor.)
- Chinolinblan Cyanin.
- Chinolinroth fluor, in Lösungen feurig gelb,) nach von Tappeiner und Jodlbauer) in Wasser feurig roth nach Formanek) in Alcohol stark gelbroth.
- Chinolinsaure fluor, in Glycerin violett. 6)
- Chinonhydrocarbonsaure fluor. in Wasser smarngdgrün, in Alcohol und. Aether heliblau. Die Alcalisalze fluor. in Wasser intensiv grün, das Na-Salz fluor. krystallisirt heliblau.
- Ohinonhydrocarbons urediathylather fluor, krystallisirt blassgrun, gelöst in Alcohol, Aether, Benzol, Ligroin, Eisessig und Schwefelkohlenstoff hellblau.
- Chinohydrocarbonsauremonoathylather fluor. in Alcohol und Aether intensiv hellblan, in heissem Wasser smaragdgrün.")
- Chinoternen fluor, fest blaulich 10)
- Ohitenidin fluor, in schwefelsaurer Lösung blau. 11)
- Chitenin fluor, in verdunten Sauren blau.19)
- 3-Chlor-0-amino-methyl-naphtophenazoniumchlorid fluor, in Alcohol und Wasser sehr stark feuerroth, 18)
- γ-Chloranthracen-γ-carbonsauremethyläther fluor, in Aether, Chloroform und Eisessig blau. 14)
- Ohlor-brom-dioxy-pentanthren fluor, in alcalischen Lösungen. 18)
- 8-Chlor-6.18-diaminophenylnaphto-phenazoniumchlorid fluor. in Alcohol ziegelroth. 15)
- Chlorisoamylanthracen fluor. in Alcohol blau. 17)

¹⁾ C. Liebermann und F. Giesci, Ber. chem. Gcs. 10. p. 926-941 (1877).

²⁾ K. Jacobson, Ber. chem. Ges. 15. p. 2040 (1882).

^{·8)} E. Jacobsen und C. L. Reimer, Ber. cham. Ges. 16. p. 518-514, p. 1082-1087 (1888)

⁴⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch p. 20,

⁵⁾ J. Formanek, Zeitschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-100 (1906).

⁰⁾ J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 80. p. 140 (1874).

⁷⁾ F. Horrmann, Lich. Ann. 211. 806-848 (1881).

⁸⁾ F. Horrmann, Lich, Ann. 211. p. 800-848 (1881).

⁹⁾ F. Harrmann, Lieb. Ann. 211. p. 306-348 (1891).

¹⁰⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 17. p. 808-875 (1884).

¹¹⁾ A. Forst und A. Böhringer, Bar. cham. Ges. 15, p. 1659 (1882).

¹²⁾ Noack p. 118.

¹⁸⁾ F. Kehrmann und W. Hiby, Ber. chem. Ges. 84, 1. p. 1085-1191 (1901).

¹⁴⁾ G. Behla, Bor. chem. Ges. 20. p. 701-708 (1887).

¹⁵⁾ C. Llobermann und Th. Lanser, Ber, chem Ges. 34. p. 1548-1558 (1901).

¹⁶⁾ F. Kehrmann und S. Krazier, Ber. chem. Ges. 84, 1, p. 1102-1108 (1901).

¹⁷⁾ O. Liebermann, Lieb. Ann. 212. p. 1-122 (1882).

- Chlormethylglyoxalin Chloroxalmethylin fluor, intensivin Schwefelsaure. 1)
- 8-Chlor-methyl-resinden fluor, in Alcohol mit Benzel, besser in einem Gemisch beider Lösungsmittel ziegelreth. 2)
- α -Chlor- β -methylumbelliferon fluor, in Alcalien und Ammoniak grünblan, in Schwefelsäure blauviolett. 3)
- Chlor-α-naphtochinonacetessigsaureathylester fluor. in Kalilauge gelbgrün.)
- Chlorochromin (Krukenberg) mit Alcohol frisch ausgezogen fluor. grün. Siehe p. 212.

Ohlorofucin (Sorby) fluor, roth. Siehe p. 90.

Ohlorophan siehe p. 829.

Ohlorophyll. Man vergl. über die unter diesem Sammelnamen zusammengefassten Pflanzenfarbstoffe Kap. I, besonders p. 21-56. Bei den zahlreichen Untersuchungen über die chemischen und physikalischen Eigenschaften der Chlorophyllfarbstoffe ist von den meisten Beobachtern auch der Fluorescenz Aufmerksamkeit geschenkt worden, ohne dass jedoch mehr als die Farbe des Fluorescenzlichtes angegeben würde. Es finden sich daher Bemerkungen hierüber in der gesammten p. 6-21 aufgeführten Literatur zerstreut. Auf der anderen Seite ist gerade die Fluorescenz des "Chlorophylls" wiederholt von Physikern eingehender untersucht worden, ohne dass man angeben könnte, welche Substanz eigentlich vorgelegen hat. Ich stelle im Folgenden die vorhandenen Angaben aus neuerer Zeit zusammen. E. Hagenbach b) zieht Spinatblätter mit warmem Alcohol aus, lässt erkalten und löst den entstehenden Niederschlag wieder in warmen Alcohol. Er findet sieben fluorescenzfillige Absorptionsstreifen (vergl, für die Wellenlangen dieser Streifen p. 49 unten). Je nach dem Alter und der Herstellung der Lösung ist die Intensität der erregten Fluorescenz verschieden. Das erregte Fluorescenzlicht besteht aus einem rothen Theil im Bereich 687-644, der sich aus einem helleren Theil und einem dunkleren (Grenze 662) zusammensetzt, und einem schwachen Streifen im Gran, zwischen 610-510. Ueber die Fluor, des Chlorophylls in den Blättern siehe p. 49. Hagenbach corrigirt diese Angaben später, 0) indem er den Beginn der Erregung bei 687 findet und ein weiteres Maximum der Erregung bei 404 angiebt. Ferner findet er an einer frischen Stherischen Lösung zwei Fluorescenzmaxima bei 670 und 650, von denen

¹⁾ O. Wallach, Lieb. Ann. 184. p. 1-80 (1877). — O. Wallach und A. Böhringer, Ber. chem. Ges. 7. p. 1782—1784 (1874). — Lieb. Ann. 214. p. 257—827 (1882).

²⁾ F. Kehrmann und W. Hiby, Ber. chem. Gos. 84. 1. p. 1085-1191 (1901).

⁸⁾ H. von Peehmann und E. Hanke, Bar. chem. Ges. 84, 854-302 (1901).

⁴⁾ F. Michel, Ber. chem. Ges. 88. 2, p. 2402—2411 (1900). 5) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 141. p. 245—275 (1870).

B. Hagenbach, Pogg. Ann. 148. p. 508-522 (1872). — Pogg. Ann. Jubelband p. 508-814 (1874).

das erste bedentend stärker ist, an einer alten Lösung ein starkes Band bei 677 mit einem schwachen Nebenmaximum bei 660. Die grüne, gleichzeitig mit der rothen auftretende Fluorescenz hat bei einer frischen Lösung drei Maxima bei 578, 560, 526, bei einer alten Lösung die gleichen, nur mit etwas anderer Intensitätsvertheilung und Beginn bei karzeren Wellen. Lommel rechnet Ohlorophyll in die I. Classe und giebt für das Fluorescenzspectrum die Grenzen 704-030, das Maximum 675; das erregende Maximum wird bei 664 gefunden.1) Lubarsch) giebt als Grenzen der beiden Fluorescenzbezirke 704-668, 600-461 und findet im zweiten Streifen vier Minima bei 630, 590, 588, 542, nach der Starke geordnet. Nach Linhardt liegt das Maximum bei 072. Siehe p. 1086. Nichols and Merritt) benutzen Ohlorophyll, das durch Zerreiben grilner Blätter in Aether und Alcohol gewonnen wurde. Sie finden ein Fluorescenzband zwischen 7500 und 0240 mit Maximum bei 7180. Die obere Grenze der erregungsfähigen Strahlen soll bei 7200 liegen. Des Fluorescenzband geht noch bei Anregung mit der Quecksilberlinie 5460 über die untere Grenze des nüchsten Absorptionsstreifens unterhalb hinaus.

Chlorophyllan (Tschirch) siehe § 18, p. 33.

Chlorophyllan (Bougarel) siehe p. 81, § 15, siehe auch p. 52.

Ohlorophyllgrun (Hansen) siehe \$ 19, p. 55.

Chlorophylline (Tswett) siehe § 30, p. 48.

Ohlorophyllsaures Na siehe p. 34.

9- und 10-Ohlorphenylfluorindin fluor, in Alcohol feuerroth.

Ohlorpyren finor. in Schwefelsaure violett.)

3-Chlor-resindulin fluor. in Alcohol und Wasser ziegelreth.

a-Chlor-o-toluchinolin fluor, in Wasser and Alcohol blaulich.

Chlor-trioxy-pentanthren fluor, stark in alcal. Lösung. 8)

Cholesterin fluor, in Chloroform bei Schwefelsaurezusatz grün. 0)

Cholesterylamin fluor, fest blaulich violett, geschmolzen ebenso. 10)

Choleverdin fluor, in neutraler und ammoniakalischer Lösung roth. 11)

Ohromon fluor, in Schwefelsbure schön violett. 12)

Chondriochlor, aus Spongilla flaviatilis fluor, roth. Siehe p. 214.

2) O. Lubarsch, Wlodem. Ann. 6. p. 264 (1870).

8) E. L. Nichols und E. Merritt, Physic. Bev. 19, p. 18-86 (1904).

b) Noack p. 145.

¹⁾ E. Lommel, Pogg. Ann. 159. p. 514-580 (1878). - Wiedem. Ann. 8. p. 251-283 (1878).

⁴⁾ F. Kohrmann, Bar, cham. Ges. 28. p. 1544 (1895). — F. Kohrmann und Bärgin, 15. 29. p. 1249 (1896). — Kauffmann, Buch p. 80.

⁶⁾ F. Kehrmann und S. Krasler, Bor, cham. Ges. 84. 1. p. 1102-1108 (1901).

⁷⁾ O. Fischer, Ber. cham. Ges. 85. 8. p. 8074-8088 (1902).

⁸⁾ A. Bertholm, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 1554-1558 (1901).

^{.. 9)} M. Salkowski, Zz. analyt. Chem. 9. p. 465 (1862).

¹⁰⁾ Nozek, p. 148.

¹¹⁾ B. J. Stockyls, Bar, chem. Ges. S. p. 585 (1872).

¹²⁾ R. Heyrang und St. von Kostanecki, Ber. cham. Ges. 85. 8. p. 2887-2801 (1902).

Chrysanilin fluor. wie zuerst A. W. Hofmann faud, in Aether gelbgrün, das Nitrat bei Zusatz von Ammoniak in Aether hellgrün, ebenso in Schwefelsäure. Vergl. auch p. 1016, § 703 (Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmittelu).

Ohrysanilinchlorid (Phosphin) fluor. in Wasser grün,") nur schwach in Alcohol.")

Chrysanilinnitrat fluor. nach Hagenbach 1) in Aether mit Alcoholzusatz stark hellgrün. Säurezusatz zerstört die Fluorescenz. Das Fluorescenzspectrum hat nur ein Band, das bei 680 beginnt, deutlich wird bei 864, gleichmässig intensiv ist von 615 bis 536; es reicht bis 470, schwach bis 464. Die Erregung beginnt schwach bei 526, deutlich bei 504, ist gleichmässig stark von 450 bis 894, hört auf bei 358. Der feste Körper fluor. nicht.

Chrysanthranol fluor. in Alcalien grun. 5)

Ohrysarobin fluor, in Alcohol bei Zusatz von Elsessig intensiv blau. 9

Chrysarobintetracetyl fluor. in Alcohol mit Eisessig schön blau. 7

Chrysatropasaure - 4-Oxy-5-methoxy-cumarol.

Ohrysazol - a-Dioxyanthracen fluor. in Alcohol intensiv blau. 8)

Chrysen fluor. fest, gelöst und dampfförmig. Für die Fluorescenz des Dampfes vergl. p. 918, der feste Körper und die Lösung fluoresciren violett. Nach Morton besitzt Chrysen fest 4, gelöst 5 Fluor.-Banden, die in verschiedenen Lösungsmitteln etwas verschieden liegen.

	1	9	8	4	5
Feat	620	670	580	406	_
in Chloroform	805	567	524	488	450
in Bensel	600	556	510	488	448
in Terpentin	598	550	909	475	444
in Anther	587	544	810	478	445

Ohrysenin fluor, nach Phipson 10) roth, ist nach Morton 11) mit Chrysen identisch.

Chryseudien — Kohlenwasserstoff, der in Alcohol blau fluor. 11) Chrysin — 1.3-Dioxyflavon.

1) H. von Tappelner und A. Jodibauer, Buch p. 14.

4) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 84 (1872).

6) H. Schrebsdorff, Bor. cham. Gos. 85, 8, p. 2080-2981 (1902).

8) O. Liebermann, Ber. chem. Ges. 1L p. 1810-1018 (1878).

¹⁾ A. W. Hofmann, Ber. chem. Ges. 2. p. 578-881 (1860).

⁵⁾ J. Fománeck, Zeltschr. für Ferbenindustrie 5. p. 142-109 (1908).

⁶⁾ C. Liobermann und P. Seidler, Ber. chem. Ges. 11. p. 1608-1000 (1878).

⁷⁾ C. Liebermann und P. Seidler, Ber. chem. Ges. 11. p. 1608-1010 (1878).

⁹⁾ H. Morton, Chem. News. 2L. p. 85—88, 45—40 (1875) — Hlor auch mehrore. Abbildungen. — Chem. News. 26, p. 199—201 (1872). — Pogg. Ann. 155, p. 551—570 (1875).

T. L. Phipson, Chem. News. 80. p. 69-70 (1875).
 H. Morton, Chem. News. 81. p. 85-86, 45-46 (1875).

¹²⁾ J. H. Gladstone und A. Tribe, Ber. cham. Ges. 15. p. 859 (1882).

Chrysochinon ist nach Prunier der fluorescirende Bestandtell des Petroleums.')

Chrysogen, soll nach Morton eine Verunreinigung im Anthracen sein, die dessen continuirlichem Fluor. Spectrum vier Banden im Roth, Orangegelb und im Grün (2) überlagert. Die Lösung in Benzol fluor.; ebenso der feste Körper. In der Lösung sind jedoch alle Banden nach dem violetten Ende des Spectrums verschoben, sie liegen bei 622, 580, 584, 500. Der Körper soll nach Morton von Chrysen verschieden sein.?)

Chrysolin fluor, in verschiedenen Lösungsmitteln. Siehe § 703.

Chrysophanshure fluor, in 0.01 % alcal, wässriger Lösung im Eisenfunkenlicht blaugrün. 2)

a-Cinamenyl-a-naphtochinolin fluor, in organischen Mitteln blau, in Sauren grun.

Cinchonin, 0.02 gr + 20 com absol. Alcohol fluor. blau.

Cinchonidingulfat fluor, in Chloroform grun. 9)

Cinchoninsulfat fluor. blau. 7)

Cinnamolmetatoluylendiamin fluor, schwach in Alcohol. 9)

Citraconfluorescein, das Na-Salz fluor. in Wasser stark grün, das Kaliumsalz gleichfalls. 9)

Citrazinsaure fluor, in Alcalien blau, 10)

Citron ella 51 - Oel aus Andropogon nardus L. fluor: grünlichgrau. 11)

Clavaria fennica enthalt einen roth fluor, Farbstoff, Siehe p. 80.

Codein fluor, in Alcohol schwach blan (0,1 gr in 20 ccm), 13)

Corulin fluor, in Aether, Eisessig und Alcohol gelbgrün. 13)

Colchicum autummnale liefert Samen, deren alcoholischer Extract nach Brewster grün fluor. 19

Collema plicatile enthalt ein granatroth fluor. Farbstoffgemisch. Siehe p. 89. β-Collidinjodathylat fluor. in Alcohol schwach orrangeroth, stärker bei Zusatz von Eisessig. (b)

¹⁾ J. Prunier, Ann. chim. phys. (5) 17. p. 5-02 (1886).

²⁾ H. Morton, Chem. News. 26. p. 129 (1872). — Pogg. Ann. 148. p. 292 (1878). — ib. 188. p. 881—870 (1878).

³⁾ H. von Tappeiner und A. Jedlbauer, Buch, p. 70.

⁴⁾ F. Dobner und Peters, Ber. chem. Ges. 23. p. 1288 (1800).

⁵⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 248-256 (1895).

⁶⁾ O. Hesse, Ber. chem. Ges. 19. p. 425-426 (1879) - | b. 11. p. 1162-1165 (1878)

⁷⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 248-256 (1808).

⁸⁾ H. Schiff and A. Vanni, Lleb. Ann. 263. p. 815 (1889).

⁰⁾ J. T. Hawitt, Journ. chem. Soc. 68. p. 677-684 (1808).

¹⁰⁾ A. Behrmann und A. W. Hofmann, Bar. chem. Ges. 17. p. 2681-2609 (1884).

¹¹⁾ J. Gladstone, Journ. chem. Soc. (4) 10. p. 7 (1872).

¹²⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. (4) 68. p. 248-256 (1898).

¹³⁾ A. Baeyer, Ber. chem. Gcs. 4, p. 555-558 (1871).

¹⁴⁾ D. Brewster, Pogg. Ann. 78. p. 581 (1848).

¹⁵⁾ Noack, p. 58.

Colloturin — Alcaloid aus Symplocus racemosa Roxb. fluor. in Salzsaure und Schwefelsaure blauviolett.)

Conchinin fluor. in Mineralsauren blau wie Chininsulfat, in Chloroform nach langerem Stehen grün. 2)

Conchiningulfat fluor, gelöst gran. 3)

Congoroth siehe & 429,

Conyrin fluor. unverdunnt blau.[4]

Corund siehe p. 829.

Cotarminature fluor, in Wasser intensiv roth. b)

Cotarnin (salzsaures) fluor. blass grünblau (0,1 gr. in 20 com Alcohol).)

Crossopterin — Alcaloid aus Crossopteryx Kotschyana (Noack p. 117).

Der wässrige Rindenauszug fluor. blau, besonders bei Ammoniakzusatz. 1)

Crotonyolhomonicotins Lurelacton, Essigester des — fluor. in Lösung blau.

Cumachinolin fluor. unverdunnt blau. 9)

Cumarin - Cumarol. 10)

Oumarol - Cumarin fluor, schwach in Lösung. 11)

Cumarophenazin fluor, in Alcohol schwach blaulich. Auch das Methylat fluor, blaulich, 17)

o-Cumarsaure fluor. in Ammoniak hellgrun, in Kalilauge grun. 12)

Cumenylamidophenanthrol fluor, in concentrirter Schwefelsaure gelblichgrun. 14)

a-Oumyl-&&-dimethylfulgid, die Iso-Form des — fluor. in Ohloroform blau. Siehe Fulgide.

Curcumin, die in der Curcumatinctur enthaltene Substanz ist zuerst von Stokes auf Fluorescenz untersucht worden. Hagenbach 19) findet au einem alcoholischen Auszuge der Wurzel von Curcuma longa L. intensiv gelbgrüne Fluorescenz, deren Spectrum schwach bei 669, deutlich bei 647 beginnt, ein schwächeres erstes Maximum bei 614, ein wenig ausgeprägtes Minimum bei 576, ein zweites stärkeres Maximum bei 494 hat und bei

¹⁾ O. Hesso, Ber, chem. Ges. 11, p. 983 (1879).

²⁾ J. Stenhouse, Lieb, Ann. 129, p. 15-27 (1868).

⁸⁾ O. Hesse, Ber. chem. Ges. 12. p. 425-426 (1879).

⁴⁾ B. Schaer, Bor. chem. Ges. 9. p. 1314 (1878).

^{.5)} A. W. Hofmann, Ber. chem. Ges. 17. p. 825-835 (1884).

⁶⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 63, p. 243-250 (1808).

⁷⁾ O. Hesse, Ber. cham. Gen. 11, p. 1540-1549 (1878).

⁸⁾ W. Königs, Ber. cham. Ges. 84. S. p. 4886-4842 (1901).

⁹⁾ O. Widmann, Ber. chem. Gos. 19. p. 255-268 (1886).

¹⁰⁾ Siahe such p. 1027.

¹¹⁾ H. Kunse-Krause, Ber. chem. Ges. 31, 1, p. 1189-1198 (1899).

¹²⁾ L. Marchlewski und J. Bosnowski, Ber. chem. Ges. 34. 1. p. 1108-1112 (1001-

¹⁸⁾ E. Pischer, Ber. chem. Gea. 14. p. 478-480 (1881).

¹⁴⁾ F. Japp und R. Willcock, Ber. chem. Ges. 14. p. 1596 (1891).

¹⁵⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 264-255 (1872).

480 endigt. Die Erregung beginnt bei 534 schwach, stärker bei 512; ein undentliches Maximum liegt bei 478; von da ab nimmt die Fluorescenz gauz laugsam ab, ist noch ziemlich stark bis 300 und noch zu sehen bis 360. Auch der feste Farbstoff sowie gefärbtes Papier fluoresciren. Die krystallisirte Substanz fluor. nach Daube¹) unter dem Mikroscop intensiv biau. Vergl. auch p. 1010 § 703 (Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmittelu).

Cyanin fluor, in sehr verdünnter Lösung schwach kupferroth, bei Anregung mit Eisenfunkenlicht nach H. Lehmann') im Bereich 440 bis 350 Stark') findet in Alcohol in 0.05% Concentration im Lichte einer Quarz-Quecksilberlampe Fluor, im Bereich 400—365 mit einem Maximum bei 400. Vergl. auch p. 1027.

Cyanit siehe p. 1051.

Cyannaphtalin fluor. unverdunt grun. 4)

Cyanophyll slehe p. 53.

Cyclops Bure (Substanz aus Cyclopia Vogelli) fluor. in Auszügen grünlichgelb. 9)

D

Daphnetin - Dioxycumarin - 3.4-Dioxycumarol.

Datura stramonium, der alcoholische Extract wurde zuerst von Brewster (siehe p. 850), Stokes, Osann, Greiss u. a. untersucht. Hagenbach findet, dass das Spectrum des Fluorescenzlichtes für alcoholische und ätherische Lösung identisch ist mit demjenigen des Phtalstureamids. Bei Zusatz von NH, zeigt sich jedoch ein Unterschied. Es tritt dann eine grüngelbe Fluorescenz auf, die zwei Maxima besitzt: Beginn schwach bei 667, stark 648, Maximum bei 615, Minimum bei 577, Maximum 542 Ende 509. Die Erregung beginnt schwach bei 534, nimmt zu mit undeutlichem Maximum bei 474, hört auf bei 389. 9

Dehydroacetylrosacetophenon - 3-oxy-\$-methylchromon.

Dehydrocholalsaure fluor, in concentrirter Schwefelsaure. 7

De hydrofichtelit fluor, gelöst gelbgrun oder blauvlolett. 5)

Dehydrothiotoluidin fluor, in Lösungen blauviolett.

Descryisoanthraflavinsture fluor, intensiv grünblau in concentrirter

¹⁾ F. W. Danbe, Ber. cham. Ges. 8. p. 600-615 (1870).

²⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch L p. 21.

²⁾ J. Stark, Physic. Za. S. p. 240-250 (1907).

⁴⁾ A. W. Hofmann, Bor. chem. Ges. 1. p. 88-43 (1868).

b) A. H. Church, Za. f. Chem. 18. p. 442-448 (1888).

⁶⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 239-241 (1872).

⁷⁾ O. Hammarsten, Ber. cham. Ges. 14. p. 71-76 (1881).

⁸⁾ E. Bamberger, Ber. chem. Ges. 22. p. 685-687 (1889).

⁰⁾ Kauffmann, Buch p. 75.

- Schwefelsaure, Alcalien und Ammoniak. Das Diacetylderivat fluor. in Alcohol blau. 1)
- a-Desylen-v-methyl-v-phenyl-fulgid fluor. in Chloroform schwach grun. Siehe Fulgide.
- Diacetyl-3-amido- β -methylumbelliferon fluor, in alcalischer Liaung blau. 3)
- 2.4-Discetamino-9-phenylacridin fluor. in Schwefelsaure schon grun.')
- 2.6-Diacetaminophenylnaphtophenazoniumchlorid fluor, in heissem Alcohol ziegelroth.4)
- Diacetylapochinin, die Ester des fluor. in verdünnter Schwefelsture blan.
- Discetylchrysanilin fluor. in Alcohol blau. 9
- Discetyldi-p-aminotriphenylcarbinol fluor. in Lösung rosafarben.)
- Discetylresorcinanthrachinon finor. in Essignaure und Alcohol grünlich. 6)
- 2.3'-Diathoxyflavanon fluor. in verduntem Alcohol blaulich.
- 2.3'-Diathoxyflavon fluor. in conc. Schwefelsdure grunlich. 10)
- 2.2'-Diathoxyflavon fluor. in Schwefelsaure grun.11)
- 2.4'-Diathoxyflavon fluor, in conc. Schwefelsaure schon grun.19)
- 3.2'-Diathoxyflavon fluor, in Schwefelsaure hellblau, 13)
- 2.4'-Diathoxy-3'-methoxyflavanon fluor. in Alcohol sehr schwach grunlich.1')
- 2.4'-Diathoxy-8'-methoxyflavon fluor, in Alcohol blau.16)
- 2-(2'.4'- Diathoxyphenyl)-4-anhydromethyl-7-acetoxy-(1.4-benzo-pyranol) fluor. in Schwefelsaure gran. 18)
- 2.(2'.4'-Diathoxyphenyl)-4-anhydromethyl-6.7-dioxy-[1.4-benzo-pyranol], Hydrochloride des fluor. in Schwefelsture stark dunkelgrün, Sulfat des fluor. in Elsessig und Schwefelsture schön grün, Basudes fluor. schön dunkelgrün. 17)
 - 1) H. Römer und M. Schwarzer, Ber, chem, Ges. 15. p. 1040-1045 (1882).
 - 2) H. you Pechmann und J. Obermiller, Bor. ohem. Ges. 84. 1. p. 600-674 (1001)
 - 8) F. Ullmann und J. Broido, Ber, chem. Ges. 89, 1. p. 850-860 (1906).
- F. Kehrmann, F. Bademacher and O. Feder, Ber. chem. Ges. 31. p. 3076-3087 (1898).
 - 5) O. Hesse, Lieb. Ann. 205. p. 814—357 (1880).
 - 6) R. Anschütz, Ber. chem. Gez. 17. p. 488-487 (1884).
 - 7) A. Baeyer und V. Villiger, Bor. chem. Gos. 87. 2. p. 2548-2880 (1904).
 - 8) W. Scharwin and Kusnersof, Bor. chem. Ges. 86, 2. p. 2020-2025.
 - 9) J. Blumstein und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 88. p. 1478-1494 (1990).
 - J. Blumstein und St. von Kostanschl, Ber. ahem. Gas. 88. 2. p. 1478—1484 (1900).
 - 11) St. von Kostanecki und A. Selfart, Ber. chem. Gen. 38. 2. p. 2500-2514 (1000).
 - 12) St. von Kostanocki und S. Oderfeld, Ber. chem. Ges. 89. 2. p. 1920-1980 (1899).
 - 18) St von Kostanecki und B. von Salis, Ber. chem. Ges. 82, 1, p. 1050-1054 (1899).
 - 14) St von Kostanecki und Th. Schmidt, Bar. cham. Gas. 88. 1. p. 820-880 (1900).
 - 15) St. von Kostanecki and Th. Schmidt, Ber. chem. Ges. 88. 1. p. 820-880 (1900).
 - 16) C. Bulow and C. Sautermeister, Ber. chem. Ges. 87. 1. p. 354-368 (1904).
 - 17) C. Bülow und C. Sautermeister, Bor. chem. Gen. 87, 4, p. 4715-4798 (1904).

2-(2'.4'-Diathoxyphenyl)-4-anhydromethyl-7-oxy-(1.4-benzopyra-nol) fluor. in Eisessig und conc. Schwefelsäure grün.

Diathylasculetin fluor. in Aether, Alcohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff stark blau. 2.

8-Diathyl-amino-acridin fluor, in Aether und Benzol grun, 9

Diathyl-m-amidophenol liefert mit Benzoylchlorid erhitzt Farbharze, die in Alcohol brann fluor.

Diathyl-anilinazylin fluor, krystallisirt blau.

Diathyl-fluorescein fluor, in Alcohol und Aether intensiv gelb. 9

Diathyl-homorhodamin, das Chlorhydrat des - fluor, in Alcohol gelb. 1)

Diathyl-homorhodaminchlorid fluor, in Alcohol orangegelb. 8)

Diathylnaphtylaminsulfosaure, das Bariumsalz finor in Wasser stark blaugrin.

Diamant siehe p. 830.

3.6-Diamido-2.7-dimethylacridin fluor. in Schwefelsaure grun. 10)

Diamidodimethylphenylacridin, das Chlorhydrat fluor. in Alcohol grun. 11)

Di-o-diamidodiphenyl fluor, in Alcohol blau. 12)

2.7-Diamidofluoran fluor, in kalter (nicht in warmer) Schwefelsaure gelb. (*)

Diamidomethylphenazinchlorid (Toluylenroth) fluor, in Alcohol gelbgrün, das Sulfat ebenso. 14)

Diamidophenazinchlorid fluor. in Wasser feurig roth. 18)

p-Diamidophenyl fluor. in Alcohol blau. 16)

o-Diamidostilben fluor. in Alcohol violettblau. 17)

p-Diamidoterephtals&ure&ther fluor. in Alcohol und Aether goldgelb. 18)

3.6-Disminosoridon fluor, in Alcohol blanviolett, in Sauren gran. 19)

3'.7 - Diamino-1.2-naphtacridin fluor. in Alcohol gran. 20)

2) W. Will, Ber. chem. Ges. 16. p. p. 2100-2110 (1888).

3) F. Ullmann und O. Raesner, Bor. ohem. Ges. 85. S. p. 2670-2692 (1902).

4) J. Blehringer, Journ. pract. Chem. 189. 217-258 (1800).

5) Noack, p. 118.

6) A. Bacyer, Lieb. Ann, 181, p. 1-74 (1876).

7) E. Roelting und K. Dalewonski, Bor. chem. Ges. 88. 5. p. 8516-3527 (1905).

8) J. Formaneck, Zeitzehr. für Farbenindustrio 5, p. 142-169 (1900).

. 0) Smith, Journ. chem. Soc. 41. p. 180 (1886).

10) C. Hasse, Ber. chem. Ges. 36. 1. p. 588-500 (1903).

11) R. Meyar und R. Gross, Ber. chem Gos. 89. 2. p. 2352-2871 (1809).

12) H. Strasser and G. Schults, Liob. Ann. 210. p. 101-195 (1681).

13) B. Meyer und L. Briedland, Bor. chem. Ges. 81. 2. p. 1780-1745 (1898).

14) A. Bernthsen und H. Schweitzer, Lieb. Ann. 286. p. 552-350 (1880).

15) H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch p. 15.

16) G. Schultz und H. Strasser, Ber. chem. Ges. 14. p. 012-614 (1881).

17) H. Bischoff, Chem. Bor. 21. p. 2078 (1888).

18) A. Bernthsen und H. Osann, Ber. chem. Ges. 19, p. 481 (1880).

19) B. Schonff, Ber, chem. Ges. 27. p. 2819 (1894).

20) O. Baesner und J. Gucorguleff, Bor. chem. Ges. 89. 2. p. 2458-2447 (1906).

¹⁾ C. Bülow and C. Santermeister, Ber. chem. Gos. 87. p. 854-308 (1904).

- 6.10-Diamino-naphtophenazin fluor, in Benzol sehr schwach. 1)
- 3.8"-Diamino-2.7-naphtylendiacridin fluor, in Alcohol grün, in Eisessig und Pyridin gelbgrün; das 3'.3"-Diamino- etc. fluor, in Schwefelsaure schön blaugrün; beim Verdünnen mit Wasser verschwindet die Fluorescenz.3)
- Diaminophenazin fluor. in Alcohol. 3)
- 2.3-Diaminophenazin fluor. in Lösungen grüngelb.)
- Diaminophenonaphtoxazoniumohlorid fluor. in Alcohol roth, ebenso sein Dimethyl- und Diathyl-Derivat (Nilblau) sowie das Tetramethylderivat (Neumethylenblau 2 G), ebenso das Di- und Tetraalkylderivat. 6)
- 3.6-Diamino-phenoxazonium, das Nitrat des und das Chlorid des fluor, sehr stark, besonders in Alcohol.
- 2.4-Diamino-9-phenylacridin fluor. In Aether und Benzol grün, in Schwefelszure hellgrün. Verdünnen mit Wasser zerstört die Fluorescenz. Das Nitrat des fluor. in Wasser und Alcohol schwach grün. 7)
- 2.7-Diamino-9-phenyl-acridin fluor, in Alcohol schon grun. 6)
- 8.12-Diamino-phenyl-naphtophenazonium chlorid fluor. in Alcohol schwach ziegelroth (siehe auch: Rosinduline).)
- Diaminophenyltolylmethan fluor, in festem Zustande braun. 10)
- Diaminopyromellithsaureester fluor, gelüst gelbroth. 11)
- o-o'-Diaminostilben fluor, gelöst violett. 12)
- Diaminoterephtalsaureester fluor, gelöst grün bis gelb. 12)
- , 9.10-Diamylen-anthracenbihydrür fluor, in allen organischen Ebsungsmitteln blau. 14)
 - Dianilino-diphenylfluorindin fluor, in ammoniakalischer, alcoholischer und atherischer Lösung ausserst intensiv zinnoberroth, in Schwefelsaure roth. 15)
 - Dianisalaceton fluor, in Schwefelsaure roth. 18)

¹⁾ F. Kehrmann und E. Misslin, Ber. chom. Ges. 34, 1, p. 1224-1288 (1901).

²⁾ C. Bacaner, Bor. chem. Ges. 89. 8. p. 2650-2058 (1900).

⁵⁾ J. Formanek, Zeitschr. für Ferbenindustrie 5. p. 142-100 (1900).

^{· 4)} B. Nietski und O. Ernst, Ber. chem. Gos. 28, p. 1854 (1800). — R. Nietski, ib. 28, p. 2972 (1895). — Kauffmann, Buch p. 60.

b) J. Formanek, Zeitschr. für Ferbanindustrie. 5. p. 142-160 (1006).

⁶⁾ F. Kohrmann und A. Saager. Ber. chem. Ges. 86, 1. p. 475-484 (1908).

⁷⁾ F. Ullmann und J. Broido, Bar. cham, Ges. 89. 1, p. 850-809 (1906).

⁸⁾ F. Ullmann and H. W. Ernst, Ber, chem. Ges. 89. 1. p. 208-810 (1000).

⁸⁾ F. Kehrmann und P. Nuosch, Ber. chem. Ges. 84. 2 p. 8009-8104 (1901).

¹⁰⁾ H. Klinger, Ber. chem. Ges. 10. p. 941-946 (1888).

¹¹⁾ J. M. Nef, Lieb. Ann. 287. p. 26 (1887).

¹²⁾ J. Thiele and Dimroth, Bar. chem. Ges. 28. p. 1412 (1895). — O. A. Bischoff, Bar. chem. Ges. 28. p. 1070 (188). — Kauffmann, Buch p. 48.

¹³⁾ A. Basyor, Ber. chem. Ges. 89, p. 480 (1885).

¹⁴⁾ E. Jungermann, Ber. chem. Ges. 36. 2, p. 2886-2878 (1905).

¹⁵⁾ E. Jungermann, Bar. chem. Ges. 38. 8, p. 2808-2878 (1005).

¹⁶⁾ F. Kehrmann und B. Guggenheim, Bor. chem. Ges. 84, 1. p. 1217-1224 (1901).

Dianisalketon fluor, in Elsessig roth.

Dianthracen siehe p. 1027.

1.2.1'.2'-Dinaphtaeridin fluor. in Alcohol blau, in Benzol stark dunkelgrün, in Schwefelsäure blaugrün.')

Diszoresorufin fluor. in alcalischem Alcohol ziunoberroth²), ebenso das Aethylderivat,³) Lubarsch⁴) findet an ammoniakalischer wässriger Lösung eine Fluorescenzbande 676 bis 572 mit Maximum bei 606. Alle drei Absorptionsbezirke aind fluorescenzfähig.⁵)

Diazoresorzin fluor, in Alcalien braun. 5)

Dibenzalacetonketochlorid fluor. in Schwefelsaure blauroth. 7)

Dibenzalanthracen fluor. in Chloroform blan. 5)

Dibenzalcyclopentan liefert mit Ammoniak Verbindungen, die stark blau oder grün fluor. (5)

Dibenzoylbernsteinsture, das Dilecton der — fluor. in heissem Alcohol intensiv blauviolett. 10)

a-Dibenzylcarbonsaure-anhydrid fluor. in festem Zustande dunkel-grün. 11)

Dibenzyltoluol fluor, unverdinnt und gelöst in Alcohol, Aether, Chloroform und Benzol. (2)

Dibiphenylenpyron fluor, in verdannten Lösungen zart blau. 17)

Dibromanthracen fluor, in Alcohol, Aether, Schwafelkohlenstoff und Benzol. 14)

Dibromanthracendisalfosaure fluor. in wassiger Lösung.18)

Dibromazorenorcinbromhydrat fluor, in Alcohol braunroth. 19)

Dibromdinitrofluorescein, Alcalisalze des — fluor. in Wasser sehr schwach, in Alcohol schwach. 17)

Dibromdioxyfluorescein fluor. in Natriumacetat schwach grün. Alcalien zerstören die Fluorescenz, 16) der Aether des — fluor. in Alcohol stark grün. 16)

- 1) A. Bayer und V. Villiger, Ber. cham. Ges. 85, 1. p. 1180-1201 (1902).
- 2) F. Strane und O. Ecker, Ber. chem. Gos. 89. 8. p. 2977-3000 (1906).
- F. Ullmann und A. Fodvadjin, Ber. chem. Ges. 86. 1. p. 1027—1031 (1905).
 H. Brunner und Ch. Krämer, Ber. chem. Ges. 17. p. 1847—1800 (1889).
- b) P. Weselsky, Lieb, Ann. 169, p. 278-202 (1872).
- 5) O. Lubarsch, Pogg. Ann. 158, p. 420-440 (1874)
- 7) P. Woselsky, Lich. Ann. 189. p. 278-202 (1872).
- 8) F. Straus and O. Eckor, Bar. chem. Gos. 89. 3, p. 2077-3004 (1900).

9) Ourt Montsel, Ber. chem. Ges. 86. 2. p. 1490-1506 (1903).

10) A. Bacyer und W. H. Porkin, Her. chem. Ges. 17, p. 59-50 (1884).

11) O. L. Reimor, Ber. chem. Ges. 14. p. 1802-1807 (1881).

- 12) E. Weber und Th. Zincke, Ber. chem. Ges. 7. p. 1184-1457 (1874).
- 18) R. Moyer und O. Spongler, Ber. cham. (tes. 88. 1. p. 950-958 (1905).
- 14) C. Llobormann, Ber. chem. Ges. 18, p. 918-917 (1880).
- 15) C. Llebermann, Bor, chem. Gos. 8. p. 859 (1870).
- 16) H. Brunner und Oh, Krämer, Der. chem, Ges. 17. p. 1847—1808 (1884)

17) R. Moyer, Fostschrift p. 181.

- 18) J. Thiole and C. Jaeger, Ber. chem, Ges. 34, 2, p. 2617-2620 (1901).
- 19) N. Osorowitz, Bar. chem. Ges. 86. 1. 1076-1084 (1903).

Dibrom-dioxy-pentanthren fluor, in alcalischen Lüsungen, ')

Dibromdioxyphtalimid fluor, in wassriger alcoholischer Lasung schön grün. 7)

Dibromfluorescein fluor. in alcalischer Lösung schwach grün, 3) die Alcalisalze des — fluor. in Wasser schwach, in Alcohol stark, 4) dus Na-Salz fluor. in Wasser stark gelblichgrün. 5)

Dibromoxypyridin fluor, in Sodalösung intensiv gran, 9)

Dibutyloctohydrophenanthrolin fluor, in Alcohol stark gran, 1)

Dichinolin fluor, in concentrirter Schwefelsaure blau. 8)

a-Dichinolinjod methylaulfat fluor. in Wasser intensiv blauviolett.

Dichloranthracen fluor. (wie zuerst Gräbe und Liebermann bemerkten¹⁰), in Benzol stark, in Alcohol und Aether schwächer blau, ebenso in festem Zustande. Hagenbach¹¹) fludet im Fluorescenzspectrum der alcoholischen Lösung sechs Banden: Beglun des Spectrums schwach bei 670, deutlich bei 638, Max. I 596, Min. I 560, Max. II 525, Min. II 510, Max. III 488, Min. III 474, Max. IV 455, Min. IV 440, Max. V 480, Min. V 420, Max. VI 408, Ende 400. Die Erregung beginnt bei 416 mit einem Maximum bei 397 und erstreckt sich bis 380. Von den Banden des Fluorescenzspectrums ist I die stärkste, II, III, IV, V sind schwächer und unter eich gleich, viel schwächer ist VI.

Dichloranthracendisulfosaure fluor, ebenso wie die Salze der — in Wasser intensiv blau. 19

Dichloranthracendisulfosaures-Na fluor. lebhaft violett. In 0.01% wäszriger Lösung ist Eisenfunkenlicht im Bereich 500 bis 380 wirksam.)

Di-p-chlorcinnamenyl-dichlor-methan fluor, in Schwefelsaure stark blutroth, 14)

Dichlordioxyphtalimid fluor, in wassrig alcoholischer Lüsung schön grün. 10)

Dichlor-diphenyl-fluorindin fluor, in Alcohol roth.

¹⁾ C. Liebermann und Th. Lanser, Ber. ahom. Ges. 84. p. 1545-1558 (1901).

²⁾ J. Thiele und Fr. Gunther, Lieb. Ann. 844. p. 45-00 (1990).

⁵⁾ A. Baoyer, Ber. chem. Ges. 9. p. 1280-1289 (1876).

⁴⁾ B. Moyer, Festschrift p. 181.

b) H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch, p. 7.

⁶⁾ W. Königs und R. Geigy, Ber. chem. Ges. 17. p. 580-505 (1884).

⁷⁾ H. Schiff und A. Vanni, Lieb. Ann. 258. p. 819-858 (1989).

⁸⁾ W. Roser, Ber. chem. Ges. 17. p. 1817-1820 (1884).

⁹⁾ R. Ostermayer and W. Henrichsen, Ber. chem. Gos. 17. p. 2444-2448 (1884).

¹⁰⁾ C. Grabe und C. Liebermann, Lieb. Ann. Suppl. 7. p. 257-822 (1860).

¹¹⁾ E Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 885 (1882).

¹²⁾ O. Grabe and C. Liebermann, Ber. chem. Ges. B. p. 086-687 (1870).

¹⁶⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch p. 14, p. 60.

¹⁴⁾ F. Strans und O. Ecker, Ber. chem. Gos. 39, B. p. 2977-8000 (1906).

¹⁵⁾ J. Thiele und Fr. Gunther, Lieb, Ann. 847. p. 45-60 (1900).

¹⁶⁾ F. Kehrmann und B. Guggenheim, Ber. chem. Ges. 84. 1, p. 1217-1224 (1901).

- Dichlorfluorescein (im Phtalsäurerest subst.), das Na-Salz fluor. in Wasser stark gelblichgrün. 1)
- p-Dichlor-ketochlorid fluor, in Schwefelsture blutroth.
- a-Dichlorpyren fluor, in Schwefelkohlenstoff, Aether, Benzel, Chloroform, Benzin, Essignther und heissem Eisessig grün, in heissem Alcohol blau, in concentrirter Schwefelsture intensiv veilchenblau.
- Dichlortetrabromfluorescein, Alcalisalze des fluor. in Wasser schwach, in Alcohol stark. 4) Nach von Tappeiner und Jodlbauer 5) fluor. das Na-Salz in Wasser gelbgrün (Cl im Phtalsaurerest, Br in den Resorcinresten substituirt).
- Dichlortetrabromfluoresceinsthylester, Na-Salz fluor. in Wasser goldgelb. 9
- Dichlortetrajodfluorescein, Alcalisalze des fluor. sehr schwach in Alcohol, nicht in Wasser. 7) Nach von Tappeiner und Jodlbauer 8) fluor. das Na-Salz in Wasser moosgrün (Cl im Phtalsaurerest, Br in den Resorduresten substituirt).
- Dichroine fluor, in Lösungen. 9)
- Dichromatinsaure (Bougarel) siehe § 15, p. 31.
- Dicinnamenyl-chlor-carbinol-anhydrid fluor, in Schwefelsaure braunroth. 10)
- Diconchinin fluor, in schwefelsaurer Lösung wie Chinin.11)
- Dicyanhydrochinon fluor, in alcalischer Lösung grün.13)
- o-Dicyanhydrochinon inor in Wasser schwach blau, bei Zusatz von Leitungswasser himmelblan, von Säuren schwach violett, in Alcalien, auch in Soda sehr stark grün.¹³)
- Dicyanhydrochinondimethyläther fluor, stark violett in Alcoholen und Eisessig, schwächer violett in Aceton und Benzol, in Acther sehr schwach violett. 14)
- Dicyannaphtalin fluor. in Alcohol und Acther grungelb. 1)

¹⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch p. 7.

²⁾ F. Straus and O. Ecker, Ber. chem. (tos. 39. 5. p. 2077-8000 (1900).

G. Goldschmiedt und Wogscheider, Ber. Wien. Akad. 87. 2. p. 066(1878).
 Ber. chem. Ges. 6. p. 1501—1500 (1878).

⁴⁾ R. Mayor, Festschrift, p. 181.

⁵⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch, p. 9.

⁶⁾ H. von Tappoiner and'A. Jodibanor, Buch, p. 12.

⁷⁾ B. Meyer, Fostschrift, p. 181.

⁸⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch p. 10.

⁹⁾ H. Brunner und P. Chruit, Bar. chem. Ges. 21. p. 240-255 (1888).

¹⁰⁾ F. Straus und O. Ecker, Ber. chem. Ges. 89. 8. p. 2077-8008 (1900).

¹¹⁾ O. Hesso, Ber. chem. Got. 10, p. 2152-2162 (1877).

¹²⁾ J. Thiele und Fr. Ganther, Lieb. Ann. 847. p. 45-06 (1906).

¹⁸⁾ J. Thiele und J. Meisenheimer, Ber. chem. Gen. 88. 1. p. 075-070 (1901).

¹⁴⁾ H. Kaufimann, Lieb. Ann. 844. p. 80-77. (1906).

¹⁵⁾ L. Darmstädter und H. Wichelbans, Lieb. Ann. 159. p. 807-811 (1889).

Dicyanoxyhydrochinon fluor. in Alcohol nicht, wohl aber in alcohol, wässriger Lösung schwach blan.

Dicyanpyren fluor, in den gewöhnlichen Lösungsmitteln stark grün. 2)

Didym, das Chlorur und Sulfat fluor. gelöst dunkelblau in dem Lichte eines Od-Funkens, wenn Yb-haltig grünblau. 3)

Didymglas fluor. in Sonneulicht oder in elektrischem Lichte hellroth mit messbarer Dauer. Das Spectrum besitzt vier Maxima bei 650—610 555—500, 485—470, 455—430, die durch die Absorption des Glases entstehen sollen. Das Spectrum besteht aus dem im Grün gelegenen Fluorescenzlicht des gewöhnlichen Glases plus dem Fluorescenzlicht des Didymsilicates. Dieses wird durch gelbe Strahlen aus der Gegend der D-Linion augeregt.

α-δ-Difuryl-fulgid fluor, in Chloroform grun. Siehe Fulgide.

Dihydroanthracencarbonsaure fluor, fest und in den gewöhnlichen Lösungsmitteln blau.

Dihydrochinoxaline fluor, in organischen Lösungsmitteln. 9

Dihydrocollidinearbonsaurediathylester fluor. in kaltem Eisessig, nicht in warmem oder in anderen Lösungsmitteln. 7

Dihydro-a-naphtinolin fluor, in organischen Mitteln und Säuren grünlich.

Dihydrophenanthridin fluor. in Alcohol und Aether blau.")

Dihydroxylchinin fluor, in salpetersaurer Lösung blau, 19

Dihydrotolualloxasin fluor. in Ammoniak, Wasser, Alcalien und Soda grünlichblau. 11)

Disopropylanthracen fluor. in Aether, Chloroform und Benzol grün. 12) Dijodfluorescein (in den Resordnresten subst.) das Na-Salz fluor. in Wasser moosgrün. 13)

p-Dijodketochlorid fluor. in Schwefelsaure grun. 4)

Diketohydrochinazolin fluor, ebenso wie seine 3-Alkyl- und 3-Phenylderivate in alcalischem Alcohol blau bis violett. 13)

¹⁾ J. Thiele und Fr. Gunther, Lieb. Ann. 847. p. 45-60 (1908).

Guldo Goldschmisd und Wogscheider, Monatshefte für Chemie 4. p. 237—261.
 Noack, p. 82.

⁸⁾ J. L. Sorot, Arch. so. phys. nat. (8) 4. p. 201-294 (1680).

⁴⁾ B. Lommel, Wiedem. Ann. 94. p. 288-202 (1885)

⁵⁾ E. Börnstein, Ber. ahem. Ges. 16. p. 2000-2615 (1818).

⁶⁾ O. Flacher, Ber. cham. Ges. 21. p. 710-728 (1891).

⁷⁾ H. Kauffmann, Ber. chem. Ges. 87. p. 2941-2946 (1904).

⁸⁾ A. Beissert, Ber. chem. Gos. 27, p. 2257 (1804).

⁹⁾ A. Pictet und H. Ankersmit, Lieb. Ann. 266. p. 151 (1801).

¹⁰⁾ Noack, p. 119. - Kerner, Chem. Centralbl. 1800, p. 075

¹¹⁾ O. Rühling, Ber. chem. Ges. 89. 2. p. 1650-1658 (1899).

¹³⁾ Errera, Gass. chim. Ital. 14, p. 280 (1896).

¹⁸⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbauer Buch, p. 7.

¹⁵⁾ F. Strans und O. Roker, Ber, chem. Gen. 89, 3, p. 2077-8006 (1906).

¹⁵⁾ H. Kauffmann, Ber. chem. Ges. 86. p. 1062 (1903). — Buch p. 28.

- p-Diketomethylentetracarbonsaureathylester, Phenazin des iluor in Alcohol, Aether und Schwefelkohlenstoff schwech blau.')
- 1.2-Diketopentamethylen-3.5-dicarbonsaureester, Phenarin des fluor. in Chloroform schön grün.)
- 1.4-Dimethoxy-acetophenon fluor. in Aethyl- und Methylalcohol nicht sahr stark violett, in Isobntylalcohol stark violett, in Benzylalcohol stark blau. Erwärnen schwächt die Fluorescenz.
- 1.3-Dimethoxy-3'-aethoxyflavon fluor, in conc. Schwefelsaure schwach grünlich.4)
- 2.3-Dimethoxy-anthracen fluor, in alcoholischer Lösung schön blau.
- 2.5-Dimethoxybenzal-indandion fluor. fest ziegelroth (Blauscheibe), gelöst'in Ligroin grün, in Aether und Benzol gelbgrün, in Chloroform grünstichig gelb, in Benzoesäureester gelb, in Aceton und i-Butylalcohol rothstichig gelb, in Aethylalcohol und Eisessig gelbroth.
- 2.5-Dimethoxy-benzaldehyd fluor, in Lösungen. 1)
- 2.5-Dimethoxy-1'-benxylstilben fluor. in Alcoholen, Eisessig, Aceton, Chloroform, Aether und Benzel violett oder blau.
- 2.5-Dimethoxy-7'-cyanstilben fluor. fest, ähnlich wie Bariumplatincyanür oder Urankaliumsulfat grünlichgelb. Lösungen fluoreschen mässig stark blan, in Ligroin und Aether mehr violett, in Alcohol grünlich.
- 2.6 Dimethoxydesoxybenzoin (Phenylacetylhydrochinondimethyläther) fluor. in i-Butylalcohol violettatichig blau, in Benzylalcohol schwächer und blau, in Methylalcohol sehr schwach blau, nicht in Benzol, Aether, Chloroform, Aceton und Eisessig. 10)
- 4.2'-Dimethoxy-diphenylamin-2-carbonsture fluor, in warmer Schwefelsture grun. 11)
- p-p'-Dimethoxydiphenylbutadien fluor, krystallisirt violett. 13)
- Dimethoxycosin Tetrabromdimethoxyfluorescoin,
- 2.3'-Dimethoxyflavanon fluor, in Alcohol blaulich. 19)
- 2.4'-Dimethoxyflavanon fluor. In Alcohol blaulich.14)
 - i) J. M. Nef, Ber. chem. Ges. 17. p. 510-520 (1880).
 - 2) W. Diockmann, Bar. ahem. Ges. 85, p. 8201-8217 (1902).
 - 8) H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chom. Gos. 88. p. 789-708 (1905).
 - 4) St. you Kostanocki and J. Stouermanu, Ber. chem. Gos. 84. p. 100--112 (1901).
 - b) K. Lagodsinski, Lieb. Ann. 849. p. 00-111 (1908).
 - 6) H. Kauffmann, Ber. chem. Ges. 40. p. 2841-2852 (1907).
 - 7) H. Kauffmann, Bor. ohom. Ges. 40, p. 2841-2852 (1907).
 - 9) H. Kauffmann, Lieb. Ann. 844. p. 80-70 (1000).
 - 9) H. Kauffmann, Ber. chem. Ges. 40, p. 2841-2882 (1907).
 - 10) H. Kauffmann, Lieb. Ann. 844. p. 80-77 (1906).
 - 11) F. Ullmann und H. Kipper, Ber. chem. Ges. 38, 2. p. 2120-2125 (1905).
 - 12) H. von Pachmann und Hanke, Bor. chem. Ges. 84. p. 801 (1001).
 - 13) Bt. von Kostanecki and A. Ottmann, Ber. aben. Ges. 67. 1. p. 057—900 (1904).
 - 14) St. von Kostanceki und M. I. Stoppani, Bar. cham. Ges. 87, 1, p. 781-784 (1904)

- 8'.4'-Dimethoxy-flavon fluor, in alcohol. Lösung intensiv violett. 1)
- 1.3-Dimethoxy-flavonol fluor, in Schwefelsaure granlich. 2)
- 8.2'-Dimethoxy-flavonol fluor. in Schwefelsaure hellblan. 3)
- 2.4'-Dimethoxy-flavonol fluor, in Schwefelsaure stark gran, in Alcohol blaulich.4)
- 3.3'-Dimethoxy-flavonol fluor, in Schwefelsaure schwach heligram.
- 3.4'-Dimethoxy-flavonol fluor, in Schwefelsaure intensiv hellgrun.
- Dimethoxyfluorescein fluor, in Wasser und Alcalien massig stark.
- 2.5-Dimethoxy-1'-methopropenylbenzol fluor. in Alcoholen schwach violett.5)
- 2.5-Dimethoxy-1'-methovinylbenzol fluor, in Alcohol blan, 0)
- 2.4-Dimethoxy-1'-methylstilben fluor, in Lösungen. 19)
- 2.5-Dimethoxy-7-methylstilben fluor. schwach grünlich, in Athylnicohol violett. 11)
- 3'.4'-Dimethoxy-a-naphtoflavonol fluor. in Schwefelsaure grun, das Acetyl des — in Alcohol bläulich. 15)
- 3.4'-Dimethoxy-1-oxyflavon fluor, in Schwefelsaure grunlich. 18)
- 3.4-Dimethoxy-phenanthren-8.9-dicarbonsaure fluor. in Eisessig stark gran. 4)
- α -(m-p-dimethoxyphenyl)- $\delta\delta$ -dimethylfulgid fluor, in Chloroform schön grün. Siehe Fulgide. (6)
- 1.3-Dimethoxy-piperonalbromoumaron fluor, in einem Pyridin-Alcoholgemisch grün. (*)
- 0-o'- und p-p'-Dimethoxystilben fluor, gelüst blau.17).
- 2.5-Dimethoxy-zimmtsaure fluor, nach Schnellis) grun, nach Kauff-
- 1) J. Beratoin, C. Fraschina und St. von Kostanocki, Bar. chom. Ges. 88. 2. p. 2177-2182 (1005).
- 2) St. von Kostanecki, V. Lampe und J. Tambor, Ber. chem. (ics. 87. 2. p. 2808-2806 (1904).
- 8) St. von Kostanecki und A. von Ssisgier, Ber. chom Ges. 87. 4. p. 4155—4158 (1904).
 - 4) St. von Kostenecki und M. L. Stoppani, Ber. chem. Ges. 87. 1. p. 781-784 (1904).
 - b) St. von Kostanecki und A. Widmer, Ber. chem. Ges. 87, 4, p. 4150 -4161 (1904).
 - K. Zuppen und St. von Koatanecki, Ber. chem Gez. 97. 4. p. 4101—4108 (1904).
 A. Friedl, Ch. Weismann, Max Wyler, J. chem. Soc. 91. p. 1584—1580 (1907).
 - 6) H. Kauffmann, Bor. chem. Ges. 40. p. 2841-2862 (1007).
 - 9) Kauffmann, Buch, p. 43.
 - 10) H. Kauffmann und A. Belsawonger, Ber. chem. Ges. 38. p. 780-708 (1905).
 - 11) H. Kauffmann, Ber. chem. Gos. 40. p. 2341-2352 (1905).
 - 17) P. Bigler und St. von Kostanecki, Ber. cham. Gcs. 89. 8. p. 4054-4087 (1900).
- J. Czajkowski, St. von Kostanocki und J. Tambor, Ber. chem. Gen. 89. 2. p. 2420—2424 (1900).
 - 14) B. Pacherr, Ber. chem. Ges. 89. 8. p. 8100-8124 (1900).
 - 15) St. von Kostanocki und J. Tambor, Bar. chem. Gos. 82. 2. p. 2200-2200 (1800).
- 16) Kapp, Ber. cham. Ges. 25. p. 602 (1892). Elbs, J. pract. Cham. (2), 47. p. 68 (1896). Kauffmann, Buch, p. 43.
 - 17) H. Kauffmann, Ber, cham. Ges. 40. p. 2841-2852 (1907).
 - 18) H. Schnoll, Bor. chem. Gos. 17, p. 1887 (1884).

mann') in Aether violett, in Ligroin violett, in Benzol, Benzinsäureester, Chloroform, Aceton blauviolett, in Alcohol himmelblau, in Eisessig blaugrän, fest bläulichgrün (Blauscheibe), Zusatz von Natronlange verschiebt in Alcohol die Farbe nach violett.

- Dimethyl-acetamido-naphtacridinium-methylsulfat fluor.in Schwefelsture stark. 7)
- 2'.10-Dimethyl-3'-acctamino-9-phenyl-1.2-naphtacridin-chloritr fluor. in Wasser und in Alcohol grün, das — Nitrat in Schwefelsäure grün. 3)
- 2.7-Dimethylacridin fluor. in Alcohol, Benzol, Pyridin grün, in Schwefelsäure leuchtend grün, in verdünnten Säuren bläulichgrün, in nach Ullmann!) in Alcohol schwach blau, in Ligroin grün, das Nitrat in Alcohol grün.
- Dimethylasculetin fluor, in Aether und alcalischer Lösung blau.
- β-Dimethylamido-a-brom-β-methylam arin fluor. in Eisessig, Alcohol, Chloroform etc. grünlich. 7)
- p-Dimethylamido-8-methylcumarilsaure fluor, in Alcalien blau, 8)
- p-Dimethylamido-β-methylamarin fluor, in den meisten Lösungsmitteln, besonders Aether stark blau, in cone. Salzsaure schwich kupterroth. 9)
- Dimethylamidomethylphenauin fluor. in Alcohol gelbroth, in Ohloroform grun, in Aether goldgelb. (*)
- 2'.10-Dimethyl-3'-amido-1.2-naphtaeridiniumnitrat fluoreseirt in Schwefelsäure grün.11)
- 2.7-Dimethyl-6-aminoacridin fluor. in Alcohol leuchtend grün, das Acetylderivat in Elsessig grün. (*)
- Dimethylaminodiphenylchinoxalin fluor. in Alcohol grünlichgelb, in Benzol rein grün. (2)
- Dimethylamino-methylaziminobenzol fluor. in organischen Lösungsmitteln, ausgenommen Ligroin, vellchenblau.
- β-Dimethylamino-β-methylcumarin fluor, in neutraler und alcalischer.
 Lösung blau.
 - 1) F. Ullmann, und E. Naef, Ber. chem. Ges. 38. 2. p. 2470-2475 (1900).
- 2) F. Ullmann, N. A. Racowitza und M. Rozenband, Bor. chem. Gos. 85, 1. p. 817-825 (1902).
 - 8) O. Hanse, Bar. chem. Gen. 86. 1. p. 588-500 (1908).
 - 4) F. Ullmann, Ber. chem. Ges. 88. 1. p. 1017-1027 (1008).
 - b) W. Will, Bar. chem. Ges. 16. p. 2105-2100 (1885).
 - 0) H. von Pochmann und M. Schaal, Bor. chem. Ges. 89. 8. p. 8090 3009 (1899).
 - 7) H, von Pachmann und M. Schaal, Ber. chom. Ges. 89. 8. p. 3890-8000 (1900).
 - 8) H. von Pochmann und M. Schaal, Bor. chem. Ges. 82. 8 p. 3600-8000 (1809).
 - 9) A. Bornthsen und H. Schwoitzer, Ideb. Ann. 286, p. 882-850 (1880). 10) F. Ullmann und E. Naef, Ber. chem. Ges. 86, 2, p. 2470-2475 (1900).
 - 11) H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chem. Ges. 37. p. 2012-2617. (1904).
 - 12) J. Pinnow and Koch, Ber. chem. Ges. 80. p. 2855 (1807). Kauffmann, Buch, p. 75
 - 18) H. von Pechmann und M. Schaal, Ber. cham. Gos. 89. p. 8090 (1890).

- 8'-Dimethylamino'-10'-methyl-naphtacridiniumchlorid fluorescut in Alcohol grun.')
- 3'-Dimethyl-amino-1.2-naphtacridin fluor. in Schwefelsture und kaltem Alcohol grün, in Aether und Benzol blaugrün; das Chlorhydrat des fluor. in Alcohol grün. 2)
- Dimethylaminophenoaminonaphtoxazoniumchlorid fluor. in Alcohol stark roth. 3)
- 8'-Dimethylamino-9-phenyl-1.2-naphtacridin fluorescirt in Alcohol leuchtend grün, das Ohlorhydrat in Alcohol grün.4)
- Dimethylaminotoluaminophenoxazoniumchlorid fluor, roth, ")
- 2.3 Dimethyl-4-anhydromethyl-6.7 dioxy-[1.4-benzopyranol] fluor. in Aethyl-Methylalcohol, Aceton, Ohloroform schwach, nicht in Eisessig. 9
- 2.3-Dimethyl-4-anhydromethyl-7-oxy-[1.4-benzopyranol] fluor. in Schwefelsture blanviolett.7
- Dimethylanthracen fluor. in Krystallform blauviolett. Siehe auch p. 1027. ")
- Dimethylanthramin fluor. in Alcohol grun. 9
- Dimethylanthrarufin fluor, intensiv in concentrirter Schwefelshure. 10)
- Dimethylaposafranin, Chlorid des fluor. in Alcohol stark feuerroth, nicht in Wasser; das Acetylderivat fluor. in Alcohol schwach ziegelroth. [1] Dimethylcyanjodid fluor. in Alcohol und Wasser roth. [2]
- 2.7-Dimethyl-3.6-diacetamino-acridin fluor, in conc. Schwefelshure
- blaugrun. 12)
 2.7-Dimethyl-3.6-diacetoxyacridin fluor, als Chlorhydrat in Alcohol und Eisessig. 14)
- Dimethyldiamidotoluphenazinchlorid (Toluylenroth, Neutralroth) fluor. in wässriger Lösung schwach orangegelb. 12)
- 2.7-Dimethyl-3.6-diaminoacridin fluor. in Alcohol und Schwefelslure

¹⁾ F. Ullmann und A. Marié, Ber. chem. Ges. 48. 8. p. 4807-4822 (1901).

²⁾ F. Ullmann und A. Marlé, Bar. chem. Ges. 49. 8, p. 4807-4822 (1901).

⁸⁾ J. Formanek, Zeitschr. für Farbenindustrie 5. p. 162-169 (1006).

⁴⁾ F. Ullmann und M. Rosenband, B. Mühlhausen, E. Gretter, Ber. cham. Ges. 85. 1. p. 826-840 (1902).

⁵⁾ J. Formanek, Zultschrift für Farbenindustrie 5. p. 142-100 (1900).

⁶⁾ C. Bülow und J. Deiglmayr, Ber. cham. Ges. 37. 3. p. 1701-1800 (1904).

⁷⁾ C. Bülow und J. Deigimayr, Ber. chem. Ges. 37. 2, p. 1791-1800 (1904).

⁸⁾ A. van Dorp, Ber. cham. Gea. 5. p. 074-677 (1872).

⁹⁾ A. Bollert, Ber. chem. Ges. 16. p. 1655-1642 (1888).

¹⁰⁾ St. von Kostanecki und H. von Niementowsky, Ber. chem. Gen. 18. p. 285—257 (1885).

¹¹⁾ F. Kehrmann und A. Wetter, Ber. chem. Ges. 81, 1. p. 900-977 (1898).

¹²⁾ Nozok p. 60.

¹³⁾ F. Ullmann und A. Marié, Ber. chem. Ges. 84. 3 p. 4807-4822 (1901).

¹⁴⁾ F. Ullmann und R. Fitzenkam, Ber. chem. Ges. 38. 4. p. 3787-3796 (1905).

¹⁵⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch, p. 15.

- stark blaugrun, das Chlorhydrat des fluor, in heissem Wasser und Alcohol grun. 1)
- Dimethyldiaminophenoxazoniumchlorid fluor. in Alcohol stärker als Dimethyldiaminotoloxazoniumchlorid, mit rother Farbe. 7
- 2.7-Dimethyl-3.6-dioxy-acridin fluor, in Alcalien schwach grün, in Alcohol, Eisessig, Schwefelsture grün; das Mononatriumsalz fluor, grün, besonders in Alcohol. 3)
- Dimethyldioxy-igouthindiphtalid fluor, in Alcohol orange.4)
- Dimethylfluorindin (Tolufluorindin) fluor. roth, seine Salze violett.)
- Dimethylgentisinsaure (Dimethylhydrochinonearbonsaure) fluor. in Eisessig, Alcoholen und Wasser stark violett, Zusatz von Alcallen zur wässrigen Lüsung schwächt die Fluorescenz.
- Dimethylgentisinsänre, Athylester der fluor in Alcoholen und Eisessig kräftig, in anderen Lösungsmitteln schwächer violett.")
- Dimethylgentisins aureamid fluor. in Alcoholen, Eisessig und Wasser stark violett, nicht in anderen Lösungsmitteln. 8)
- Dimethylgentisinsture-2.5-dimethoxyphenylamid fluor, im Gegensatze zum Dimethylgentisinstureamid ulcht.*)
- Dimethylgentisinsaurenitril (Monocyanhydrochinondimethylather) fluor. in Alcoholen oder in Elsessig schwach violett, in Aceton, Chloroform oder Aether sehr schwach, in Benzol unmerklich. 10)
- Dimethylhomorhodamin fluor, in Alcohol schwächer als Triathylrhodamin, 11)
- Dimethylhydrochinoncarbonsaure Dimethylgentisinsaure. 19)
- Dimethylhydrochinondisulfosture, das Ba-Salz fluor. in Wasser violett. 18)
- C-N-Dimethyl-5.6-imidazolonnaphtophonazin fluor. in Aether schwach grim. (4)
- Dimethyl-leukothionin fluor, in Alcohol blauroth. 18)
- Dimethylnaphteurhodin fluor, in Alcohol blauroth, in Benzol gelbgrun, in warmem i-Butylalcohol gelblich, in kaltem röthlich. Vergl. § 704, p. 1010. 19)
 - 1) F. Ullmann und A. Marid, Bar. cham. Ges. 84. 8. p. 4807-4822 (1001).
 - 2) J. Formanck, Zeitschr. für Furbenindustrio 5. p. 142-169 (1906).
 - 8) F. Ullmann and R. Fitzenkam, Ber. chem. Ges. 88. 4. p. 8787-\$196 (1005).
 - 4) O. Liebermann und H. Voswinskel, Ber. chem. Ges. 87. 3. 3344-3348 (1904).
 - 5) R. Niotzki und J. Sighossowicz, Bar. chem. Ges. 84. 3. p. 5727-5782 (1901).
 - 6) H. Kauffmann, Lieb. Ann. 344 p. 80-77 (1900).
 - 7) H. Kaulfmann, Lieb. Ann. 844. p. 30-77 (1900).
 - 8) H. Kanffmann, Lieb. Ann. 838. p. 30-77 (1906).
 - 9) H. Kauffmann, Ideb. Ann. 844. p. 80-77 (1900).
 - 10) H. Kanffmann, Lieb. Ann. 344 p. 80-77 (1906).
 - 11) J. Formanek, Zeitschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-169 (1006).
 - 12) H. Kauffmann, Lich. Ann, 844. p. 30-77 (1900).
 - 18) A. Kariof, Ber. chem. Ges. 18. p. 1673-1677 (1680).
 - 14) F. Kehrmann und F. Zimmerli, Ber. chem. 61. 2, p. 2405-2412 (1808).
 - 15) B. Gnehm und F. Kaufler, Ber. abem. Ges. 89. 1. p. 1010 1020 (1906).
 - 15) H. Kauffmann und A. Beisswonger, Ber. chem. Ges. 87. p. 2019-2617 (1904).

- α-Dimethylnaphtylamin fluor, petroleumähnlich. 1)
- Dimethyl- α -naph tylamin und Dimethyl- β -naphtylamin fluor, in Alcohol blauviolett, in Benzol nicht sichtbar.²)
- Dimethyl-\$\beta\$-naphtylamin-8-sulfosaure fluor, stark blau in Alcohol und Wasser.\$)
- Dimethylorthotoluthioninchlorid fluor, stärker in Alcohol als Dimethylmetatoluthioninchlorid. 4)
- α-(Dimethyl-oxyphenyl)-δδ-diphenyl-fulgid finor. als Allo- und Iso-Form in Chloroform sehr schwach grün resp. stark blangrün. Sielle Fulgide.
- 4'.4"-Dimethyl-phenacylidenflaven fluor. in conc. Schwefelsunc grün. b)
 Dimethylphenylacridin fluor. in Methyl-, Aethyl- und Amylalcohol bläulich, in Schwefelsunc stark grün, das Chlorhydrat nach Ammoniakausatz in Wasser violett, in Chloroform grün, das Sulfat in Wasser und
 Alcoholen intensiv grün. 9
- Dimethylphenylmethan fluor. unverdünnt und mit Aether gewischt violett.
- α - α -Dimethyl- δ -phenyl- δ -methylfulgid, primäres und Allo-fluoresciren in Chloroform schwach blau. Siehe Fulgide.
- 1.7-Dimethylphenylxanthon fluor, in Schwefelsaure grun.8)
- Dimethylpyrrol fluor, gelöst schwach violett. 9
- Dimethyltetrahydrophenanthrolin fluor, in Alcohol grun. 19)
- Dimethylthionin fluor. in Alcohol roth, das Chlorid in Wasser rothbraun. 11)
- Dimethylthionolin Methylenviolett fluor. in Alcohol, Chloroform und Aether braunroth. 19)
- α-β-Dimethylumbelliferon fluor, in Alcalien und Schwefelsaure blau.¹³)
 1.2.2'.1'-Dinaphtacridin fluor, in Alcohol stark blau, in Elsessig blau, in Benzol blauviolett, in Schwefelsaure blaugrün, das Nitrat in Alcohol grün.¹⁴)
- Dinaphtacridon fluor. in Methylalcohol and conc. Schwefelsaure gran. 1)

¹⁾ E. Bamberger and H. Hellwig, Ber. chem. Ges. 22. p. 1811-1817 (1889).

²⁾ H. Kauffmann und A. Beisswonger, Ber. cham. Ges. 87. p. 2012-2017 (1004).

⁸⁾ C. Smith, Journ. chem. Soc. 89. 2. Trans. p. 1505—1512 (1890).

⁴⁾ J. Formanek, Zeitschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-109 (1000).

b) W. Feneratein und St. von Kostanocki, Ber. cham Ges. 81. 1. p. 705 - 710 (1808).

⁶⁾ R. Moyer und R. Gross, Bor. chem. Ges. 32. 2. p. 2852-2371 (1899).

⁷⁾ J. Weller, Ber. chem. Ges. 7. p 1181-1189 (1874).

⁸⁾ W. Fenerstein und A. Lipp, Ber. chem. Gea. 85. 8. p. 8252-8264 (1902).

⁹⁾ A. Pistet und Oreplaux, Bor. chem. Ges. 28. p. 1904 (1895).

¹⁰⁾ H. Schiff und A. Vanui, Lieb. Ann. 258. p. 515 (1889).

¹¹⁾ A. Berntheen und A. Goske, Ber. chem. Ges. 20, p. 924-934 (1887).

¹²⁾ A. Bernthsen, Lieb. Ann. 280. p. 78-211 (1885).

¹⁸⁾ H. von Pechmann und C. Duisberg, Ber. chem. Ges. 16. p. 2110-2228 (1888).

¹⁴⁾ F. Ullmann und A. Fetvadjin, Bar. chem. Ges. 86. 1, p. 1027-1081 (1008).

¹⁵⁾ R. Mohlau, Ber, chem. Gea. 28. p. 8098 (1895).

- Dinaphtoaposafranin, das m-Aethyl-derivat fluor. in Wasser und Alcohol, besonders in Alcohol intensiv feuerroth.
- Dinaphtophenylaposafranin, das m-Asthyl-derivat fluor. in Alcohol intensiv fenerroth. 2)
- Dinaphtoresorufin fluor. in organischen Mitteln fenerroth, das Acetylderivat gelb. 7)
- Dinaphtoxanthen fluor, in Schwofelsaure gelbgrun.
- y-Dinaphtoxanthon fluor, in warmer Schwefelsaure, night in kalter. 9
- α-α-Dinaphtyl fluor, in Alcohol nach Korn blau, nach Julius grün.
- β - β -Dinaphtyl fluor, fest schwach blau, gelöst in heissem Benzol und in Schwefelkohlenstoff blau.⁸)
- αα-Dinaphtylathan (symm.) fluor. in Alcohol grünblau, geschwolzen moosgrün.")
- Dinaphtylather flaor. in Chloroform, Eisessig, Alcohol und Aether meergran. 19) β-Dinaphtylamin fluor. in heissem Alcohol, Eisessig und Benzol intensiv blau. 11)
- β-Dinaphtylenoxyd fluor, fest schwach grünlich. 13)
- α -Dinaphtylentetrasulfonshure fluor, in Wusser blan, schwächer fluor, die β -Sture. 13)
- a-Dinaphtyloxyd, der Aether des fluor. In Alcohol, Elsessig, Benzol und Aether schwach blau. (4)
- Dinitronaph tylamin fluor, blaulich in ammoniakalisch-alcoholischer Lösung. 11)
- Dinitrothiophen fluor, in alcalischem Alcohol blauviolett.19)
- Dicenanthyliden-toluylendiamin fluor, in Alcohol schwach grün. 17)
 Dicenanthyliden-toluylendiamin fluor, in Alcohol schwach grün. 17)
- Dioxyamidoanthrachinonsulfosaure fluor, in alcoholischer Lösung. 18) α-Dioxyanthracen Chrysazol.

¹⁾ O. Fischer und E. Happ, Ber. chem. Ges. 81. 2. p. 2485-2480 (1898).

²⁾ O. Flacher und E. Hepp, Ber. chem. Gen. 81, 2 p. 2485-2489 (1898).

⁸⁾ F. Kohrmann, Bor. chem. Gos. 29. p. 2817 (1800), 28. p. 887 (1808).

⁴⁾ R. Wolff, Ber. chem. Ges. 28. p. 84-87 (1898).

⁵⁾ E. Strohbach, Bor. chem. Ges. 34. 5. p. 4180-4140 (1901).

⁰⁾ O. Korn, Bor. chem. Ges. 17. p. 3019-8026 (1884).

⁷⁾ P. Julius, Ber. chem. Ges. 19. p. 2540-2552 (1880).

⁸⁾ O. Bmith, Journ. cham. Sec. 47. p. 104 (1870).

E. Bamberger und F. Ohnttaway, Lieb. Ann. 284. p. 52-90 (1804).

⁹⁾ E. Bamberger und W. Ledter, Bar. chem. Ges. 21. p. 51-50 (1888).

¹⁰⁾ A. Olaus und O. Vols, Ber. chem. Ges. 19. p. 5454-5102 (1885).

¹¹⁾ V. Mors und W. Weith, Ber. chem. Gos. 14. p. 187-202 (1881).

¹²⁾ A. P. Dianin, Bor. chem. Gos. 8. p. 108 (1875), 15. p. 1194 (1882).

¹⁸⁾ O. Knocht und Unscitig, Lieb. Aun. 209. p. 184. (1880.

¹⁴⁾ V. Mors and W. Weith, Ber. chem. Ges. 14. p. 187-202 (1881).

¹⁵⁾ K. Scheid, Ber. cham. Gas. 84. 2. p. 1815-1818 (1901).

^{16).} V. Moyer and O. Stadler, Ber. cham. Ges. 17. p. 2778-2780 (1884).

¹⁷⁾ H. Schiff und A. Vanni, Lieb. Ann. 140. p. 97, 159. p. 84, 250. p. 810--858 (1889).

¹⁸⁾ J. Lifschatz, Bar. cham Ges. 17. p. 801-000 (1884).

- \$-Dioxyanthracen Anthrarufol fluor, in Alcohol intensiv blau. 1)
- 2.3-Dioxyanthracen fluor. in verdunntem Alcohol rothlich blan. 3)

Dioxyanthranol fluor, in Alcalien grun.")

- 2.3-Dioxy-anthranol fluor, schwach grun in Alcalien und Ammoniak.4)
- 2.4-Dioxybenzal-malonitrit fluor. in Alcohol, Eisessig und Schwefelsaure stark grün, in Natronlauge schwach blau.

Dioxycumarin fluor, in alcalischer Lösung blau. 9

- 3.4-Dioxy-cumarol (Daphnetin), das Na-Salz fluor. blau in Alcohol und Alcalien. 7
- 4.5-Dioxy-cumarol (Aesculetin), das Na-Salz fluor. blau in Alcohol und Alcalien.
- 9.10-Dioxy-9.10-diamyl-anthracenbihydrür fluor, in Lösungen blau.") Dioxydiketonaphto-dihydropyrazol fluor, in allen Lösungsmitteln grüngelb, in Schwefelsäure braungelb. 12)
- 1.3-Dioxyflavon Chrysin,
- 2:2'-Dioxyflavon fluor. in Schwefelsaure grün.11)
- 2.3'-Dioxyflavon fluor. in Schwefelsaure sehr schwach grünlich. 19)
- 3.3'-Dioxyflavon fluor. in Schwefelsture blau.13)
- 2.4'-Dioxyflavon fluor, in conc. Schwefelsaure schwach grünlich, in Natronlange grünlich galb. 14)
- 8.4'-Dioxyflavon fluor, in Schwefelsaure intensiv blau. 13)
- Dioxyflavonol fluor, in Schwefelsaure schön blaulich, 18)
- 2.4'-Dioxyflavonol fluor. in Natronlauge grunlich. 17)
- 3.3'-Dioxy-flavonol fluor. in Schwefelsture schwach blüulich grün, in Natronlauge schwach grünlich.4)

2) K. Lagodzinski, Ideb. Ann. 349, p. 00-111 (1005).

¹⁾ C. Liebermann, Ber. chom. Ges. 11. p. 1510-1518 (1878).

⁸⁾ H. Bohrebsdorff, Ber. chem. Gos. 35. 3, p. 2930-2031 (1902).

⁴⁾ F. Hayduck, Ber. chem. Ges. 86. 2. 2980-2980 (1908).

⁵⁾ W. Walter, Ber. chem. Ges. 85. 2. p. 1820-1821 (1902).

⁶⁾ Const. Zwenger, Lieb. Ann. 115, p. 1-18 (1860).

⁷⁾ H. Kunze-Krauso, Bor. chem. Ges. 81. I. p. 1189-1108 (1808).

⁸⁾ H. Kunze-Krause, Ber. chem. Ges. 81. 1. p. 1180-1105 (1898).

⁹⁾ H. Jungermann, Bar. chem. Ges. 88. 5. p. 2808-2878 (1905).

¹⁰⁾ H. von Peehmann und E. Seel, Ber. chem. Ges. 82, 2, p. 2292-2000 (1800).

St. von Kostanecki und A. Solfart, Ber. chem. Ges. 88, 2500—2504 (1900).
 J. Blumenstein und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 88, 2, p. 1478—

¹²⁾ J. Blumenstein und Bt. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 1478-1484 (1900).

¹⁸⁾ B. von Harpe und St. von Kostancoki, Ber. chem. Ges. 88. 1. p. 822-815 (1900).

St. von Kostanecki und S. Oderfold, Ber. chem Ges. 82. 2, p. 1920—1980 (1890).
 St. von Kostanecki und F. W. Otius, Ber. chem. Ges. 82. 1, p. 821—525 (1890).

¹⁶⁾ St. von Kostanecki, V. Lampe und J. Tambor, Ber. chem. Ges. 87. 2. p. 2803-2806 (1904):

¹⁷⁾ St. von Kostanecki und M. L. Stoppani, Ber. chem. Ges. 87. p. 781-784 (1904).

¹⁸⁾ St. von Kostanecki und A. Widmer, Ber. chem. Ges. 87. 4. p. 4159-4161 (1904).

- 8.2'-Dioxy-flavonol fluor, in Schwefelsäure stark hellblau, in verdünnter Natronlauge stark hellgrün.')
- 3.4'-Dioxy-flavonol fluor, in Schwefelsaure blangrün, in verdünnter Natronlauge grün. 7
- Dioxyfluorescein fluor. in Alkohol stark gelbgrun nicht in Alcalien. 3)
- Dioxyfluorescein, Ammoniumsalz des fluor stark in Wasser mit dunkelgrüner Farbe, nicht in Alcalien. 9)
- 1.5-Dioxyhydroanthranol fluor. in Alcalien stark grun.)
- 6.7-Dioxylsochinolinmethylenather fluor. in verdannten Sauren gran.
- Dioxynaphtacenchinon (Isoathindiphtalid) fluor. stark in Schwefel-aunre. 7)
- Dioxyn aphtacenchinon-sulfosäure fluor, in Schwefelsäure und Borsäure intensiv grüngelb. 9
- a-Dioxynaphtalin fluor. in Aether blaulich, in Ammoniak mit Wasserzu-. satz smaragdgrun.")
- 2.6-Dioxynaphtalia fluor, in Natronlange intensiv blau.10)
- 2.7-Dioxy-naphtalin, der Monomethyläther¹¹) des fluor, in Schwefelsaure blaugrün, ebense der Dimethyläther.¹³)
- 8'.4'-Dioxy-a-naphtoflavonolmethylenather fluor, in Alcohol blau, in Schwefelsaure sehr schwach gran. 12)
- 8'-4'-Dioxy-a-naphtoflavonol fluor. in Schwefelsture grun. 4)
- Dioxytoluol mit Phtalsaure-Anhydrid geschmolzen fluor. in Natroniauge gran. 15).
- p-Dioxyphenylenphtalid Chinizarin.
- Dioxyphtalimiddiacetat fluor, in Sodaldsung grun. 19
- Dioxyphtalaaure fluor, in alkalischer Lösung tief gelb.17)
- Dioxy-tetramethylrosamin-sulfosaure fluor, namentlich in Essigsaure,

¹⁾ St. von Kostanocki und A. von Salagier, Bor. chom. Ges. 39. 4. p. 4155-4158 (1904).

²⁾ K. Zuppen und St. von Kostanschi, Ber. chem. Ges. 37. 4. p. 4161-4168 (1904).

⁸⁾ C. Liebermann, Ber. chom. Gos. B4. 2. p. 2299-2808 (1001)

⁴⁾ J. Thiele und C. Jacger, Ber. chem. Gos. 84. 2, p. 2817-2020 (1901).

⁵⁾ H. Pleus, Ber. cham. Ges. 35. S. p. 2028-2000 (1902).

⁰⁾ P. Fritsch, Lieb. Ann. 286. p. 1-26 (1895). - Kauffmann, Buch, p. 04.

⁷⁾ W. Stadler, Ber, chem. Ges. 85, 4, p. 8057-8004 (1902).

Ohr. Doichlor und Ch. Weismann, Ber. chem. Ges. 88. i. p. 719-718 (1905).

⁸⁾ Chr. Deichler und Ch. Weismann, Bor. chem. Ges. 86. 1. p. 719-718 (1908).

⁹⁾ Clève, Bull. soc. chim. (2) 24. p. 506 (1880).

¹⁰⁾ Kauffmann, Buch p 40.

¹¹⁾ H. Bünzly und H. Docker, Ber. chem. Ges. 88. 8, p. 8208 - 8278 (1905).

¹²⁾ H. Kauffmann, Ber. chem. Ges. 35, p. 1421 (1902).

¹⁸⁾ St. von Kostanekl, Bor. chem. Gos. 31. 1. p. 705-710 (1898).

¹⁴⁾ P. Bigler und St. von Kostenecki, Bor. cham. Ges. 89. 8. p. 4084-4987 (1906).

¹⁵⁾ O. Ullmann, Bar. chem. Gas. 17. p. 1957-1908 (1884).

¹⁶⁾ J. Thiele und Fr. Gunther, Lieb. Ann. 847. p. 45-60 (1900).

¹⁷⁾ J. Thiele und Fr. Gunther, Lieb. Ann. 347. p. 44-00 (1900).

lenchtend grün. Beim Kochen mit stürkeren Alcalien entsteht Oel, das himmelblau fluorescirt, wahrscheinlich das Carbinol des -- ')

Dioxynyitinsaure fluor, in Wasser blau. 1)

- 3.6-Dioxyxanthon fluor in Alcalien intensiv violett, in Schwefelsaure schwach blan. 0.02 gr in 50 cam Alcohol, angeregt mit Hg-Quarzlampe liefern ein Fluorescenzband zwischen 3000 und 4700 mit Maximum bei 4200. 1)
 - 3.6-Dioxyxanthondiacetat fluor. in concentr. Schwefelsaure und verdünnten Alcalien.
 - 2.4-Diphenyl-7-acetoxy-[1.4-benzoacetopyranol] fluor. in conc.

 Schwefelsaure grün, ebenso die Monoacetylverbindung. 9

Diphenylacetylenmethylurein fluor, in Alcohol violett. 7

Diphenylathan fluor, unverdannt blau.

Diphenylamin fluor. uach Hagenbach in Alcohol schmutzig grün; das Spectrum zeigt drei Maxima bei 607, 511, 464, von denen das zweite das stärkste ist. Die Erregung beginnt bei 543, hat bei 527 ein schwaches und bei 447 ein starkes Maximum, nimmt dann allmählich nach dem Ultraviolett hin ab. 9

Diphenylamin-Blau fluor, lavendelfarbig in verdünnter wässriger Läsung. 10) p-Diphenylbenzol fluor, in Lösungen blau. 11)

Diphenylbenzofuran fluor. in Benzel grin. 13)

2.4-Diphenyl-7-benzoyloxy-[1.4-benzobenzoylpyranol] fluor. in conc. Schwefelsaure grün. 13)

Diphenylbutadien fluor. fest und in Lösungen intensiv violett. 14)

β-Diphenylcarbazol fluor. in Eisessig, Aether, warmem Benzol und beaonders in Alcohol intensiv blauviolett. 19)

Diphenylchinoxalin fluor, in Alcohol stark grun. 15)

Diphenyldihydrochinoxalin fluor, in Aether und Benzol stark gelbgrün, wenn die Phenyle durch Furylgruppen ersetzt werden. 17)

2) E. Jacobsen, Lieb. Ann. 195. p. 265-292 (1878).

4) J. Stark und R. Meyer, Physic. Zs. 8, p. 250-255 (1907).

7) R. Anschütz und Müller, Lieb. Ann. 284, p. 55 (1895).

11) Kauffmann, Buch p. 7. 12) Kauffmann, Buch, p. 25.

Ohr. Ris, Ber. chem. Ges. 19. p. 2240—2246 (1886).
 J. Formánek, Zeitschr. für Farbenindustrie 5. p. 142—109 (1906).

¹⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 86. 2. p. 2918-2029 (1908).

³⁾ R. Meyer und A. Conzetti, Ber. cham. Gez. 89. 3. p. 2103-2108 (1000).

B. Heyer and A. Conzetti, Ber. chem. Gos. 88. 2. p. 2108—2108 (1809).
 J. Bülow und W. von Sicherer, Bor. chem. Gos. 84. 2. 2368—2885 (1901).

⁸⁾ Al. Angelbis und B. Anschütz, Ber. chem. Ges. 17. p. 105-107 (1884).

⁹⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jubelband, p. 808-814 (1774).

¹⁰⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68, p. 244-256 (1808).

¹⁵⁾ C. Bulow und W. von Sicherer, Ber. chem. Ges. 84, 2, p. 2508-2885 (1901).

¹⁴⁾ J. Thiele und Schleussner, Lieb. Ann. 808, p. 198 (1890).

¹⁷⁾ O. Fischer, Ber. chem. Ges. 24. p. 899 (1891), 25. p. 2845 (1892), 26. p. 187 (1898). — Kauffmann, Buch, p. 65.

Diphenylenmethan fluor, in heissem Eisessig und Aether schwach blan. 1)
Diphenylfluorindin fluor, in Alcohol stark roth. 2)

a.a' und β.β'-Diphenylfuran fluor, in conc. Schwefelsaure intensiv, blau.')
Diphenylmethan — Fluoren fluor, sowohl fest in heissem Alcohol, Aether,

Benzol, Schwefelkohlenstoff schwach violett. Siehe auch p. 1027.4)

Diphenylnaphtimidazol fluor. in Alcohol blan. 1)

α, α'-Diphenyl-β-naphtofurfuran fluor, in Lösungen schön blau.)

2.4-Diphenyl-7-oxy-[1.4-benzopyranol]-dimethyläther fluor. in conc. Schwefelsaure sehr stark gelbgrun, in Essigsaure stark, in Alcohol schwach. 7

2.4-Diphenyl-7-oxy-[1.4-benzopyranol]-chlorhydrat fluoreseirt in Schwefelsänre gelbgrün. 6)

Diphenylenoxydisulfoshure, das Ba-Salz fluor. in Wasser intensiv blau. 8)

2.4-Diphenyl-7-oxy-8-nitroso-[1.4-benzopyranol] fluor. in Schwefelsaure schwach. (1)

a.a-Diphenyl- β -phenacylfurfuran fluor, in Schwefelsture grün. (1)

p-Diphenylphenol fluor. in alcoholischer Kalilösung bläulich.")

Diphenylpyron fluor, in conc. Schwefelsaure stark violett.

2.6-Diphenylpyron fluor, in conc. Schwefelsaure stark blap. 14)

Diphenylxanthon fluor, in Schwefelsture blaugrun. 18)

Dipiperonyliden-fulgid, die Allo- und Iso-Form fluor. in Ohloroform dunkelgrün resp. blaugrün. Siehe Fulgide.

Diresoreinketon fluor. in Alcalien, Eisessig und Alcohol moosgrün. 19)

Diresorcinolpyromellitein fluor, in Wasser intensiv grün, bei schwacher Löslichkeit, in Alcohol und Aceton stark löslich mit grüner Fluorescenz. (7) Distyrol fluor, frisch destillirt blau, (8) nach Krakau (9) blauviolett.

2.8-Dithiofluoran fluor, in Schwefelsture schr schwach grun.)

1) C. Grabo, Llob, Ann. 174, p. 177-100 (1874).

B) Englor and Dongler, Bar. chem. Ges. 26. p. 1447 (1805).
Kapr and Paul, Bar. chem. Ges. 21. p. 2057 (1868).

4) A. Berthelet, Ann. chem. phys. (4) 19. p. 195-248 (1867).

5) O. Fischer, Ber. cham. Ges. 25. p. 2820 (1802).

6) C. Paal und II. Schulze, Bar. cham. Ges. 38. 2. 2426-2426 (1908).

7) C. Balow and W. von Sicherer, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 2808-2885 (1901).

8) C. Balow and W. von Sicherer, Bar. chem. Ges. 84, 2, p. 2848—2885 (1901).

0) W. Hofmoister, Bar. chem. Ges. 8. p. 745-751 (1870).

10) C. Balow and W. von Sicherer, Ber. chem. Ges. 84, 2. p. 2888-2885 (1901).

11) O, Paul und H, Schulze, Ber. chem. Ges. 88. 1. p. 2425-2420 (1908).

12) Fr. Fichter und E. Greker, Ber. chom. (ies. 88, 2, p. 1407-1411 (1908).

18) F. Feist, Ber. chem. Ges. 28, p. 5784 (1890).

14) Feist, Ber. chem. Ges. 28. p. 8784 (1800).

15) F. Ullmann und G. Engi, Bor. chem. Ges. 87. 2. p. 2000-2000 (1004).

16) A. Claus und Androac, Bor. cham. Ges. 10. p. 1805 (1877).

17) O. Silberrad, Journ. chem. Boc. 89. 2. Trans. 2. 1797-1811 (1906).

19) E. Erlenmoyer, Lieb, Ann. 185, p. 122-125 (1805).

19) Krakan, Bor. chem Ges. 11. p. 1259-1261 (1878).

²⁾ J. Formanek, Zeitschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-160 (1906).

²⁰⁾ R. Meyer and J. Szanecki, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 2577-2584 (1900.)

Dithicxanthon (Thioxanthion) fluor. in Schwefelsaure massig stark gelb. 1)

Ditolylathan fluor, unverdannt blau.2)

Ditolylear bolacton fluor. in conc. Schwefelshure blaulichgrun.

Divinyltoluenylaminhydrochlorat fluor. in Wasser intensiv gruu, ebenso das Nitrat. 4)

Dixanthone fluor, in conc. Schwefelsture grun. b)

Dixanthylen fluor, in Benzol bläulichgrun.

Dixylathan fluor, unverdunnt blau. 7

Dixylyl fluor, unverdannt.")

Dodecabromhexaresorcinol-mellitein, fluor. in Alcohol braun. ")

Dodecabrom- (und-jod)-nonahydroxytrixanthylbenzotricar boxylsaure giebt wasseriösliche fluor. Salze. 10)

 \mathbf{E}

Eis siehe p. 832.

Eikonogen siehe p. 1027.

Enterochlorophyll elehe p. 216.

Eosin (vergl. Bd. III p. 510) — Tetra bromfluorescein liefert Alkalisalze¹¹), die in Wasser schwach, in Alcohol stark fluor, und häufig auf Fluorescenz untersucht worden sind (vergl. auch p. 1016 über Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmitteln). Eosin in fester Lösung: siehe p. 1021. Lommel¹²) hat zuerst das Fluorescenzspectrum gemessen. Er rechnet Eosin in die erste Classe und fludet ein Fluor-Band 680—513 mit Maximum bei 543, das erregende Maximum bei 515. Er giebt ferner an, dass sich die alcoholische und wässrige Lösung gleich verhalten. Lubarsch findet dagegen 10), dass die Fluorescenz der wässrigen Lösung nach Violett verschoben ist. Er giebt für das Maximum der Fluorescenz 560, in alcoholischer Lösung. Stenger 10) findet für das Maximum des Fluorescenzspectrums in Aether 558, in Amylalcohol 555, in Isobutylalcohol 552, in Aethylalcohol 545, in Propylalcohol 547, in Wasser 537. Linhardt giebt

¹⁾ R. Meyer und S. Szanceki, Ber. cham. Ges. 89, 2, p. 2577-2584,

²⁾ R. Anschütz und E. Römig, Ber. chem Ges. 18, p. 055-000 (1885).

A. Bistrayki und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 18, p. 1988—1988 (1884).
 Wurtz, Ber. chem. Ges. 2, p. 81, p. 124, p. 428 (1889).
 R. 68, p. 1484 (1869).

b) St. von Kostanecki und Seldmann, Ber. chem. Ges. 25. p. 1655 (1892).

⁶⁾ A. Gurgenjans und St. von Kostanecki, Bar, chem. Ges. 29, p. 2810 (1893).

⁷⁾ R. Anschütz, Lieb. Ann. 985. p. 827-851 (1886).

⁸⁾ Oliveri, Gass. chim. Ital. 19. p. 158 (1884).

O. Silberrad, Journ. chem. Soc. 89. 2. Trans. 2, p. 1797—1811 (1900).
 O. Silberrad, Journ. chem. Soc. 89. 2, Trans. 2, p. 1787—1811 (1900).

¹¹⁾ Vergi. R. Meyer, Feetschrift p. 181.

¹²⁾ E. Lommel, Wiedem. Am. 8. p. 251-298 (1878). - Pogg. Ann. 159. p. 514-586 (1876).

O. Lubarsch, Wiedem, Ann. 6. p. 248-267 (1874).
 F. Stenger, Wiedem. Ann. 28. p. 201-250 (1680).

für das Maximum 543. Siehe p. 1080. G. C. Schmidt') findet in Gelatine 550 (siehe p. 1088, p. 1020): In wüssriger Lösung findet er für das Maximum der Flüorescenz 543, das zugehörige Absorptionsmaximum 518. Nach Nichols und Morritt') reicht das Fluorescenzband von 640 bis 540 mit Maximum bei 580 (vergl. Fig. 114, p. 061, Fig. 132 p. 1041). Die grösste erregungsätzlige Wellenlänge ist 580.

Erbium (Holminm-haltig) fluor, nach Soret in Lösungen brann, wenn mit dem Lichte eines Cd-Funkens angeregt. 3)

Ergotinin, Alcaloid des Mutterkorns fluor, in verdünnten Säuren blauviolett.)
Erythrosin — Tetrajodfluoresceinkalium (vergl. Bd. III. p. 511) ist
häufiger untersucht worden. Es fluor, in Alcohol in 0.05% Concentration gelöst und mit dem Licht einer Quarziampe angeregt nach J. Stark)
schwach blan mit einem Maximum bei 415.)

Erythrinkalium — Aethyleosinkalium — Tetrabromfluoresceinmonoathylather, K-Salz, fluor. in heissem, verdünntem Alcohol gelbgran. 1)

Erythrit dehe p. 1027.

Essignature fluor, deutlich; siehe auch p. 1027.")

Eucalyptol siehe p. 1027.

Eugenol fluor. in Natronlange stark grun. 0)

Eurhodin fluor, in Aother gran, 10) ebenso das Chlorhydrat. 11)

17

Fernambuk — Holz von Caesalpina crista (vergl. Bd. III, p. 512) liefert einen wässrigen Auszug, der grün fluorescirt. 12)

Fisetin — Farbstoff aus Rhus cotinus L. fluor, in alcalischem Alcohol intensiv dunkelgrün. [2]

Flavanilia die Salze des - fluor, in Lösung moosgran. 14)

Flavanthracendisulfosaure, das Na-Salz der — fluor. in verdünnter witseriger Lösung intensiv blauviolett. 18)

¹⁾ G. O. Schmidt, Wieden, Ann. 58. p. 108-180 (1800).

²⁾ E. I. Nichols and E. Morritt, Physic. Rev. 18, p. 401-418 (1004),

⁸⁾ J. L. Sorot, Arch. sc. phys. nat. (1) 4. p. 271-293 (1888).

⁴⁾ Tauret, Ann. chim. phys. (b) 17. p. 408 (1988).

⁵⁾ J. Stark, Physic. Za. 8. p. 248-240 (1907).

⁶⁾ A. Baoyor, Ber. chem. Ges. 9. p. 1280 -1289 (1878).

⁷⁾ Noack, p. 84,

⁸⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Sec. 68. p. 148-258 (1808).

⁰⁾ O. N. Witt, Ber. cham. (tes. 19. p. 441-448 (1886).

¹⁰⁾ A. Bernthson and H. Schweltzer, Lieb. Ann. 286. p. 832-350 (1680).

¹¹⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, II. p. 408.

¹²⁾ H. Horner, Phil. Mag. (4) 48. p. 105 (1875).

¹⁸⁾ J. Bohmidt, Ber. chem. Ges. 19, p. 1741 (1858).

¹⁴⁾ O. Fischer and Ch. Rudolph, Ber. chem. Ges. 15. p. 1506-1505 (1882).

¹⁵⁾ G. Schiller, Ber. cham. Ges. 15. p. 1807-1810 (1882).

Flavanthrolaulfosaures Natrium fluor. in Wasser gelbgrun, in saurer Lösung blau.')

Flavochinoliu, die Salze des — besonders das Chlorid fluor, in Wasser intensiv blau.*)

Flavol fluor, in Alcohol, Aether, Elsessig und Benzol intensiv blau, in Alcalien, Ammoniak und Schwefelskure grün. 2)

Flavoldiathylather fluor, in Eisessig und Alcohol intensiv blau.

Flavon fluor. in Schwefelsaure violettblau b)

Floridine fluor, in den Lösungsmitteln der Lipochrome. Siehe p. 217.

Fluoflavin fluor, besonders in Eisessig stark grin. *)

Fluoran, giebt nach Stark und Meyer in Schwefelsaure ein Fluor.-Band zwischen 5500 bis 4850 mit Maximum bei 5200, in Alcohol zwischen 4600 bis 2900 mit Maximum bei 3200. Gesammtfarbe schwach grün.)

Fluoranilin fluor. in Aether, Alcohol, Essigniure und Alcalien grün, 3)
Lommel 3) rechnet das Spectrum in die dritte Classe und findet Bänder
bei 670 bis 544 (erste Classe) und 544 bis 453; das Maximum soll bei 568,
das erregende Maximum bei 556 liegen. Linhardt giebt ein Maximum
bei 571. Siehe p. 1086.

Fluorescein — Resorcein-Phtalein, vergl. Bd. III. p. 513, ferner diesen Bd. p. 1056, p. 1020, Fig. 131 p. 1041 (Intensitätscurve mach Nichols und Merritt), Fig. 137 p. 1046, p. 1016, p. 1021. Die Base und zahlreiche ihrer Derivate und Salze fluor. intensiv. Die zuerst von Bacyer!) beobachtete, in Alcohol und Alcalien grüne Fluorescenz der Base ist ausserordentlich häufig untersucht worden. In vielen Füllen wird freilich nicht angegeben, ob die Base oder ein Salz benutzt worden ist. E. Hugenbach!) findet an verdünnter ammoniakalischer Lösung drei Maxima bei 616, 566, 517 mit zwischenliegenden Minima bei 588 und 540. Beginn des Spectrums bei 664; Ende bei 490. Der Stürke nach ist die Reihenfolge der Maxima III. I. Die Euregung hat ein breites Maximum bei

F und reicht von E bis weit ins Ultraviolett. E. Lommel 13) rechnot

¹⁾ G. Schüler, Ber. chem. Gea. 15. p. 1807-1810 (1882).

²⁾ E Fischer, Ber. chem. Ges. 19, p. 1036-1039 (1880).

G. Schüler, Ber. chem. Gen. 15. p. 1807—1810 (1892).
 G. Schüler, Ber. chem. Gen. 15. p. 1807—1818 (1882).

⁵⁾ St. von Kostanecki und J. Tambor, 88. 1. p. 880-884 (1900).

St. von Kostancoki und Fouerstein, Ber. chem. Ges. 81. 8. p. 2958 (1808).

⁶⁾ H. Kauffmann, Buch, p. 90 (1806).

J. Stark und R. Meyer, Physic. Zs. 8. p. 250—255 (1007). — Moyer, Fostschrift
 p. 170.

⁸⁾ J. Parnell, Pogg. Ann. 189. p. 850 (1869).

⁹⁾ E. Lommel, Wiedem. Ann. 8. p. 251-288 (1879).

¹⁰⁾ R. Fittig und A. Schmitz, Lieb. Ann. 198. p. 186 (1878).

¹¹⁾ A. Baeyer, Ber. chem. Ges. 4, p. 457-459, p. 555-558, p. 658-765 (1871).

 ¹²⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 899—400 (1872).
 13) E. Lommel, Wiedem. Ann. 8, p. 251—283 (1878).

Fluorescein in die erste Classe und findet ein Band bei 675 bis 489 mit Maximum bei 518, das erregendo Maximum bei 403. Linhardt glebt für das Maximum 517. Siehe p. 1080. G. C. Schmidt findet in Wasser 517, in Gelatine 510. Siehe p. 1088, Stonger 1) findet für des Maximum einer Lösung in Propylalcohol 524, in Acthylalcohol 522, in Methylalcohol 521. in Wasser 512. Stark und Meyer 1) finden in Schwefelsburg ein Band zwischen 5450 und 4500, in Alcohol drei Bander bei 3000 bis 3100. 4820 bis 4600 and 5020 bis 4800. Nuch Nichols and Merritt') liegt das Band zwischen 5000 und 4800 mit Maximum bei 5170. Vergl. Iclg. 120 bis 120, p. 1000 ds. Bds. Die grösste erregungsfähige Wellenlänge ist 5420. Vergl. auch das Diagramm Fig. 115, p. 002. Ueber die Fluorescenz innerhalb der Fluoresceingruppe vergl, man den Abschnitt (p) p. 1052 dieses Kapitels. Es seien hier nur noch einige Bemerkungen zugefügt: Zusatz von Sauren oder Alcalien verstürkt in alcoholischer Idsung die Fluorescens. 4) Bei längarer Einwirkung von Ammoniak auf Fluorescein bei 180° bis 200° ontsteht ein Körper C. H. N. O., der in Schwefelsture intensive gran fluor. Auch sein Chlorhydrat fluor, gran und zwar in Alcohol; der Aethylester fluor, in Alcohol und Eisessig grun.) E. Vogelo) findet, dass alle nur Cl oder Br oder Br + Cl enthaltenden Derlyate stark fluoresciren, schwach sensibilisiren, alle nur J oder J + Cl oder J + Br enthaltenden Derlyate fluor, schwach, sensibilistren stark. Ueber den Einfluss von Substitutionen auf die Farbe und Intendtüt vergl. Abschn. (9) p. 1052. Nach Howitt') hebt die Einführung der Nitrogruppe in o-Stellung zur Hydroxylgruppe in Alcalien die Fluorescenz auf.

Fluorescein, das Phenylhydrazid fluor. in Alcalien. 9

Finoresceinanilid fluor, in alcalischer Lösung (Na-Salz) intensiv grün, ebenso in conc. Schwefelsture; der Monomethyläther fluor, nur in Schwefelsture.

Fluoresceinlithium fluor. in verschiedenen Lösungsmitteln. Siehe § 708, p. 1016.

Fluoresceinsulfosäure fluor, in Wasser schwach grün, in Alcalien und Ammoniak intensiv grün. 10)

¹⁾ F. Stonger, Wiedem, Ann. 26, p. 201-280 (1880).

²⁾ J. Stark und R. Moyer, Physic. Zs. 8, p. 250-255 (1907).

⁸⁾ R. Nichols und K. Marritt, Physic. Bev. 18. p. 409-418 (1904).

⁴⁾ R. Meyer, Festschrift p. 180.

⁵⁾ R. Moyor and R. Gross, Bor. chem. Ges. 89, 2, p. 2352-2871 (1804).

⁶⁾ E. Vogol, Wiedem. Ann. 48, p. 440-472 (1801).

⁷⁾ J. H. Hewitt, J. chom. Soc. 77. p. 1824-1884 (1900).

⁸⁾ L. Gattermann, Bor. chem. Gos. 38. 1. p. 1127-1185 (1890).

⁹⁾ O. Fischer und R. Hopp, Ber. chem. (10s. 28. p. 308 (1805).

¹⁰⁾ C. Graebe, Bor. chem. Goz. 18, p. 1120-1180 (1805).

Fluorindin fluor, in Alcohol stark gelbroth, in Säuren braunroth, ') besonders stark in Chloroform. ')

Fluorindindisulfosaure, das Na-Salz fluor. in Wasser braunroth. 3)

Fluorindinsulfonsaure fluor. in Schwefelsaure intensiv roth. 4)

Flussepath. Des Fluorescenzspectrum der verschiedenen Flussputhvurleiten ist oft untersucht worden, in alterar Zeit von Herschol, Brewster, Stokes u. a. Wie im historischen Theile ausgeführt worden ist, hat die Erscheinung am Flussspath die Veranlassung zur Bildung des Namens Fluorescenz gegeben. Die Luminescenz des Flussspathes ist indess complicirt und setzt sich aus Phosphorescenz- und Fluorescenzbunden und Liulen zusammen, die dazu noch von Krystall zu Krystall und von Krystallschicht zu Krystallschicht variiren. Man vergl. hierfür \$ 520 p. 708 und p. 832. Als eigentliche Fluorescenz kann nur das blane Licht bezeichnet werden. das ein continuirliches Spectrum besitzt und nach Hagenbach) ein Maximum bei 454 hat. Grüner Flussspath aus Derbyshire und ebenso weisser besitzen nach Nichols und Morritto ein Fluorescenzband mit einem Maximum bei 4330. Man findet bei Nichols und Merritt Intensitätscurven, aus denen hervorgeht, dass die Zusammensetzung des Lichtes unabhängig ist von der Wellenlänge des erregenden. Die Form der Curven ist für weissen und grünen Fluorit verschieden. Die wirkeame Absorption erfolgt in einem sehr schwachen Bande bei 3840.7)

Formaldehydoxyfluoron fluor, in conc. Schweselsaure gran, ")

Formaldshydoxynaphtofluoron fluor. in Eisessig, Wasser, Alcohol, Schwefelsaure grun, in Alcalien und Soda gelbgrun.

Formaldehydoxytolufluoron fluor, in conc. Schwefelsture grun. 19)

Formanthramin fluor. in Alcohol blan. 11)

Fraxetin fluor. in kohlensauren Alcalien grün. 12)

Fraxin — Paviin, Glycosid aus der Rinde von Fraxinus excelsior (L.), fluor. intensiv in Alcohol und Wasser, besonders bei Zusatz von Alcalien. Die Fluorescenz ist von Salm-Horstmar¹³) zuerst beobachtet und seitdem

¹⁾ O. Fischer und E. Hepp, Ber. chom. Gos. 28, p. 2780 (1800).

²⁾ E. Wilberg, Ber. chem. Ges. 35. 1. p. 054-050 (1902).

⁸⁾ H. von Tappeiner and A. Jodlbauer, Buch p. 17.

⁴⁾ O. N. Witt in Ladenburge Handworterbuch, 1. Ausl. IV, p. 78.

b) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148. p. 891-895 (1872). — Bor. chem. Ges. 10. p. 2282 (1877). — Arch. sa. phys. nat. (2) 80. p. 207 (1877).

⁶⁾ E. Nichols and E. Merritt, Physic. Rev. 19. p. 18-88 (1904).

⁷⁾ Nichols and Merritt gebon 4240 an, doch passt das nicht zu ihren Abbildangen

⁸⁾ R. Möhlau, Bar. cham. Ges. 31. 1. p. 147 (1898).

⁹⁾ L. Kahl, Ber. chem. Ges. 8L 1. p. 143-151 (1808). 10) R. Möhlau, Ber. chem. Ges. 3L 1. p. 147 (1808).

¹¹⁾ A. Bollert, Ber. chem. Ges. 16. p. 1685-1642 (1883).

¹²⁾ Fürst Salm-Horstmar, Pogg. Ann. 107, p. 327 (1859).

¹⁸⁾ Fürst Salm-Horstmar, Pogg. Ann. 97. p. 687 (1886), 100. p. 607-611 (1887), 130. p. 658 (1888),

hänfig beschrieben worden, besonders von Stokes, 1) Pierre 1), Poggendorff 3), Hagenbach n. a. Nach Hagenbach 4) ist die Fluorescenz in wässriger Lösung blaugrün. Das Fluorescenzspectrum besitzt zwei Maxima: Beginn schwach bei 704, deutlich bei 653, erstes Max. bei 528 Minimum (undeutlich) bei 463, zweites Maximum bei 456, Ende bei 434 resp. 430. Erregend wirkt das Licht von 430 abwärts mit Maximum bei 307.

- Fulgide, Zahlreiche Abkömmlinge fluoresciren, wie Badenhausen) eingehend untersucht hat, am stärksten des a-ö-Di-o-Aethoxyphenylfulgid.
 Primäre Fulgide fluor, gar nicht oder schwach grün. Die Allo- und IsoFulgide fluor, stärker, erstere blau bis grün, letztere bläulich. Je schwächer
 die Absorption, um so stärker ist die Fluorescenz. Von den primären
 Fulgiden fluor, in Chloroform:
 - t. Rein aliphatische: Tetramethylfalgid und
 - a-Isopropyl-33-dimethylfulgid, beide blanlich.
 - 2. Monoarylfulgide:
 - a-(o-Nitrophonyl)-dd-dimethylfulgid schwach blau.
 - a-(m-Nitrophenyl)-dd-dimethylfulgid tiaf blau.
 - a-(p-Nitrophenyl)-33-dimethylfulgid tief grun.
 - a-(o-Methoxyphenyl)-JJ-dimethylfulgid schwach blan.
 - a-(p-Methoxyphenyl)-33-dimethylfulgid blau.
 - a.(m-p-Dimethoxyphonyl)-33-dimethylfulgid tlef grun.
 - 3. Diarylfulgide:
 - a-Phonyl-J-phonylfulgid fluor, sohr schwach grun.
 - α-α-Diphenyl-δδ-dimethylfulgid fluor, sehr schwach grün,
 - a-(p-methoxyphenyl)-d-phenylfulgid fluor, grun.
 - Di-(p-Methoxyphenyl)-fulgid fluor, stark grun.
 - Bis-a-d-m-p-(dimethoxyphenyl-fulgid) fluor, stark grun.
 - a-d-Di-(o-aethoxyphenyl)-fulgid fluor, ultramariublan.
 - 4. Tri- und Tetraarylfulgide fluor, nicht, ebensowenig andere Fulgide.

Ein Vergleich der Fluorescenz der primären, Allo- und Iso-Fulgide ist in der folgenden Tabelle gegeben:

a-Piperonyl-33-dimothylfulgide.

Prim. —: keine Fluor, Allo —: grunblau, Iso —: blau.

¹⁾ G. G. Stokes, Journ. chem. Soc. 11, p. 17-20 (1880).

V. Plerre, Prag. Bor. S. p. 60 (1862), p. 82 (1868)
 J. Poggendorf, Pogg. Ann. 97, p. 644 (1850).

⁴⁾ R. Hagenbach, Pogg. Ann. 148. p. 246-247 (1872).

⁵⁾ Th. Badenhausen, Ucher die Farbe, Fluorescans, Phototropie und einige Synthesen der Fulgide. Diesertation, Leipzig 1906, 84 pp. Thomes und Hubert in Wolds.

a-Cumyl-dd-dimethylfalgide.

Prim. -: keine Fluor, Iso -: schwach blau.

a-d-Dipiperonylfulgide.

Prim. —: keine Fluor., Allo —: stark dunkelgrün, Iso —: stark blengrün.

a-Piperonyl-dd-diphenylfulgide.

Prim. —: keine Fluor, Allo —: schwach grün, Iso —: schön hellblau.

a-Dimethoxyphenyl-dd-diphenylfulgide.

Prim. —: schwach grin, Allo —: grin, Iso —: schön blaugrün. Bis-a-5-diphenylenfulgide.

Prim. -: keine Fluor, Iso -: schwach grün.

Man findet bei Badenhausen ferner Betrachtungen über den Einfluss der verschiedenen Substitutionen sowie Literaturunguben für die einzelnen Körper.

Furfurenylamidophenanthrol fluor, in Schwefelsaure blau. 1)

Furoin fluor, in wassriger oder alcoholischer Natroulauge blaugrun.

β-Furonaphtylin. Bei längerem Schmelzen entstehen Körper, die in Wasser stark blau fluor. 3)

a-Furyl-dd-dimethyl-fulgid fluor, in Chloroform grun. Siehe Fulgide.

0

Galangin - 1.3-Dioxyflavonol.

Gallein fluor, in heissem Alcohol und Wasser braunroth. 4)

Gaulteria, das Oel aus - fluor. schwach.

Gentianablau, vergl. \$ 420.

Gentianaviolett, vergl. 4 429.

Glas. Die Fluor. des Glases ist seit Brewster, Stoken und Becquerel häufig beobachtet und beschrieben worden, ohne dass sich zwischen der Phosphorescenz und Fluorescenz der Glaser eine scharfe Grenze ziehen liesse. Man sehe p. 833. Wie wiederholt hervorgehoben worden ist, kann eine Fluorescenz des Glases durch Trübung vorgetäuscht worden. Dewöhnliches grünes Glas zeigt ein Maximum der Fluorescenz bei G') Verschiedene Sorten untersucht Hartley; bie fluor. blau, blauviolett, hellblau.

F. Japp and E. Willcock, Journ. chem. Soc. 39. p. 225—220 (1881). — Ber. chem. Ges. 14. p. 1569 (1881).

²⁾ E. Fischer, Ber. chem. Ges. 18. p. 1834-1840 (1880).

⁸⁾ H. Bohiff, Lieb. Ann. 200. p. 849-867 (1887).

⁴⁾ A. Baeyer, Bar. chem. Ges. 4, p. 457-450 p. 555-558, p. 658-605 (1871).

 ⁵⁾ J. Grallich, Krystallographisch-optisch. Untersuchungen, Wim 1858, p. 175.
 6) Siehe s. B. E. Hagenbach, Caris Report. 18. p. 53-54 (1880).

⁷⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 398-399 (1872). - Ourls Ropert. 16. p. 58-54 (1880).

⁸⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 248-250 (1898).

Glycerin fluor, stark blassviolett. 1)

Guajak (Harz ans Guajacum officinale L.) wurde merst von Browster, genauer von Stokes auf Fluorescenz untersucht. Hagenbach findet an alcoholischer Lösung intensiv blauviolette Fluorescenz, deren Spectrum drei Maxima hat. Begiun: schwach bei 670, deutlich bei 647, erstes Maximum: 600, erstes Minimum: 500, zweites Maximum: 535, zweites Minimum: 480, drittes Maximum: 493, Ende: 400. Die Erregung beginnt bei 400, hat ein Maximum bei 420, ein Minimum bei 387, wird weiterhin wieder stärker und reicht bis 350. Bei Erregung mit spectral zerlegtem Licht geht die Farbe der Fluorescenz von dem Beginn der Erregung ab nach dem Violett von Orange durch Gelb, Grüngelb nach Blau und Violett. Auch das feste Harz fluorescirt. 3)

Guajen, aus Guajakharz hergestellter Kohlenwasserstoff, fluor. fest blau.).

П

Hamatoxylin fluor, in concentrirter Boraxicanng blaulich. 4)

Harmalin, ans dem alcoholischen Auszuge von Peganum harmala, liefert Salze, die in Wasser grün fluoresciren. Vergl. auch p. 1021.5)

Harmalinchlorid fluor, in Wasser indigoblan,")

Harmalinsulfosture floor, in Wasser intensiv himmelblau. 7)

Harmalol fluor, in Wasser intensiv grun. Zusatz von Alcalien und Süuren schwächt die Fluorescenz.

Harmin — Alcaloid aus den Samen von Peganum harmala liefert in Alcohol und Wasser blau fluoreschrende Salze.")

Harm of fluor, in sauren Lösungen violett. 10)

Helianthin finor, schwach in verdünster wäsziger oder alcoholischer Lösung. 11)

Helvella esculenta enthalt einen roth flaor, Farbstoff. Siehe p. 80.

Heptylen fluor. unverdünnt stark blau. 12)

Hexabromazoresorufin brom hydrat fluor. in Alcohol Intensiv blutroth. 13)

¹⁾ W. N. Hartley, Journ. chom. Soc. 68, p. 243-256 (1895).

²⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 870-877 (1872).

b) H. Wiesner, Ber, Wien, Akad, 89, 2, p. 464 (1982).

⁴⁾ O. Hosse, J. pract. Chem. (1) 70. p. 218 (1882). — (1. Ct. Stokes, Phil. Trans. . 1982, II. p. 408.

⁵⁾ O. Fischer und M. Tanber, Ber. chem. Ges. 18, p. 400-400 (1888).

⁶⁾ H. von Tappoiner und A. Jodibaner, Buch, p. 21.

⁷⁾ O. Fischer und E. Tanber, Ber. chem. Ges. 18. p. 400-100 (1885).

⁸⁾ O. Fischer und E. Thuber, Ber. chem. Ges. 16, p. 400-400 (1885).

⁰⁾ O. Fischer und E. Tanber, Bor. chem. Gos. 18. p. 400-400 (1885).

¹⁰⁾ O. Flacher und H. Tauber, Bor. chem. (les. 18. p. 400-400 (1885).

¹¹⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 88. p. 243-250 (1808).

¹²⁾ O. Emmerling, Ber. chem. Ges. 12. p. 1441-1446 (1870).

¹⁸⁾ H. Brunner und Ch. Kramer, Ber, chem. Ges. 17. p. 1847-1800 (1883).

Hexachlornaphtalsaureanhydrid, die Alcalisalze des - fluor. in Wasser massig stark grün. 1)

Hexaliydroanthracencarbonsaure fluor, in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Alcohol schwach blau. 2)

Hexahydroxy - p - dixanthylbenzoe - 2.3.5.0 - tetracarboxylsaures Silber fluor, stark in Lösungen. 3)

Hexamethylstilben fluor, in Lösung violett. 4)

Hexaresorcinol-mellitein fluor, stark grün in Alcohol, besonders stark in Ammoniak oder Kulllauge. 1)

Hirciniapurpur (Krukenberg) fluor. in verdünnter wässeiger Lösung grün, in concentrirter gelb. Siehe p. 219.

Homoacetoxycumarin fluor, in alcalischem Wasser blau."

Homosuthrachryson fluor. In alcalischem Alcohol intensiv dunkelgrün. 7)
Homososin fluor. als Na-Salz in ammoniakalischem Alcohol intensiv gelb. 4)
Homosluorescein fluorescirt in alcalischer Lösung intensiv grün, 7) nach
Formanek 10) schwächer als Fluorescein.

Homoumbelliferon fluor, in Alcalien und in concentrirtor Schwefelsaure intensiv blau. 19

Hornblei siehe p. 1050.

Hydrastinin, Alcaloid aus der Wurzel von Hydrastis canad. I., fluor. als Chlorhydrat oder in wässriger Lösung bei Zusatz von Kaliumpermanganat. 12)

Hydrastininchlorid fluor, in Wasser blau, (3)

Hydrastininsulfat fluor. in Alcohol intensity gran. 14)

Hydrazulmoxin-Azulminsäure fluor. In Wasser violett, bei Zusatz von · Alcalien oder Ammoniak dunkelgrün, 15)

Hydroanthranol fluor, in Wasser schwach blau, 10)

Hydro-a-anthranol fluor, in Alcalien schwach. 17)

4) H. Elbs, J. pract. Chem. 47. p. 61 (1898).

10) J. Formanck, Zeitschr. für Farbenindustrie 5, p. 142 - 100 (1000).

¹⁾ L. Francesconi e G. Burgellini, Gaza chim. Ital. (2) 89. p. 78-90 (1902).

E. Börnstein, Ber. chem. Ges. 16. p. 2000—2018 (1888).
 O. Silberrad, Journ. chem. Soc. 69. 2. Trans. 2. p. 1807—1811 (1000).

⁵⁾ O. Silberrad, Journ. cham. Soc. 89. 2. Trans. 2. p. 1797-1811 (1900).

⁶⁾ F. Tiemann und E. Helkonberg, Ber. chem. Gos. 18, p. 000-1005 (1870).

⁷⁾ O. Jacobsen und F. Wierss, Ber. chem. Ges. 16. p. 1050-1008 (1888).

⁸⁾ M. Schwarz, Ber. chem. Ges. 18, p. 543-568 (1880). 9) M. Schwarz, Ber. chem. Ges. 18, p. 543-508 (1880).

¹¹⁾ H. von Pechmann und W. Welsh, Ber. chem. Ges. 17. p. 1040-1052 (1884).

¹²⁾ Nosek, p. 124.

¹⁸⁾ H. von Tappelner und A. Jodlbaner, Buch, p. 24.

¹⁴⁾ M. Freund and W. Will, Ber. chem. Ges. 20. p. 88-95 (1887).

¹⁵⁾ O. Jacobsen und A. Emmerling, Ber. chem. Ges. 4. p. 047-056 (1871).

¹⁶⁾ H. von Perger, Bar. chem. Ges. 14. p. 588 (1861).17) H. Pleus, Ber. chem. Ges. 35. S. p. 2928—2930 (1902).

Hydrobilirubin glebt mit Quecksilberchlorid eine gelb fluor, Verbindung. Siehe p. 172, p. 180.

Hydrochinin fluor, in verdunuter Schwefelsaure blan. 1)

Hydrochinon, 0.02 gr. in 50 ccm Alcohol gelöst und mit Hg-Quarzlampe angeregt gebon ein Fluor.-Spectrum zwischen 4500 and 3130 mit Maximum bei 3200.2)

Hydrochinon diearbons aure fluor, in Alcohol, Aether und Wasser schwach grünlich. 3)

Hydrochinon-dicarbonsaurcester fluor, in Alcohol stark blau, 4)

Hydrochinondimethyläther, Monocarbonsaure des - fluor. stark.

Hydrochinouglycarin, fluor, in Alcohol and Alcalien gran, ")

Hydrochinonphtalein, 0.02 gr. in 50 ccm. Alcohol, angeregt mit Hg-Quarz-lampe liefern ein Fluorescenzband zwischen 2050—4200 mit Maximum bei 3400.7

Hydrochinonphtalidin fluor, in Aether grun. ")

Hydrochinontetracarbonsiture athylester fluor, in Alcohol und Aether intensiv blau, ebenso das Na-Salz.")

Hydrocinchonin fluor, augeblich in Aether intensiv violett.19)

Hydroconchinin fluor, in verdannten Sauren stark blau. 11)

Hydrophtalidinchlorid fluor, in verdünnter Schwefelsaure blau. 1)

Hydroxycosin - Tetrabromhydroxyfluorescein.

Hydroxyfluorescein fluor, in Alcallen und conc. Schwefelsture grun. 15)

Hydroxyfluoresceintriacetat fluor, in conc. Schwefelsture.14)

T

Indanthren fluor, in Nitrobenzol, Anisol, Chloroform stark gelbgrün. 12)
Indazolylaxo-β-naphtolanhydrid fluor, in Benzol, Toluol, Xylol gelbgrün. 15)

¹⁾ O. Resse, Ber. chem. Ges. 15. p. 854-850 (1882).

²⁾ J. Stark and R. Meyer, Physic. Zs. 8. p. 250-255 (1907).

⁸⁾ F. Horrmann, Bor. chem. Gen. 10. p. 107-112 (1877).

⁴⁾ A. Hautzsch, Ber. chem. (les. 89. 8. p. 8081-8102 (1000).

⁵⁾ H. Kauffmanu, Llob. Ann. 844. p. 80-77 (1906). — Hieran F. Tiomann und W. H. M. Muller, Bor. chem. Gos. 14 p. 1003 (1881).

⁶⁾ Noack, p. 88.

⁷⁾ J. Stark and R. Meyor, Physic. Zs. 6, p. 250-255 (1907).

⁸¹ A. G. Ekstrand, Bor. chom. Ges. 11. p. 718-717 (1878).

⁹⁾ J. U. Nef, Ber. chem. Ges. 19. p. 510-520 (1880).

¹⁰⁾ W. Zorn, J. f. pract. Cham. (2) 8. p. 270-509 (1678).

¹¹⁾ C. Forst und Oh. Böhringer, Bor. chem. Gos. 14. p. 1954-1956 (1881). .

¹²⁾ A. Baeyer, Liob. Aun. 202. p. 88-140 (1880).

¹⁸⁾ A. Baoyer, Ber. chem. Ges. 10. p. 1070 (1877). — A. Friedl, Ch. Weismann, M. Wyler, Journ. chem. Soc. 9L p. 1584—1586 (1907).

¹⁴⁾ A. Friedl, Ch. Weismann, M. Wyler, Journ. chem. Soc. 91, p. 1584-1580 (1907).

¹⁵⁾ F. Kaufler, Ber. chem. Ges. 36. 1. p. 980-985 (1903).

¹⁶⁾ E. Bamberger, Bor. chem. Ges. 28. 2. p. 1707-1802 1800).

Indogen fluor, in heissem Wasser gelblichgrüu. 1) Das Indogenid des Benzaldehyds fluor, in Aether stark gelbgrün. 2)

Indoxanthinsaureather fluor, in Aether schwach grantleh. 2)

Indoxyl fluor. in heissem Wasser gelblich grun. 4)

Isoamylanthracen fluor. iu Alcohol blaulich. 5)

Isobutylanthracen fluor, in festem Zustande intensiv.")

Isobutylanthracenbihydrür fluor, unverdünnt intensiv.7)

Isobutylhydranthranol fluor, in festem Zustunde.")

Isochino-β-pyridin fluor, stark and in sehr verd. Lisungen.)

Isodinaphtyl fluor. in Schwefelkohlenstoff, Terpentinol, Tetrachlorkohlenstoff und Benzol blau. 15)

Isoindol fluor, in krystallisirtem Zustande.11)

a-Isonitroso-naphtoflavanon fluor, in Alcohol schwach grunlich. 18)

 α -Isopropyl- $\delta\delta$ -dimethylfulgid fluor, in Chloroform blaulich. Siehe Fulgide.

Isorosindon fluor, in Alcohol schwach roth. 15)

Ŧ

Jacaranda siehe Polysander.

Japaconitin fluor, in verdunnter Schwefelsaure blau. 14)

Jod vergl. § 633 ff. p. 910 ff.

Jodbenzyl fluor, in festem Zustande intensiv. 13)

 a_1 -Jod- a_2 -chlornaphtalin fluor, sehr stark (Farbe?) in Eisessig. (10) Jodgrun siehe 8 429.

K

Kampferid fluor, in concentrirter Schwefelsaure blau. (1)
Kampferol fluor, in Schwefelsaure nach längerem Stehen blau. 18)

8) A. Basyer, Ber. cham. Ges. 15. p. 775-787 (1882).

4) A. Baeyer, Ber. cham. Ges. 14. p. 1741—1740 (1881). — D. Vorlander und B. Drescher, Ber. cham. Ges. 35. 2. p. 1701—1702 (1902).

5) C. Liebermann, Lieb. Ann. 219, p. 1-122 (1882).

0) C. Liebermann und G. Tobias, Bar, chem. Ges. 14. p. 705-807 (1681). — Lieb. Ann. 213. p. 1-122 (1682).

7) C. Liebermann und Walder, Ber. chem. Ges. 14, p. 402-408 (1881).

8) C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 18. p. 918-917 (1880).

9) W. Marchwald und H. Dettner, Ber. chem. Ges. 85. 1. p. 801 (1902).

10) W. Smith, Ber. chem. Ges. 4. p. 888—880 (1871). — H. Walder, Ber. chem. Ges. 15, p. 2166—2183 (1882).

11) W. Stadel, Ber. chem. Ges. 10. p. 1880-1841 (1877).

12) G. Wokor, Ber. chem. Gez. 09. 1. p. 1049-1658 (1006).

18) F. Kehrmann und A. Leyy, Ber. chem. Ges. 81. 3. p. 3007-8100 (1898).

14) W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 63. p. 248-250 (1808).

15) H. Lleben, J. pract. Ohem. (1) 107. p. 119 (1878).

16) C. Willgerodt und P. Schlösser, Ber. chem. Ges. 38. 1. p. 002-702 (1900).

17) E. Jahns, Ber. chem. Gen. 14. p. 2886—2890, p. 2807—2811 (1881).

18) St. von Kostanecki und A. Roticki, Ber. chem. Ges. 84. 8. 8721 - 8727 (1901).

¹⁾ Ber. chem. Ges. 15. p. 746, p. 2279 (1882) (Patent).

²⁾ A. Baeyer, Bor. chem. Ges. 16. p. 2188 - 2204 (1885).

Kalium siehe \$ 650 p. 037.

Kalkspath siehe p. 1048, p. 1050. 1)

Ketopentadiën-dicarbonsture, Ditthylester der — fluor, mit Salzsture stark grün. 2)

Klonrussauszug. Als erster hat Osanus) auf die Fluorescenz von Kienrussauszügen aufmerksau gemacht. Hageubacht) untersucht vier Auszüge mit Terpentinöl, Aether, Alcohol und Schwefelkohlenstoff, die sich etwas verschieden verhalten. Der Auszug mit Terpentinol fluor, intensiv blan. Das Spectrum des Fluorescenzlichtes hat fünf Maxime: Beginn schwach bei 656, deutlich bei 680, Maximum I bei 610, Minimum I bei 583, Maximum II bei 552, Minimum II bei 584, Maximum III bei 512, Minimum III bei 404, Maximum IV bei 474, Minimum IV bei 456, Maximum IV bei 442, Ende bei 434. Der Stürke nach ist die Reihenfolge der Maxima I, II, III, IV, V, der Minima V, IV, III, II, L Die Erregung beginnt schwach bei 504 und reicht bis ins Ultraviolett. Sie hat Maxima bei 502 (I), 500 (II), 474 (III), 438 (IV) und 403 (V), deren Intensitatefolge IV, V, III, II, I ist. Bel den Auszügen in Aether und Alcohol sind die Absorptionestreifen nuch dem Violett verschoben. Das Fluorescenzspectrum ist nach Hagenbach das gleiche wie bei dem Auszag mit Terpentinol. In Schwefelkohlenstoff sind die Maxima des Fluorescenzspectrums weniger ausgeprägt. Sie haben die Lage: Beginn 004, Max. I 618, Min. I 580, Max. II 504, Min. II 545, Max. III 528, Min. III 508, Max. IV 402, Min. IV 475, Max. V 400, Ende 452. Lubarscha) glebt Elmliche Zahlen wie Hagenbach.

p-Kresolphtaleinanhydrid (p-Kresofluoran) fluor. in conc. Schwefelsture stark grungelb, o) in Aether grun. 7

Kresorcinphtulein fluor. wie Fluorescein. 8)

\mathbf{L}

Lacmus oder Lackmus (vergl. Bd. III p. 524), fluor. in Alcohol, Aether und Wasser verschieden. Die Fluoresconz ist zuerst von Stokes und Pierre untersucht worden. Hagenbuch) macht die folgenden Angaben:

Alcoholische Lösung: Das Fluoresconsspectrum besteht aus zwei durch ein starkes Minimum getrennten Theilen. Es beginnt bei 675, hat

¹⁾ Man vargleiche auch E. Lommel, Wiedem, Ann. 21. p. 422-427 (1884).

²⁾ F. Stram, Ber. chem. Ges. 87. p. 8208-8208 (1994).

G. Osann, Pogg. Ann. 97, p. 820-381 (1856).
 G. Hagonbach, Pogg. Ann. 146, p. 282-287 (1872).

⁵⁾ O. Lubarsch, Pogg. Ann. 158. p. 420—440 (1874). — Wiedem. Ann. 6, p. 248—267 (1879).

⁸⁾ A. Bayer, Lieb. Ann. 212. p. 80. (1882).

⁷⁾ R. Moyer, Festschrift p. 178.

⁸⁾ O. Knecht, Ber. chem. Ges. 15. p. 1008-1072 (1872).

⁹⁾ E. Hagenbach, Pogg. Aun. 146. p. 250-254 (1872).

ein erstes Maximum bei 600, ein Minimum bei 572; von de ab steigt die Intensität langsam bis 522, Ende bei 510. Die Erregung beginnt bei 606 mit einem Max. bei 589, einem relativen Minimum bei 567, einem zweiten Maximum bei 512 und einem dritten Maximum vor 307. Ende bei 370. Das Fluorescenzlicht ist bei Erregung mit dem gunzen Spectrum gelbgrün, bei Erregung mit Licht aus der Nachbarschaft des ersten erregenden Maximums gelbroth, aus der Nähe des zweiten grün, aus der Nähe des dritten schmutzig grün. Ammoniak zerstört die Fluorescenz nicht, wohl aber Säuren.

Wassrige Lösung: Das Spectrum des Fluorescenzlichtes ist gunz ahnlich dem einer alcoholischen Lösung, nur ist der grüne Theil schwächer. In Absorption tritt ein neuer Streif auf, dem keine Fluorescenz entspricht

Aetherische Lösung: Die Farbe des Fluorescenzlichtes ist bei Anregung mit Sonnenlicht orange, das Fluorescenzspectrum enthält den gelbrothen Theil sehr stark, den grünen nur schwach. Die Kregung im Spectrum beginnt in der Mitte zwischen C und D, hat nur ein Maximum etwas nach D und ist von F an bis ins Ultraviolett schwach.

Hagenbach nimmt an, dass Lacmus drei Farbstoffe enthalte, einen nicht fluorescirenden, der in Alcohol und Aether löslich ist, einen gelb fluorescirenden, der in Wasser, Alcohol und Aether löslich ist, und dessen Fluorescenz durch Säure zerstört wird, und endlich einen Stoff mit grüner Fluorescenz, der hauptsächlich in Alcohol löslich ist. Lommel rechnet die Substanz in die dritte Classe und giebt für die Banden des Fluorescenzspectrums 005—570 (arste Classe) und 570—508 mit Maximum bei 000 für das erregende Maximum 587.) Lubarsch²) giebt als Grenzen der beiden Fluorescenzbanden 676—598, 544—500.

Lanthan, das Chlorur fluor, gelöst hellblan in dem Lichte eines Cd-Funkens. Deturidin, Alcaloid aus Symplocus racemosa Roxb. fluor, in saurer Lösung blauviolett.

H

Maclurin (Extract aus morus tinctoria) fluor, in Wasser und Alcohol grün. b)
Magdalaroth — Naphtalinroth.

Malachitgrun siehe § 429, ferner p. 1028.

Maleinfluorescein fluor, in reinem und alcalischem Alcohol grün. 6)

Malzzucker fluor, nach Hagenbach sowohl fest wie in wässriger Lösung stark schmutzig gelbgrün. Das Spectrum des Fluorescenzlichtes hat nur eine Bande, die schwach bei 686, deutlich bei 605 beginnt, ein Maximum

¹⁾ R. Lommel, Wledom. Ann. 8. p. 251-288 (1878).

²⁾ O. Lubarsch, Wiedem. Ann. 6. p. 264 (1879).

⁸⁾ J. L. Soret, Arch. sc. phys. nat. (3) 4, p. 261-294 (1880).

⁴⁾ O. Hesse, Ber. chem. Ges. 11. p. 1546-1549 (1878).

⁵⁾ F. Goppelsröder, Pogg. Ann. 181. p. 464-471 (1867). Dort anch Eltero Literatur.

⁶⁾ L. Lunge und H. Burckhardt, Ber. absm. Ges. 17. p. 1568-1000 (1884).

bei 550 hat, von 400 ab schwach ist, aber immer noch sichtbar bleibt bis 440. Die Erregung beginnt schwach bei 538, nimmt zu bis zu einem Maximum bei 410 and dann wieder ab bis etwa 379. 1)

Marineblau siehe 6 420.

Meldola's Blau sieho # 420.

Melinointriaulfosaure fluor, in concentrirter Schwefelaure grun.

Mollit siehe p. 1028.

Mellitsaure slehe p. 1028.

Monthol siehe p. 1028.3)

Mesorcinphtalein fluor, in alcalischer Lösung gran.

Metacarbol siehe p. 1028.

Methoproponyl-hydrochinondimethylather fluor, in Alcohol schwach

- 2-Methoxy-acridon fluor, in Benzol and Toluol schön blua. b)
- 2-Methoxy-8-aethylchromon fluor, in conc. Schwefelsaure grünlichblau.
- , 0-Methoxychinolin fluor, in vordannten Shuren blan. 1)
- · 3. Methoxy-a. B-dimethylchromon fluor. in Schwefelsture violetthiau.

Methoxyeosin - Tetrabroudimethyloxyfluorescein.

- 3-Methoxyflavon fluor, in Schwefelsaure blau.")
- 2-Methoxyflavonol flaor, in Schwefelsaure schwach granlich. 10)
- 4'-Methoxyflavonol fluor, in conc. Schwefelsaure zuerst stark grin, spater intensiv blau. 11)
- Methoxyfluorescein fluor, in Alcalien stark, in Essignare, Alcohol, Schwefelstare schwach, das Diacotat des - flaor, in Schwefelsture. 13)
- B.2-Methoxyisochinolin fluor, in saurer verd. Lösung stark violett. 13)
- 3-Methoxy-8-methylchromoniluor, in conc. Schwefelsture violetthiau. 4)
- Nethoxy-8-mothylhydrocumarinskaroanhydrid flaor. in concentrirter Schwefelsäure schwach blau. 18)
- 4'-Methoxy-q-naphtoflavon flyor, in Schwefelstare gran. (*)

¹⁾ E. Hegonbach, Pogg. Ann. 146. p. 255 (1878).

²⁾ W. Tracinski, Bor. chem. Gos. 16. p. 2885-2841 (1983).

⁸⁾ H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chem. (les. 88. p. 789--703 (1907).

⁴⁾ G. Knecht, Bor. chom. Ges. 15. p. 1875-1878 (1882).

⁵⁾ F. Ullmann und H. Kipper, Ber. chem. Ges, 88. 2. p. 2120-2126 (1905).

⁶⁾ St. von Kostanceki und J. Tamber, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 1008-1007 (1901).

⁷⁾ Bkraup, Monatsh. f. Chem. S. p. 548 (1882), 6. p. 762 (1885).

⁸⁾ Bt. von Kostanscki und L. Lloyd, Bor. chem. Ges. 34. 2. p. 2048-2060 (1901).

U) T. Emilewics and St. von Kostanscki, Ber. chem. Ges. 89. 1. p. 800-814 (1899).

¹⁰⁾ St. von Kostanocki uni V. Lampe, Bor. chem. Gos. 87. 1. p. 778 - 778 (1904).

¹¹⁾ A. Edolatoin und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 1507-1500 (1005).

¹²⁾ H. Friedl, Ch. Weismann, M. Wyler, Journ. chem. Soc. 91. p. 1584-1586 (1907).

¹⁸⁾ P. Fritach, Llob. Ann. 289. p. 1-27 (1805).

¹⁴⁾ St. von Kostanocki und B. Rózicki, Ber. chem Ges. 84. p. 102-100 (1901).

¹⁵⁾ H. von Pochmann und Cohen, Ber. cham. Ges. 17. p. 2180 (1884).

¹⁰⁾ E. Keller und St. von Kostanschi, Ber. cham. Ges. 89. 1. p. 1034-1087 (1890).

- 2-Methoxy-naphtoxanthon fluor, in Schwefelsaure schon gran. 1)
- Methoxynaphtoxazon fluor, in Elsessig gran. 2)
- 5-Methoxy-β-naphtyl-salicylsaure fluor. in warmer Schwefelsaure grun.)
- 2-Methoxyphenanthren fluor. in Aether, Alcohol und Ligroin schwach blau.4)
- a-(o-Methoxyphenyl)-&d-dimethylfulgid fluor, in der primären Form schwach blau, in der Iso-Form schön blau, in der Allo-Form schön grau. Siehe Fulgide.
- a-(p-Methoxyphenyl)-δδ-dimethylfulgid fluor, in Chloroform blau, Siehe Fulgide.
- a-(o-Methoxyphenyl)-53-diphenylfulgid fluor. in Chloroform sehr schwach gran. Siehe Fulgide.
- o-Methoxy-phenylen-salicylskure fluor, in conc. Schwefelsture schwach
- a-(p-Methoxy-phenyl)-d-phenylfulgid fluor, in Chloroform grun. Siehe Fulcide.
- 1'-Methovinyl-hydrochinondimethylather fluor. in Alcoholen blau bis violett. 5)
- 2-Methoxy-xanthon fluor, in Alcohol blan, in Schwefelsiture grun,)
- 2'-Methyl-3'-acetamino-9-phenyl-1.2-naphtacridin fluor. in Alcohol blau, in Benzol mehr blauviolett.8)
- Methylacridin fluor, als Ohlorid blaugran.")
- Methylacridinchloral (ω -Trichlor- β -oxypropylacridin) fluor. in Schwefelskure grüngelb. (9)
- 8-Methyl-aesculetin 4-Oxy-methoxy-cumarol.
- β-Methyl-3-aethoxychromon fluor. in cone. Schwefelsture violettblau.11)
- 2-Methyl-3'-athylamino-9-phenyl-1.2-hydronaphtalacridin fluor. in Alcohol blau.12)
- 2'-Methyl-3'-Athylamino-9-phenyl-1.2-naphtaoridin fluor, in Alcohol

¹⁾ F. Ullmann und H. Kipper, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 2120-8120 (1906).

²⁾ O. Flacher und E. Hepp, Ber. chem. Ges. 86, 2, p. 1807-1915 (1908).

⁸⁾ F. Ullmann und H. Kipper, Ber. chem. Ges. 38. 2. p. 2120-2120 (1905).

⁴⁾ R. Pachorr, Ber. chem. Gen. 14. 5. p. 3808-4007 (1901).

⁵⁾ F. Ullmann und M. Zlokasoff, Ber. chem. Ges. 86. 2. p. 2111-2119 (1905).

⁶⁾ H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chom. Gez. 89. p. 789-708 (1906). 7) F. Ullmann und H. Kipper. Ber. chom. Gez. 88. 1. p. 2120-2126 (1908).

F. Ullmann, N. A. Bacowitza und M. Rosenband, Bor. chem. Ges. 85. J. p. 516—535 (1902).

⁹⁾ A. Bernthsen und Bender, Ber. chem. Ges. 16. p. 1902-1821 (1888).

A. Bernthsen und Muhlert, Ber. chem. Ges. 20. p. 1541—1551 (1687).
 M. Bloch und St. von Kostaneckl, Ber. chem. 38, 1. p. 471—476 (1900).

¹²⁾ F. Ullmann und M. Rosenband, B. Mühlhausen, E. Gretter, Ber. chem. Gas. 35. 1. p. 326-240 (1902).

blau, in Benzol blaugrün. Das Chlorhydrat des — fluor, in Alcohol grün, das Nitrat leuchtend grün. ')

2-Methyl-3-aethyl-4-anhydromethyl-7-oxy[1.4-benzopyranol], picrinsaures, fluor. in Schwofelsture schwach blan.2)

Methylalcohol fluor, schwach blau. 2)

Methylamidochlorben zoestare fluor. in 'Alcohol stark blau.4)

Methylaminhydrochlorid siehe p. 1028.

- Hethyl-amino-naphtacridin fluor, in hoissem Alcohol gelbgrün, in Aether Benzol, Tolnol, schwach blangrün, in Eisessig und conc. Schwefelsaure intensiv grün; die Acetyl-Verbindung des fluor, in Eisessig und conc. Schwefelsaure grün.
- 2'-Methyl-3-amino-0-oxy-0-phenyl-acridin fluor. in Natronlangs grun, in Schwafelsuure stark grun.")
- 2'-Methyl-3'-amino-9'-phenyl-1.2-naphtacridin fluor in Alcohol grün, stärker bei Zusatz von Satzsture, in Benzol und Toluol grünblau, in Behwefelsture grün. 7)

Methylanilidocarbamidophenol fluor, unverdunt blan.")

Methylanthracen floor, fest blan, wenn unrein gran. ")

1-Methylanthrucen fluor, schwach blau, 2.3-Dimethylanthrucen und 1.4.6-Trimethylanthrucen blaugrün. 10)

Methyl-apoharmin-carbonsanre flaor, in ammoniak, Lösung blaulich. 11)
2'-Methyl-3'-benzylamino-0-phenyl-1.2-naphtacridin flaor, in Alcohol gran, in Benzol und Tolnol blaugran, in Eisossig gelbgran. 12)

Methylbrasilin fluor, in Alcohol and Eisessig gelbgran.13)

Methylchinizarin fluor, in Lösungen gelblichgrun. 19

β-Methylchromin fluor, in dicker Schicht in conc. Schwefeledure violettbleu. (6) β-Methylcum arin-p-trimethylammonium jodid fluor, in verdünnten

Losungen blau. 10)

2) O. Billow und J. Deiglmayr, Ber. chem. Ges. 57. 1. p. 4528-4581 (1904).

8) W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 248-250 (1808).

4) W. L. Costo und J. Bodowig, Ber. chem. Ges. 18. p. 428-482 (1885).

5) F. Ullmann and R. Naof, Ber. chem. Gos. 83. 1. p. 012-019 (1900).

- 0) F. Ullmann and R. Pitzenkim, Bor. chem. Gen. 83. 4. p. 8787—8700 (1905).
- 7) F. Ullmann, N. A. Racowitza und M. Rosenband, Ber. cham. Ges. 85, 1. p. 816-325 (1902).
 - 8) O. Kuckert, Ber. chem. Ges. 18. p. 618-620 (1885).

9) J. Weiler, Ber. chem. Ges. 7. p. 1185-1180 (1874).

- 10) K. Elbe, J. pract. Chom. (2) 85. p. 482 (1887). ib. (2) 41. p. 1 (1890).
- 11) O. Fischer und Ohr. Buck, Ber. chem. (40s, 88. 1. p. 820-885 (1905).
- F. Ullmann, M. Rozonband, B. Mühlhausen, E. Gretter, Ber. chem. Ges.
 p. 320-340 (1902)
 - 18) Ohr. Dralle, Ber. chem. Ges. 17. p. 372-376 (1984).
 - 14) N. Nietzky, Bor. chem. Ges. 10. p. 2011 (1877).
 - M. Bloch und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 88, 2. p. 1908—2001 (1900).
 H. von Pechmann und O. Schwarz, Ber. chem. Ges. 88, B. p. 5090—5090 (1899).

¹⁾ F. Ullmanu, M. Rozonband, H. Mühlhausen, E. Grotter, Bar. chem. Gez. 35.
1. p. 826-250 (1902).

Methylcumarsaure fluor, in Soda und Alcalien stark grun.")

Methyl-a-cyanobenzanilin fluor. in Alcohol stark blutroth. 2)

Methyldesoxycinchonidin fluor. in verdünnter Schwefelsaure blau. 5)

- 2'-Methyl-3'-diathylamino-9-phenyl-1.2-naphtacridin fluor in Alcohol, Benzol, Schwefelsture und Essigsture grün. Das Bromhydrat des — fluor. grün.')
- 2'-Methyl-3'-dimethylamino-0-phenyl-1.2-hydronaphtacridin fluor, in Alcohol and in Bensol blau.")
- 2'-Methyl-3'-dimethylamino-0-phenyl-1.2-naphtacridin fluor. in Alcohol grün. Das Chlorhydrat und das Nitrat des --- fluor. grün.)

Methylenblau fluor, in Wasser roth. Vergl. auch § 420.7)

- Mathylendi-β-naphtylamin fluor. in Aether dunkelblau, seine Salze himmelblau.
- B.2.3-Methylendioxyisochinolin finor, in source verdünnter Lüsung grün.*)
- Methylendioxy-nitro-anthranilature fluor, in Wasser and Alcohol gran. 10)

Methylendioxy-pheno-phenanthrazin fluor. in Lisung violett. 11)

Methylen-m-p-dioxystilben fluor, in Lösung. 18)

7-Methyleudiphenylen fluor, in Alcohol und Eisessig schwach blau.13)

Methylendiphenylenoxyd fluor, in concentrirter Schwefelsture intensiv grun. 14)

- Methylenviolett (Dimethylthioxolin) fluor. roth in Alcohol, Acoton, Chloroform, Aether, Benzol, Ligroin, Cumol, nicht in Anilin. 19)
- Methyleosinkalium fluor, nach Bindschedler und Busch in Alcohol blau, nach Linhardt grün mit Maximum bei 500; siehe p. 1080. 18)

7) H. von Tappeiner und A. Jodlhauer, Buch p. 10.

9) P. Fritach, Lieb. Ann. 286. p. 1-27 (180b).

12) H. Kaulfmann, Buch, p. 48 (1800).

¹⁾ K. Fries und W. Klestermann, Ber. chem. Ges. 39. 1. p. 071-775 (1906).

²⁾ F. Sachs and M. Goldmann, Bor. chem. Ges. 85. D. p. 8819-8801 (1902).

⁸⁾ W. Königs und M. Höppner, Ber. chem. Ges. 81. 2. p. 2315-2804 (1898).

⁴⁾ F. Ullmann, M. Bozenband, B. Kühlhausen, E. Gretter, Ber. chem. Ges. 35. 1. p. 628-240 (1992).

F. Ullmann, M. Rosenband, B. Mühlhausen, E. Gretter, Ber. chem. Gos. 85. 1. p. 820—240 (1902).

⁶⁾ F. Ullmann, M. Bosenband, B. Mühlhausen, E. Gretter, Ber. chom. Ges. 35. 1. p. 326-240 (1902).

⁸⁾ R. Möhlan und O. Haase, Ber. chem. Gas. 85, 4, p. 4104-4172 (1902).

¹⁰⁾ O. Hertz, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 2858-2800 (1905).

¹¹⁾ O. Hertz, Bor. chom. Ges. 88, 2. p. 2853-2800 (1905).

¹⁸⁾ Cornelly, Journ. chem. Soc. 87, p. 701 (1881). — Noack p. 127.

Mers und Weith, Ber. chem. Gos. 14. p. 187. (1881).
 A. Bernthsen, Lieb. Ann. 280. p. 78—211 (1885).

¹⁶⁾ R. Bindschedler und Busch, Chem. News 88. p. 220 (1878).

- Methylinden fluor, in conc. Schwefelsture. 1)
- 2'-Methyl-3'-methylamino-0-phenyl-1,2-hydronaphtacridin flor. in Alcohol blangran, in Benzol blan. 2)
- 2'-Mothyl-3'-mothylamino-0-phonyl-1.2-naphtacridin fluor, in Alcohol blaugrun, in Benzol blau. 1)
- 2'-Methyl-3'-methoxy-0-phonyl-1,2-naphtacridin fluorescirt grun, in Aether stark blaugrun. 4)
- Methylnaphtacridin fluor, in Alcohol intensiv blan, in Eisessig und conc. Schwefelsiture schwach blangriin; das Ohlorhydrat fluor, in Alcohol blaugrliu, b)
- 10-Methyl-1.2-naphtacridin fluor, in Alcohol, Auther, Toluol blau, in Eisessig blaugrun.
- Methylnaphtofurfurancerbonsaureather fluor, in festem Zustande grlin, 7)
- Methyl-8-naphto-a-farturansaures Natrium floor, in festem Zastande blaulich. 6)
- 5-Methoxy-2-nitro-0-phenylacridin fluor, in Aether und Benzol gran.) Methyloxanthranol fluor, in Alcohol intensiv blau. 10)
- B-Methyl-2-oxychromon fluor, in Schwefelsaure granlichblau. 11)
- #-Methyl-3-oxychromon fluor, in concentricter Schwefelsaure blanviolett, 13) Methyl-oxy-phenyl-naphtacridin fluor. in Schwofelsaure dankelgran.13)
- Methyloxypyridoncarbonsaure, Baryumsalz der fluor, in Wasser stark violett 14)
- 2-Methyl-phenacylidenflaven fluor, in conc. Schwefelshure grun. 19
- 2-Methyl-y-phenonaphtoxazon fluor, schwach in Benzol, 11)
- Methylphenylacridiniumhydroxyd liefert Salze, dle in Wasser stark grun fluor. Nur das Jodid fluor, nicht. 17)
 - 1) Joh. Thiele und A. Brackner, Ideb. Ann. 847. p. 240-274 (1906).
- 2) F. Ullmann and M. Rosenband, B. Mühlbausen, R. Grotter, Ber. chem. Ges. 35, 1, p. 826-240 (1902).
- 8) P. Ullmann and M. Rosenband, B. Mühlhensen, E. Grotter, Bor. chom. Gos. B5. 1, p. 820-240 (1002).
 - 4) P. Ullmann and R. Fitzenkam, Ber. cham. Gos. 88. 4. p. 8787-8799 (1905).
 - b) F. Ullmann and E. Naof, Ber. chem. Ges. BB. 1. p. 005-012 (1900).
 - 6) F. Ullmann and A. La Torre, Bor, chem. Gos. 87. 3. p. 2022-2028 (1004).
 - 7) A. Hantssch und G. Pfeiffer, Ber. chem. Ges. 19. p. 1801-1805 (1880).
 - 8) A. Hantzsch und G. Pfeiffer, Ber. chem. Ges. 19. p. 1801-1805 (1880).
 - 0) F. Ullmann and H. W. Brast, Ber. cham. Ges. 89. i. p. 200-810 (1000).
 - 10) C. Liebermann und L. Landahoff, Ber. cham. Ges. 14. p. 445-402 (1881).

 - 11) O. Orivelli nad St. von Kostanocki, Ber. chem. Ges. 38. 2. p. 2512-2014 (1900).
 - 12) M. Bloch und St. von Kostanocki, Ber. chem. Gas. 88. 1. p. 471-476 (1900).
 - 18) F. Ullmann und B. Fitzenkam, Ber. chem. Gos. 88, 4. p. 8784-8700 (1906).
 - 14) Fr. Feist, Ber. chem. Ges. 85. 2. p. 1545-1550 (1902).
 - 15) W. Fenerstein und St. von Kostanscki, Ber. chou. Ges. 81. 1, p. 705-710 (1808).
 - 16) E. Strohbach, Bor. chem. Ges. 84, 3. p. 4130 (1901).
 - 17) A. Bornthson, Ber. chem. Ges. 16, p. 707-769 (1888).

Methylphenylallylpyrrol fluor, unverdumt blan. 1)

Methylphenylanthracen fluor. in Alcohol und Aether intensiv blaugrün. 3)

2'-Methyl-9-phenyl-1.2-naphtacridin fluor. in Alcohol schwach biau, bei Zusatz von Salzsaure stark grün. Das Chlorhydrat des — fluor. grün. ') Methylthionin fluor. in Alcohol roth. ')

Methyl-trioxy-fluoron fluor, in Alcohol und Schwefelsture gelbgrün. 5) N-Methyltriphenazinoxazin fluor, in Benzol, Aether und Ligroin hellgrün, in Alcohol gelb. 6)

N-Methyltriphenoxazinphenylazonium fluor. in Benzol bei Ligroinzusatz ziegelroth, das Chlorid des — fluor. in Wasser roth. 7)

Methyltriphenylmethan fluor. in Alcohol, Aether, Benzol und Eisessig blau. 8)

β-Methylumbelliferon fluor. in Alcalien und Ammoniak intensiv blau.
β-Methylumbelliferonmethyläther fluor. in concentrirter Schwefelsture intensiv blau.
10)

2-Methylxanthon fluor. in Schwefelsture schön grun, 11)

4-Methylxenthon fluor. in Schwefelsaure schön grün. 12)

Metol siehe p. 1028.

Micrococcus erythromyza (Zopf) producirt einen Farbstoff, welcher blaugrün fluorescirt. Siehe p. 86.

Modebraun vergl. \$ 429.

Monoacetylfluoresceinäthylester fluor, in Aceton und Alcohol grän. (5)
Monoacetylphenylanthranol fluor, in Alcohol, Aether, Benzol und
Aceton blau, (4)

Monoacetylumbelliferon fluor, in warmem Alcohol blau. 18)

Monosthylasculetin fluor. in Alcohol, Aether und Benzol blau. 19

Monosthyldaphnetein fluor. in Aether, Benzol, Alcohol und Alcalien schwach blau. 17)

¹⁾ L. Lederer und C. Paal, Ber. chem. Ges. 18. p. 2501-2509 (1885).

²⁾ W. Hemillan, Ber. chem. Ges. 18, p. 565 (1888).

F. Uilmann, N. A. Bacowitza und M. Rozenband, Bor. chem. Ges. 85. 1.
 p. 816 - 826 (1902).

⁴⁾ A. Bernthsen und A. Goske, Bar. cham. Gas. 20, p. 924-034 (1887).

b) O. Liebermann und S. Lindomann, Ber. chem. Ges. 87, 1. p. 1171-1180 (1904).

⁶⁾ E. Dispolder, Ber. chem. Ges. 33, 8, p. 8514-8552 (1800).

⁷⁾ E. Diepolder, Ber. cham. Ges. 89. 8. p. 8514-3582 (1809).

⁸⁾ W. Hemilian, Ber. chem. Ges. 16. p. 2800-2876 (1888).

⁹⁾ H. von Pechmann und C. Duisborg, Bor, chem. Gos. 16. p. 2119-2128 (1883).

¹⁰⁾ H. von Pechmann und C. Duisberg, Ber. chem. Ges. 16. p. 2110-2128 (1881).

¹¹⁾ F. Ullmann und M. Zlokasoff, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 2111—2110 (1905). 12) F. Ullmann und M. Zlokasoff, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 2111—2110 (1905).

¹⁸⁾ W. Feuerstein und M. Dutoit, Ber. chem. Ges. 84, 2, p. 2087—2042 (1901).

¹⁴⁾ A. Bayer, Lieb. Ann. 202. p. 85-140 (1880).

¹⁵⁾ H. Hlasiwetz, Ber. chem. Ges. 4. p. 550-558 (1871).

¹⁶⁾ W. Will, Ber. chem. Ges. 16. p. 2106-2109 (1888).

¹⁷⁾ W. Will and O. Jung, Ber. chem. Ges. 17. p. 1081-1091 (1884).

Monathyltetrabromfluorescein - Spriteosin - Primrose fluor, in Lösungen gelbgrän. 1)

Monoamidofluoran flaor, in Schwefelsaure schwach gran.

y-Monoamidoisophtalsaureathylather fluor., ebenso wie der Methylather, in Aether violett. 3)

Monoamidopyren fluor. in Alcohol tiefblau, das Chlorhydrat in Alcohol blau.4)

a-Monoamidon vitins and e fluor, in Alcohol rothlichblan, wenn unrein blaugran. Ebenso fluor, die β-Saure.

Monoanilino-diphenyl fluorindin fluor, in Alcohol bei Ammoniakzusatz ferner in Benzol, Aether und engl. Schwefelsäure ausserst intensiv purpurroth; Salzsaure zerstört die Fluorescenz.

Monobromamidobarbitursaure fluor, in Wasser gran 7

Monobromfluorescein fluor. in verdünnter alcalischer Lüsung grün. 8)

Monobromnaphtalstureanhydrid, die Alcalisalze fluor. in wassriger Lösung sehr stark grün.")

Honobrom-α-ordindichroin fluor. in Alcalien braun. 19

Monobromphenanthren fluor, schwach in Alcohol. 11)

Monobrom - α-tetraresors in dishroin ather fluor. in Wasser oder Alcalien braun. (*)

Monobromumbelliferonathylather fluor. in Alcohol intensiv violett. 18)

Monobromumbelliferonmethylather fluor, in Alcohol gran. 14)

Monochlor-diphenylfluorindin fluor, in verdünutem Alcohol bei Ammonlakzusatz intensiv zinnoberroth. 12)

Monochlordicyanhydrochinon-fluor, in Sodalusung grün, 18)

Monochlor-monophenylfluorindin fluor. in Alcohol bei Zusatz von Ammoniak sehr stark ziegelroth. 17)

Monochlor-a-pentaresorcindichroinather fluor, in Alcalien braun. 18)

¹⁾ A. Baeyer, I.lab, Ann. 188, p. 1-74 (1676).

²⁾ B. Heyer und J. Friedland, Ber. chem. Ges. 82. 2 p. 2108-2112 (1800).

³⁾ Br. Beyer, J. pract Chem. (2) 25. p. 465-517 (1882).

⁴⁾ G. Goldachmiedt, Ber. Wien, Akad. 84. 2. p. 618 (1582).

⁵⁾ C. Böttinger, Ber. chem. (fee. 9, p. 804-310 (1870).

⁰⁾ F. Kohrmann und B. Guggenholmar, Ber. chem. Ges. 84, 1. p. 1217-1224 (1901).

⁷⁾ F. Muldor, Bor. chem. Ges. 14. p. 1000-1001 (1991).

⁸⁾ A. Bacyer, Ber. ahom. Ges. 9, p. 1280 (1876).

⁰⁾ L. Francosconi e G. Bargellini, Gazz, chim. Ital. (2) 89. p. 78-00 (1902).

¹⁰⁾ H. Brunn er und Ph. Chruit, Ber. chem. Ges. 21. p. 2479-2486 (1888).

¹¹⁾ B. Anschütz, Ber. chom. Ges. 11, p. 1217-1210 (1878).

¹²⁾ H. Brunner und Ph. Chruit, Ber. chem. Ges. 21. p. 2470 - 2486 (1888).

¹⁸⁾ W. Will und P. Book, Ber. shem. (Jes., 19. p. 1777-1780 (1880).

¹⁴⁾ W. Will and P. Beck, Ber. chem. Gos, 19. p. 1777-1780 (1880).

¹⁵⁾ F. Kohrmann und B. Guggonheimer, Bor. chem. Ges. 84. 1. p. 1217-1224 (1001).

¹⁶⁾ J. Thiole und Fr. Gunther, Lleb. Ann. 847. p. 45-60 (1008).

¹⁷⁾ F. Kehrmann und B. Guggenheim, Ber. chem. Ges. 84, 1. p. 1217-1724 (1901).

¹⁸⁾ H. Brunner und Ph. Chruit, Ber. chem. Ges. 21. p. 2470-2486 (1888).

Monochlor-a-orcindichroin fluor, in alcohol.-alcalischer Lösung braun. 9 Monocyanhydrochinoudimethyläther — Dimethylgentisinsäurenitril fluor, in Alcohol schwach violett. Vergl. auch Dicyanhydrochinoudimethyläther. 2)

Monomethylather des 2.7-Dioxy-naphtalins fluor. in Schwefelsaure blaugrün, der Dimethylather gelbgrün.3)

Monomethylaposafranin, Chlorid des — fluor. in Alcohol stark hellroth. 4)
Monomethylhydrophenylacridin fluor. in Alcohol bei Zusatz von Natriumnitrat und Salzsture grün. 5)

Monomethylnaphtylamin fluor, in Aether blau. 6)

Mononitrodiathylanilin fluor, in festem Zustande blau, 7

Mononitrodiphenylfluorindin fluor. in Nitrobenzol deutlich roth. 9)

a-Monoxynaphtacenchinon + Schwefelsaure + Borsaure fluor. zinuoberroth.")

Monoxynaphtacenchinonsulfosaure fluor. in Schwefelsture gelb. 19)
Monoxyphenylanthranol fluor. im Aether intensiv grün. 11)

Morin-Thonorde-Lösung, fluor, wie zuerst Goppeleröder gefunden hat, 12) intensiv malachitfarbig grün. Nach Hagenbach 12) besteht das Fluorescenzlicht aus einem Bande von 646 bis 460 mit Maximum bei 516. Die Erregung beginnt bei 496 und reicht mit einem Maximum bei 446 bis ins Ultraviolett.

Munjistin — Purpuroxanthincarbonsaure fluor, in Aether und Elsessig orangegrün, fest grün. 14)

Murexid fluor, in Alcohol beim Licht des electrischen Funkens blan. 19)

Mycoporphyrin, Farbatoff aus abgestorbenen Sclerotien und Fruchtträgern von Penicilliopsis clavarasformis fluor, in Alcohol zwischen 050-630, 010-600. Vergl. p. 82.15)

Myricilalcohol siehe p. 1028.

¹⁾ H. Brunner und Ph. Chruit, Bor. chem. Ges. 21. p. 2479-2486 (1888).

²⁾ H. Kanffmann, Liob. Ann. 344. p. 80-77 (1900). - Buch p. 89 (1906).

⁸⁾ H. Bunzli und H. Deckor, Ber. chem. Gen. 38, 2, p. 8268-3278 (1908).

⁴⁾ F. Kehrmann und A. Wetter, Ber. chem. Ges. 81. 1. p. 000-071 (1808).

⁵⁾ A. Bernthsen und F. Bonder, Ber. chem. Ges. 16. p. 1802-1821 (1868).

⁶⁾ L. Landshoff, Ber. chem. Ges. 11. p. 088-840 (1878).

E. Lippmann und F. Fleissner, Ber. Wien. Acad. 87, 2. p. 722. (1888). — Ber. chem. Ges. 16, p. 2768 (1888).

⁸⁾ F. Kehrmann und B. Guggenheimer, Ber. chem. Gos. 34. 2, p. 1217-1224 (1901).

⁹⁾ Chr. Deichler und Ch. Weismann, Ber. chem. Ges. 86, 1, p. 710-716 (1908).

¹⁰⁾ H. von Pechmann, Ber. chom. Ges. 18. p. 1008-1618 (1880).

¹¹⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148. p. 72-74 (1872).

¹²⁾ Goppelsröder, Pogg. Ann. 131 p. 464-471 (1867). ib. 184. p. 152 (1868).

¹⁸⁾ J. Stenhouse, Lieb. Ans. 180. p. 525 (1868) - Nosck, p. 68.

¹⁴⁾ W. N. Hartiey, Journ. cham. Soc. 87. p. 1791-1795 (1905).

¹⁵⁾ J. Beinke, Ann. Jard. Bot. de Buitensorg. 6. p. 75-78 (1887) *.

¹⁶⁾ F. Ullmann und W. Donaler, Ber. chem. Ges. 85, 8, p. 4852-4889 (1902).

- 1.2-Naphtacrid in fluor, in Alcohol blau, in Schwefelsture schön blaugrin, 1) in Eisessig schön blau, 2) das Nitrat des fluor, in Wasser, Alcohol und Schwefelsture grün, das Chlorhydrat des fluor, wie das Nitrat, 2) das Jodmethylat des fluor, in Wasser schwach grün. 4)
- 2.1-Naphtaeridin fluor in Eisessig stark grün, in Alcohol schön blau, in Aether und Benzol schwach blau, in Schwefelsture grün. Das Chlorhydrat des fluor in Alcohol schön blau; das Jodmethylat fluor in Alcohol blaugrün.
- β-Naphtacridin fluor in Pyridin, Alcohol, Aceton und Aether gelbgrün.)
 α-Naphtacridin-2.11-disulfosture fluor in Schwefelsture blau.)
- β-Naphtacridin-3.10-disulfosaure fluor. in Schwefelsaure gründlau.
 β-Naphtacridon fluor. in Schwefelsaure grün, in alcoholischer Kalilange grüngelb.
- Naphtacribydrindin fluor, in Schwefelsture blau. 10)
- Naphtaleosin fluor, in Alcalien oder Carbonaten carmoisinroth bis gelb. (1)
 Naphtalfluorescein fluor, in Alcalien intensiv grün. (2)
- Naphtalin siehe § 635; 0.02 gr. in 50 ccm Alcohol, mit Hy-Quarzhanpe angeregt, geben 9 Fluorescenzbanden zwischen 3570—3140. Vergl. auch p. 1028. Für die Fluorescenz des Dampfes vergl. p. 913.
- Naphtalinroth Magdalaroth, Magentaroth, ist einer der am häufigsten auf Fluorescenz untersuchten Körper. Man vergl. die Darstellung des Streites um die Gültigkeit der Stokes'schen Regel. Bei der Beurtheilung der Fluorescenzbeobachtungen entsteht eine gewisse Schwierigkeit dadurch, dass es nicht zu ermitteln ist, welche Substanz in jedem Falle vorgelegen hat. Das technische Product enthält nach O. Fischer und Hopp 13) zwei total verschiedene Basen $C_{\infty}H_{\infty}N_{1}$ und $C_{\infty}H_{\infty}N_{4}$, von denen nur die letztere dem reinen Naphtalinroth zukommt. Reine Lösungen in Alcohol und Wasser (heiss) fluor, erst nach Schütteln mit Luft (Kohlenskurezutritt); somit sollen nur die Salze fluor. Ueber das Fluorescenzspectrum liegen zuhlreiche Angaben vor, von denen ich nur einige erwähne. Die erste gennuere Untersuchung rührt von Lommel her, 14)

¹⁾ F. Ullmann and C. Baesnor, Bor. chem. Ges. 86, 8, p. 2070-2072 (1902).

²⁾ U. Baezner, Her. chem. Ges. 87. B. p. B077-8088 (1904).

⁵⁾ F. Ullmann and A. J.a Torro, Ber. chem. Ges. 87. 8, p. 2022-2028 (1904).

⁴⁾ F. Ullmann and A. La Torro, Ber. chom. Ges. 87. 8. p. 2922-2028 (1904).

⁵⁾ E. Strohbach, Bor. cham. Ges. 84. 8. p. 4140-4158 (1901).

⁰⁾ R. Mahlan unn O. Hanse, Bor. chem. Gas. 85. 4. p. 4172-4177 (1102).

⁷⁾ R. Möhlan und O. Haase, Ber. chem. Ges. 85. 4. p. 4172-4177 (1902).

⁸⁾ E. Strohbach, Ber. chem. (los. 34. 8. p. 4140-4158 (1001).

⁹⁾ R. Mohlau und O. Haase, Ber. chem. Ges. 35. 4. p. 4104-4172 (1002).

¹⁰⁾ A. Torisso, Lieb. Ann. 227. p. 188 (1885).

¹¹⁾ A. Terisse, Lich. Ann. 227. p. 188 (1885).

¹²⁾ J. Stark und R. Moyer, Physic. Zs. S. p. 250-255 (1907).

O. Fischer und E. Hopp, Liob. Ann. 286. p. 187—246 (1805).
 D. Lommel, Pogg. Ann. 148. p. 20—51 (1891).

der später das Naphtalinroth in die erste Classe rechnet!) und ein erregendes Maximum bei 568, eine Fluorescenzbande bei 005-557, mit Maximum bei 504 findet. 1) Nach Hagenbach 1) fluorescirt - von 704-550 mit Maximum bei 601; erregend wirkt der Spectralbezirk 620 bis 397 mit einem starken Maximum von 580-570, einem schwücheren von 527-517 und einem noch schwächeren bei 397. Linhardt glebt für das Maximum der Fluorescenz 593 (vergl. p. 1080), G. C. Schmidt. für das Maximum der Fluorescens in Alcohol 593, in Gelatine 608, für das Maximum der erregenden Absorption in Alcohol 571, in Gelatine 580 (vergl. p. 1088). Stengers) findet für das Maximum des Fluorescenzspectrums in Schwefelkohlenstoff 584, in Benzol 580, in Tolnol 578, in Isobutylalcohol 578, in Amylalcohol 577, in Propylalcohol 576, in Aether 573, in Aethylalcohol 573, in Chloroform 571, in Methylalcohol 570, in Aceton 569. Nach Nichols und Merritto erhält man ein Fluor.-Band zwischen 6600 und 5500 mit Maximum bei 5940, vergl. Fig. 133 p. 1041 dieses Bds. Grösste erregungsfähige Wellenlänge ist 0320. Löst man N. zuerst in Aethylalcohol und mischt diesen mit Benzol, Toluol, Chloroform, Amyl-, Aethyl-, Methylalcohol, so verhalten sich die Fluor,-Helligkeiten wie 1:1:1.8:2.5:3.7:3.7 (vergl. \$ 703),1) Weitere Einzelheiten findet man bei Lubarsch, ferner in § 420, sowie p. 1011, p. 1021, p. 1046.

Naphtalsaureanhydrid fluor. nach Behr und von Dorph, Sachs und Everdingh in concentrirter Schwefelsaure blan, nach Francesconi und Bargellini (1) ebenso wie die Alcalisalze gran.

Naphtanthracen fluor. intensiv gelbgrün. 11)

Naphtazarin siehe § 635, p. 903 (Fluor. des Dampfes).

α-β-Naphtazin fluor. in Alcohol, Eisessig, Benzol schwach violett. 13)

 $S, \alpha-\beta$ -Naphtazin fluor. in Eisessig sehr stark grün, in Alcohol blaugrün, in Benzol blau. (3)

Naphtionsaure - a-Naphtylaminsulfosaure fluor, in heissen Wasser

¹⁾ E. Lommel, Wiedem. Ann. 10. p. 440-472, p. 081-054 (1680).

E. Lommel, Wiedem. Ann. 8. p. 251—288 (1878). — Pogg. Ann. 159. p. 514—586 (1876).

⁸⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 84-72 (1872).

⁴⁾ G. O. Bohmldt, Wiedom, Ann. 58, p. 108-180 (1808).

⁵⁾ F. Stenger, Wiedem. Ann. 28. p. 201-280 (1880).

B. Nichols and E. Merritt, Physic. Rev. 18, p. 408—418 (1004).

⁷⁾ O. Knoblauch, Wledem. Ann. 54. p. 103-220 (1805).

⁸⁾ Arno Behr und W. A. von Dorp, Lieb. Ann. 179. p. 203-278 (1874).

⁹⁾ Pr. Sachs and W. Everding, Bor. chom. Gos. 86. 1, p. 958-471 (1903).

L. Francesconi e G. Bargellini, Gazz. chim. Ital. (2) 899. p. 78-96 (1902).
 K. Elbs, Ber. chem. Ges. 19. p. 2210 (1886). — Gabriel und Colmanu, Ber.

K. Elba, Ber. chem. Ges. 19. p. 2210 (1886). — Gabriel und Colmanu, Ber. chem. Ges. 83. p. 447 (1990).

¹⁹⁾ W. Will and P. Back, Ber. chem. Ges. 19. p. 1777-1780 (1880).

¹⁸⁾ F. Ullmann und J. S. Ankersmit, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 1811-1822 (1905).

oder in Alcohol intensiv grün, das Anllinsalz der — floor, in warmem Wasser stark blauviolett, 1) das Na-Salz fluor, in Wasser schön blau. 2) Naphtindon fluor, gelb in neutraler Lösung, stürker in saurer. 3)

Naphtochinaldin finor, in Sauren grun, bel geringer Concentration blau.4)

β-Naphtochinolinjodmethylat fluor, in Lösungen schwach blau.

Naphtochinon fluor, in Aether intensiv gran.

a-Naphtochinondimalons ture thylester fluor, in wassriger Sodalosung vorübergehend mit grüner Farbe. 7)

α-Naphtocumarin fluor, in Lösungen mit gelbgrüner oder blauer Farbe.
 β-Naphtocumarin fluor, in heissem Wasser bläulich.

β-Naphtocumarin-a-carbonstureester fluor. in Alcohol stark blau-gelb. 10)

Naphtoessure vergl. p. 1028; die 2.3-Aminonaphtoessure fluor. in Wasser, Alcohol und Aether grin. 1)

a-Naphtoflavanon fluor. in Alcohol schön blauroth. 12)

Naph to flavon fluor, in Schwefelsture intensiv grun. 13)

a-Naphtoflavon fluor, in conc. Schwefelsture grun. 14)

Naphtoflavonol fluor. in Schwefelsture gran. 19)

a-Naphtofluoran fluor, in conc. Schwefelsaure schwach gelb. 19)

β-Naphtofluoran fluor, in conc. Schwefelsture feurig roth. 17)

 β -Naplitol fluor, in Alcallen grünblau. (8) Bei Einwirkung auf Piperonal in Eisessig entsteht ein Körper von der Zusammensetzung $C_{\rm es}$ $H_{\rm is}$ $O_{\rm p}$ der in warmer Schwefelsture grün fluorescirt; bei Einwirkung auf Cuminol entsteht $C_{\rm es}$ $H_{\rm is}$ $O_{\rm s}$ das in warmer Schwefelsture grünlich fluorescirt; bei Einwirkung auf Anisaldehyd entsteht $C_{\rm es}$ $H_{\rm is}$ $C_{\rm is}$ mit der gleichen Fluores-

¹⁾ H. Schiff, Lieb. Ann. 200, p. 840-887 (1887).

²⁾ IL von Tappeiner und A. Jodlbaner, Buch. p. 62.

⁸⁾ O. Fincher and E. Hopp, Lieb. Ann. 986. p. 187-245 (1805).

⁴⁾ L. Knorr, Bor. chem. Ges. 17. p. 544-540 (1884).

⁵⁾ Skranp und Cobensi, Monatshefte für (Remie. 4. p. 430. - Nonck, p. 180.

⁰⁾ Th. Hermanu, Ideb. Ann. 161. p. 63-00 (1800).

⁷⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 88, 1. p. 500-578 (1000).

⁸⁾ K. Bartsch, Bor. chem. Ges. 86, 2, p. 1005-1076 (1008).

⁹⁾ G. Kauffmann, Ber. chom. Gas. 16. p. 608-086 (1883).

¹⁰⁾ K. Bartsch, Bar. chem. Ges. 88. 2. p. 1000-1076 (1008).

¹¹⁾ R. Möhlan, Bor. chem. Ges. 28. p. 8000 (1895).

¹²⁾ G. Woker, Ber. chem. Gen. 89. 1. p. 1049-1053 (1900).

¹⁵⁾ G. Woker, Ber. chem. Ges. 39. 1. p. 1049 - 1058 (1900).

¹⁴⁾ St. von Kostancoki, Ber. cham. Ges. 81. 1. p. 705-710 (1808).

¹⁵⁾ G. Woker, Ber. chem. Gen. 89, 1, 1040-1658 (1900).

B. Meyer, Zeitschrift, p. 170. — J. Grabowki, Ber. chem. Ges. 4. p. 001 (1873). —
 B. Moyer, Ber. chem. Ges. 96. p. 207 (1898).

¹⁷⁾ R. Mayer, Ber. chem. Ges. 24, p. 1414, p. 2600 (1801). ib. 26, p. 806 (1803). — Fest-schrift p. 179.

¹⁸⁾ L. Lunge und R. Burckhardt, Ber. chem. Ges. 17. p. 1598-1000 (1884).

cenz; bei Einwirkung auf Salicylaidehyd C_{a7} H_{14} O_a mit grünlicher Fluorescenz in heisser Schwefelsture. 1)

- Nuphtol, das 2.5-Amido- β -naphtol fluor. in Wasser und Alcohol schön violettblau.²)
- a-Naphtol-azonaphtylsulfosäure (Säurebraun) fluoreseirt lavendelfarbig in sehr verdünnter wässriger Lösung.
- β -Naphtol- β -disulfosaure und β -Naphtol- α -disulfosaure liefern Salze, die in Wasser bei Ammoniakzusatz blaugran fluor. 4)
- α-Naphtolmaleinfluorescein fluor. in Alcohol bei Ammoniakzusatz intensiv grün,)
- β-Naphtolmonosulfosaure liefert wasser- und alcoholicaliche Sulze mit schwacher blauer Fluorescenz. 9
- 8-Naphtoltrisulfosaure fluor, in ammoniakalischem Wasser gran. 7)
- 1.3.6.8-α-Naphtoltrisulfosaure, das Na-Salz der fluor. in Wasser schwach grungelb, ebenso die 2.3.6.8-β-Naphtoltrisulfosaure. 9)
- α-Naphtolresoreinolphtaleinanhydrid fluor in Alcalien, Alcohol, Essigssure, Schwefelsaure mit versch. Farben, ebenso der Methylather des .")
- α-Naphtolresorcinphtaleinanhydrid ist in Alcohol, Essigsaure, Schwefelsaure mit verschiedenfarbiger Fluor. löslich, ebenso der Methyläther.
- Naphtophenezonium, die Salze des fluor. in Lösungen heligelb. 11)
- Naphtophenazoniumchlorid, die m-Aethyl-chlor-Verbindung des fluor. in Alcohol schwach grüniichbraun. 12) Das 2-Acetamino-6-aminophenyl-Derivat fluor. in Alcohol feuerroth. 13)
- Naphtoresorufamin and Dinaphtoresorufamin finor in Lösungen intensiv roth, 14)
- Naphtosafranol siehe Oxyrosindon.
- 1.8-Naphtsultan-2.4-disulfosaure, das Na-Salz der fluor. in Wasser grün. 19)

¹⁾ H. Rogow, Ber. chem. Ges. 88, 5, p. 8535-5588 (1900).

²⁾ P. Friedlander und St. Saymanski, Bor. chom. Ges. 25. p. 2076-2085 (1892).

⁸⁾ W. N. Hartley, Jones. chem. Soc. 68, p. 245-256 (1808).

⁴⁾ J. Griess, Ber. chem. Ges. 19. p. 1057-1905 (1880).

⁵⁾ R. Burckhardt, Ber. chem. Gee. 18. p. 2864-2870 (1885).

⁶⁾ H. R. Armstrong and Graham, Journ. chem. Soc. (2) 89. p. 188 (1881).

⁷⁾ L. Limpach, Ber. chem. Ges. 16, p. 981 (1888).

⁸⁾ H. von Tappeiner and A. Jodibanor, Buch, p. 31.

⁹⁾ A. Friedl, Oh. Welsmann, M. Wyler, Johnn. chem. Soc. 91. p. 1584-1580 (1900).

¹⁰⁾ A. Friedl, Ch. Weismann, Max Wyler, Jones, chem. Soc. 91, p. 1584-1586 (1008).

¹¹⁾ F. Kehrmann, Ber, chem. Ges. 29, p. 2016-2028 (1896).

¹³⁾ O. Fischer und E. Hepp, Bar. cham, Gea. 31, 2. p. 2477-2485 (1898).

¹⁸⁾ F. Kebrmann, F. Bademacher und O. Fedor, Ber. cham. Ges. SL 3, p. 8076-8086 (1998).

¹⁴⁾ F. Kehrmann und Mascioni, Ber. chem. Gos. 28, p. 807 (1895).

¹⁵⁾ H. von Tappelner and A. Jodibaner, Buch, p. 22.

1177

- m-Naph tylamidon aph tindon fluor, feurig gelbroth in neutraler, grunlichgelb in saurer Lösung.')
- a-Naphtylamin fluor. in Alcohol violett, in Benzol nicht sichtbar. 7)
- 6-Naphtylamin fluor. in Wasser stark blau. Die Salze fluor. nicht. 3) Nach Kauffmann und Beisswenger ist die Fluorescenz in Alcohol blau-violett, in Benzol nicht sichtbar. 4)
- α-Naphtylamindisulfosture, das Na-Salz der fluor. in Wasser gestttigt grün; die β-Naphtylamindisulfosture fluor. in Wasser blau.»)
- β-Naphtylamin-β-naphtoesiture fluor. in Schwefelsaure, Alcohol, Pyridin grün, in alcoholischer Kalilauge grüngelb.*)
- u-Naphtylaminsulfosaure Naphtionsaure.
- 2.5-Naphtylendiamin und 1.5-Naphtylendiamin fluor. in wässtigen Lösungen stark blau, das 1.7-Naphtylendiamin nicht merklich. 7
- β-Naphtylen-phenylenoxyd finor, in Toluol und Eisessig je nach Concentration blau bis violett, in verdünnter Schwefelsäure orangeroth. 6)
- a-Naphtylmethylather fluor. in Aether blau.
- m-Naph tyln aph tind on fluor, britanlichgelb in neutraler, grünlichgelb in saurer Lösung. (*)
- m-Naphtyloxynaphtindon flaor. in neutraler Lösung feurig gelbroth, in saurer lebhaft gelblichgrün, in alcalischer orangegelb. 11)
- a-Naphtylpiperidin fluor, unverdünnt intensiv blau. 13)
- β-Naphtyl-salicylsture fluor, in conc. Schwefelsture beim Erhitzen blaugrün. 12)

Naphtylroth (Ohlorid) fluor, in Wasser gelb. 14)

Narcein fluor. in Alcohol schwach blan (0.1 gr. in 25 cem). 12)

Narcotin fluor, in alten Lösungen. 19

Natrium siehe \$ 630 ff.

Neumethylenblau 2. G - Diaminophenonaphtoxazoniumchlorid. 7)
Neutralroth - Toluylenroth.

¹⁾ O. Pischer and R. Hopp, Lieb. Ann. 286, p. 187-245 (1805).

²⁾ H. Kauffmann und A. Beisswenger, Ber. chem. Ges. 87. p. 2012-2016 (1904).

³⁾ O. Lisbermann and Fr. Schneidig, Ber. chem. Gen. 8. p. 1108-1110 (1875).

⁴⁾ H. Kauffmann und A. Bolsswonger, Ber. chem. Ges. 87. p. 2012-2017 (1004).

⁵⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch, p. 22.

⁶⁾ R. Strohbach, Ber. chem. Ges. 48. S. p. 4140-4158 (1901).

⁷⁾ P. Friedlander und St. Szymanski, Ber. chem. Ges. 25. p. 2070-2183 (1804).

⁸⁾ von Arx, Lieb. Ann. 209, p. 141 (1881).

⁹⁾ A. Hantzsch, Ber, shom. Ges. 18, p. 1847-1848 (1880).

¹⁰⁾ O. Fischer und E. Hepp, Lieb. Ann. 280. p. 187-245 (1895).

¹¹⁾ O. Fischer und E. Hopp, Lieb. Ann. 286. p. 187-246 (1806).

^{12]} H. Kauffmann, Buch p. 46,

¹⁸⁾ F. Ullmann und M. Zlokasoff, Ber. chem. Ges. 88. 2. p. 2111-2110 (1996).

¹⁴⁾ H. von Tappelner und A. Jodibaner, Buch, p. 77.

¹⁵⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68, p. 248-255 (1808).

¹⁶⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68, p. 248-250 (1808).

¹⁷⁾ J. Formanck, Zeitschr. für Farbenindustrie, 5. p. 102-100 (1900).

Nigrosin fluor. in Kalilange, Benzol, Petroleum und Oelen rothbraun. Linhardt giebt ein Maximum bei 581. Siehe p. 1086.

Nilblau — Diaminophenonaphtoxazoniumchlorid') fluor. in Lösung gelb, bei Zusatz von Alcohol rothbraun'), in Wasser schwach rubinroth.

Nitrilotriphenylmethan fluor. in Wasser intensiv grun. 4)

2-Nitro-6-acetaminonaphtophenazin fluor, in Alcohol und Nitrobenzol grin. 9

Nitrobenzol-β-dinaphtyloxyd fluor, in Schwefelskure grun.

Nitro-a-chlortoluchinolin fluor, in Wasser roth, 7

Nitrodiathylanilin fluor. krystallisirt blau. 9

- α- und β-Nitromesitylensaure fluor, in Alcohol stark blauviolett.
- 2-Nitromethylnaphtophenasoniumchlorid fluor. in Alcohol gelb. 10)
- 2-Nitro-4"-oxy-9-phenylacridin fluor. in Lösungen schwach grun.11)
- 3-Nitrophenonaphtoxazon fluor, in Elsessig und Benzol grunlichgelb.
 - die 3-Amino-Verbindung fluor, in Mineralsturen purpurroth, in einem Gemisch von Alcohol und Benzol leuchtend zinnoberroth, 12)
- Nitrophenyl-acridin fluor. in Wasser und organischen Lösungsmitteln schwach grün, in Schwefelsture sehr schwach grün. 13)
- α-(m-Nitro-phenyl)-δδ-dimethylfulgid fluor, in Chloroform schön blau. Siehe Fulgide.
- α -(0-Nitro-phenyl)- $\delta\delta$ -dimethylfulgid fluor, in Chloroform schwach blau. Siehe Fulgide.
- α-(p-Nitrophenyl)-δδ-dimethylfulgid fluor, in Ohloroform schön grün. Siehe Fulgide.
- α-(0-Nitrophenyl)-33-diphenylfulgid und α-(m-Nitrophenyl) fluor.
 in Ohloroform schwach grün. Siehe Fulgide.
- 3-Nitrophtalimid fluor, in verdunnter alcoholischer und essignaurer Lösung schwach bläulich, 14)

Nitrorosindulinchlorid fluor, in Alcohol gelblich. 18)

m-Nitro-p-toluylidenaceton fluor, in conc. Schwefelsaure grunlich. 10)

- 1) J. Formánek, Zeltschr. für Farbenindustrie, 5. p. 102-100 (1900).
- 2) R. Moyer, Festschrift, p. 208 (1897) dort waltere Literatur.

a) H. von Tappelner u. A. Jodibanor, Bush p. 18.

- 4) A. Bernthsen, Ber. cham. Ges. 15, p. 8011-8010 (18882).
- 5) F. Kehrmann und H. Jacob, Bar. chem. Gos. 91. 8. p. 8087-8097 (1808).
- 6) F. Ullmann, N. A. Racowitza und M. Rozenband, Ber. chem. Ges. 85. 1. p. 1007-1019 (1902).
 - 7) O. Fischer, Bor. chem. Ges. 35. S. p. 8674-8688 (1902).
 - 8) E. Lippmann und F. Fleisener, Ber. chem. Gen. 16, p. 2768 (1888).
 - 9) E. Bamberger and F. Demuth, Ber. chem. Ges. 84. 1. p. 27-33 (1901).
 - 10) F. Kehrmann und H. Jacob, Ber. chem. Ges. St. 5. p. 8087-5007 (1898).
 - 11) F. Ulimanu und R. W. Ernat, Bar. chem. Gos. 89. 1. p. 298-810 (1900).
 - 12) F. Kehrmann und E. Ganke, Bar. cham. Ges. 80. 2. p. 2170-2188 (1897).
 - 18) F. Ullmann und H. W. Ernst, Ber. chem. Ges. 89, 1, p. 208-810 (1900).
 - 14) R. Kahn, Ber. chem. Ges. 85, 4. p. 8857-8888 (1902).
 - 15) F. Kehrmann und O. Feder, Bar. chem. Gos. 80. 2. p. 2087-2641 (1807).
 - 16) V. Hansilk und Al. Bianchi, Ber. chem. Ges. 89. 2. p. 2282-2287 (1890).

Normethyldiscetyl-o-anhydroamidohemipinsaure fluor. in Alcohol blau.

. 0

- Octa-brom- und jod-hexahydroxy-p-dixanthylbenzol-2.3.5.6-tetracarboxylsaure, Kaliumsalz der — fluor. in Wasser braun. Auch andere Salze fluor. 7
- Octa-brom- und jod-hexahydroxy-m-dixanthylbenzol-2.4.5.0-tetracarboxylehure, Kaliumsalz der — fluor. braun. Auch andere Salze fluor.3)
- Octa-bromtetraresorcinol-mellitein (2.2'.4.4'.5.5'.7.7' Octabrom 3.3'.0.0'.9.9' hexalydroxy-m-dixanthylbenzol-2.4.5.0-tetracarboxylsäure) fluor. braun in Kalilange oder Ammoniak. Das Gleiche gilt von dem isomeren Körper.4)

Octohydroanthracen fluor. gun.)

Octomethyltetraamino-tetraphenyläthylen fluor. in Chloroform grün. 9 Omicholin fluor. in Aether grün; siehe p. 103.

Oorhodein (Sorby) fluor. roth in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Terpentinol. Siehe p. 227.

Orangenblüthen 81 fluor, in Alcohol blasspurpurn.7)

Orcein siehe Orseille.

Orcendialdehyd fluor, in heissem Wasser dunkelgrün.8)

- Orcin siehe Orseille, Orcin, liefert mit Bromkönigswasser Farbstoffe, die in Aceton, Alcohol, Aether und Alcalien mit rother, feuerrother und brauner fluor. Relich sind. 9
- Orseille (vergl. Bd. III p. 542) ist zuerst von Brewster und Stokes of auf Fluorescenz untersucht worden. Hagenbach of indet Verschiedenheiten zwischen alcoholischer und ütherischer Lösung einerseits und ammoniakalischer anderenselts. Die ütherische oder alcoholische Lösung fluor. schön orangegelb. Das Fluorescenzspectrum beginnt bei 678, hat bei 614 ein erstes Maximum, bei 507 ein Minimum, bei 523 ein zweites Maximum, Ende bei 500. Die Erregung beginnt bei 630, ist stark von 589 bis 577, mit Max. bei 586; bei 503 tritt ein zweites Max. auf, von da ab verläuft die Fluor. abnehmend nach Ultraviolett hin. Der Farb-

¹⁾ K. Elbol, Bor. chem. Gos. 19. p. 2300-2012 (1886).

²⁾ O. Bilberrad, Journ. chem. Boc. 89. 2. Trans. 2. p. 1787-1811 (1900).

⁵⁾ O. Silberrad, Journ. cham. Soc. 89. 2. Trans. 2. p. 1787-1811 (1900).

⁴⁾ O. Silborrad, Journ. chem. Soc. 89. 2. Trans. 3. p. 1707-1811 (1900).

⁵⁾ Godehot, C. B. 189. p. 004 (1904).

⁶⁾ R. Willstatter und M. Goldmann, Ber. chem. Ges. 89. 8. p. 0705-8776 (1900).

⁷⁾ J. W. Mallet, Amer. J. (2) 95. p. 800 (1858).

⁸⁾ F. Tiomann und R. Holkenberg, Ber. chem. Ges. 12. p. 1598 (1870). 9) H. Brunner und Ph. Chruit, Bar. chem. Ges. 21. p. 2479—2480 (1888).

¹⁰⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1851, H. p. 408.

¹¹⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 881-888 (1872).

stoff enthält meist noch Reste Chlorophyll. Man sieht dann auch das characteristische rothe Fluorescenzband. Die ammoniakulische Lösung fluor. schwächer und weisslicher. Das Fluorescenzspectrum ist dasselbe. Es tritt jedoch ein neuer fluorescenzfähiger Absorptionsstreifen auf bei 542. Weitere Angaben über die Granzen der Fluorescenz und der Absorptionsstreifen findet man bei Pierre, bei Lubarsch!) und anderen. Lommel') rechnet Orseille in die dritte Classe und giebt Fluorescenzbanden bei 676—673 (erste Classe) und 573—400 mit Maximum bei 580, für das erregende Maximum 610.

Orcinfarbstoffe fluor, in Alcohol and Wasser braunroth bis zinnoberroth. 3) β -Orcin des Hydrochinon phtaleins fluor, in Holzgeist intensiv blaulich.

Bei Zusatz von Wasser verschwindet die Fluorescenz. 4)

 γ -Ordinghtalein flaor, in Alcalien grün, schwächer wie Fluorescein, α - und β - — fluor, nicht. 5)

Ostruthin fluor. in Alcohol, Alcalien und Ammoniak blau. 9

Oxalsaure siehe p. 1028.

- 3-Oxy-β-aethylchromon fluor, in conc. Schwefelsture grunlichblau.7)
- Oxyamidin, Pikrylather des fluor in Chloroform stark, in Alcohol schwach. 6)
- Oxanthranol fluor, in Alcohol dunkelgrungelb. ")
- 3-Oxy-β-benzylchromon fluor. in Schwefelsäure violettblau, in Natronlauge bläulich. 10)
- 4-Oxy-8-chinacridin fluor, schwach in Schwefelsture, 11)
- 3-Oxy-chinaldin fluor, in Aceton schön blau, auch in anderen Lösungsmitteln, (2)
- J-Oxychinazolin fluor. in Lösungen blau. 13)
- β-Oxychinolin fluor, in warmer Sodalösung, organischen Lösungsmitteln und verdönnten Säuren grün, besonders stark in Alcohol. ¹⁴)
- β·Oxychinolinsulfosaure fluor, in heissem Wasser blau. 15)

¹⁾ O. Lubarsch, Wiedem. Ann. 6, p. 264 (1879).

²⁾ E. Lommel, Wiedem. Ann. 3, p. 251-288 (1678).

³⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Gez. 7. p. 247—250, p. 800, p. 1008—1102 (1874). — P. Weselsky, ib. p. 480—444 (1874). — Oh. Krämer, ib. 17. p. 1879—1884 (1884). — Nosck, p. 08.

⁴⁾ R. Meyer and O. Sprongler, Bor. chem. Ges. 86. 2. p. 2940-2907 (1905).

⁵⁾ R. Meyer, Festschrift, p. 186.

⁰⁾ R. von Gorup-Bessnez, Ber. chem. Ges. 7. p. 504-508 (1874).

⁷⁾ St. von Kostanecki und J. Tambor, Ber. chem. Ges. 84, 2, p. 1003-1698 (1901).

⁸⁾ H. Ley, Ber. cham. Ges. 84. 2. p. 2620-2631 (1801).

⁰⁾ K. E. Schulze, Ber. chem. Goz. 18. p. 8084-8080 (1895).

¹⁰⁾ O. Hannack und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 85, 7, p. 808-868 (1902).

¹¹⁾ St. von Niementowski, Ber. chem. Ges. 39, 1, p. 365-802 (1900).

¹²⁾ W. Königs und F. Stockhausen, Ber. chem. Ges. 85. 8. p. 2554-2552 (1902).

E. Knape, J. f. pract. Chem. (2) 48, p. 209-281 (1891).
 C. Riemenschmied, Ber. chem. Ges. 18, p. 1081 (1893).

¹⁵⁾ C. Riemenschmied, Bor. chem. Ges. 16. p. 721-726 (1888).

- Bz-Oxy-chinolon-y-essigsaure fluor, in verdannter Bicarbonationing intensiv blau, ebenso der Ester der —. 1)
- 3-Oxychromonoldiathylather fluor, in conc. Schwefelstare blau.
- 8-Oxycinchoninsauremethyläther fluor, in verdannten Säuren und Alcalien intensiv blau. 3)
- 4-Oxy-cumerol (Umbelliferon), das Na-Saix fluor. blan in Alcohol und Alcohol.
- p-Oxycumarin Umbelliferon fluor, in Alcalien und Schwefelsture intensiv blau.
- 3-0 xy- α , β -dimethylchromon fluor. in Schwefelsture violettblau, in Natronlauge blaulich. 9
- \$-Oxydinaphtylen fluor, in festem Zustande schwach blau,7)
- 2-Oxyflavon fluor, in concentrirter Schwefelsture sehr schwach grunlich.")
- 8-Oxyflavon fluor, in cone. Schwefelsaure blaulich. 9
- 4'-Oxyflayon fluor, in conc. Schwofelsaure schwach grunichblau. 10)
- 4'-0xy-flavonol fluor, in cone. Schwefelsäure nuch einigem Stehen schön hellblau. 11)
- Oxyfluorescein fluor, in Wasser grungelb, in Alcalien schwach gelb. 12)
- 3-Oxyfluoron fluor, in alcalischer Lösung grün, 13)
- Oxyfluorone, das Formaldehydoxyfluoron fluor, in verdünnter alcalischer Lösung intensiv grün, das Formaldehydoxytolufluoron gelbgrün, das Acetaldehydoxyfluoron hellgrün. (4)
- Oxydiimidodiamidoisatin fluor, als Nitrat und Sulfat in Wasser intensiv blauroth. (*)
- B.2-Oxylsochinolin fluor, in conc. Schwefelskure blanvlolett. 19)
- 6-Oxylsophtalsture fluor. in wässrigen und slealischen Lösungen sowie in Schwefelsäure blauviolett. 17)
 - 1) F. Besthorn und E. Garben, Ber. chem. Gos. 89. 5. p. 8448-8453 (1900).
 - 2) Waldel, Monatshofte f. Cham, 2. p. 589 (1878) 4. p. 595 (1880), Nonek, Buch, p. 182.
 - 8) H. Kunze-Krause, Ber. chem. Ges. 81, 1. p. 1189-1103 (1898).
 - 4) Const, Zwonger, Lich. Ann. 90, p. 65 (1854).
 - 5) St. von Kostanecki und I., Lloyd, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 2942-2050 (1901).
 - 6) Noack, p. 188.
- 7) St. von Kostanecki, R. Levi und J. Tambor, Ber. chem. Ges. 32. 1. p. 526—582 (1894).
- 8) St. von Kostanocki, B. Levi and J. Tambor, Bar. chem. Gen. 32. 1. p. 326-
 - 0) T. Emilowicz und St. von Kostanocki, Ber. cham. Ges. 81. 1. p. 096-705 (1898).
- 10) S. Grossmann and St. von Kostanocki, Ber. chem. Ges. 88, 2. p. 2515—2517 (1960).
 - 11) A. Edelstein und St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 38, 2, p. 1507-1500 (1905).
 - 17) A. Baoyer, Bor. chem. Ges. 10. p. 1081 (1877).
 - 13) R. Höhlan und P. Koch, Ber. chom. Ges. 27. p. 2857-1807 (1804).
 - 14) R. Möhlau und P. Koch, Ber. chem. Ges. 27. p. 2897 2897 (1804).
 - 15) von Bommaruga, Llob. Ann. 194. p. 85. (1878).
 - 10) P. Fritsch, Lieb. Ann. 288. p. 1-27 (1805).
 - 17) T. Tiemanu und L. B. Reimer, Ber. chen. Ges. 10. p. 1582 (1877).

Oxyhydroanthranol fluor. in Alcohol, Aether und Eisessig stark grüngelb. ')
Oxyhydrochinonphtalein - Dioxyfluorescein.

Oxylepidin fluor, ebenso wie seine Salze in festem Zustande blan.")

7(?)-Oxylepidon fluor. in sehr verdünnten Alcalien blau. 3)

- 4-Oxy-5-methoxy-cumarol (Chrysatropasture, β-Methyl-Aesculetin), das Na-Salz des fluor. blan in Alcohol und Alcalien. 4)
- 3-Oxy-β-methylchromon Dehydroacetylresacotophenon fluor, in Schwefelsture und Alcohol blauviolett.")
- 4-Oxy-β-methylcumarilsaure fluor, in alcal. Lösung himmelblau. 9
- m-Oxymethylcumarilsaureather fluor. in Alcohol, Aether and Alcallen hellblau.7)
- 4-Oxy-methylcumaron fluor. in Alcalien himmelblau.
- 4-Oxy-β-methylonmaron fluor. in Alcalien himmelblau.9
- 7-Oxy-1.2-naphtacridin fluor. in Schwefelsaure sehr schwach, das Chlorhydrat des — fluor. in Schwefelsaure grün. 10)
- 3'-Oxy-1.2-naphtacridin fluor. in Schwefelsaure und Alcohol grün, das Chlorhydrat in Wasser, Alcohol, Eisessig grün. 11)
- β-Oxy-naphtolsaure-β-naphtalid fluor. in alcoholischer Kalilauge gran. (2)
- s,-2-Oxy-naphtazin fluor. in Alcohol, Aether, Chloroform schwach grun. 13)
- β-Oxynaphtossaure, Parakresylester der fluor. in heisser Schwefelsaure. 14)
- 4'-Oxy-α-naphtoflavon fluor, in concentrirter Schwefelsture intensiv hellgrün, 19)
- 2-Oxy-naphtoxanthon fluor. in Schwefalsäure blaugrün.19)
- β-Oxynaphtoylbenzoesäure fluor. in warmer concentrirter Schwefelsäure schwach grün. (7)
- β-Oxy-o-naphtoylbenzoesaure fluor, in Schwefelsaure blau. 18)
- Oxynarcotin, 0.1 gr. in 40 ccm Alcohol fluor. blanlich.18)
 - 1) B. Liebermann und F. Giesel, Ber. chem. Ges. 10. p. 606-614 (1877).
 - 2) Wischnegradsky und Butlerow, Ber. chem. Ges. 12, p. 2005 2204 (1870).
 - 8) H. von Pechinann und O. Schwarz, Ber, chem. Gez. 82. 5. 8609-8704 (1800).
 - 4) H. Kunze-Krause, Ber. chem. Ges. 31, 1, p. 1189-1105 (1808).
 - 6) St. von Kostanecki und A. Róssycki, Ber, chom, Ges. 84, 1, p. 103-100 (1901).
 - 6) H. von Pechmann and E. Honko, Ber. chem. Gos. 84, p. 854-802 (1901).
 - 7) A. Hantsch, Ber. chem. Ges. 19, 2027-2034 (1886).
 - 8) H. von Pechmann und M. Hanke, Ber, chem. Gee. 84, 1. p. 854-862 (1001).
 - 9) H. von Pechmann and R. Hanko, Ber. chem. Ges. 34. 1. p. 854-802 (1001).
 - 10) C. Baosner, Ber. cham, Ges. 37. 8, p. 8077-8088 (1904).
 - 11) R. Strohbach, Ber. chem. Ges. 84. 3. p. 4140-4158 (1908).
 - 12) F. Ullmann und J. S. Ankersmit, Ber. chem. Gos. 38. 2. p. 1811-1822 (1965)
 - 13) B. Stohbach, Ber. chem. Ges. 34. S. p. 4146-4188 (1908).
 - 14) F. Keller and St. von Kostanecki, Bar. chem. Ges. 89, 1, p. 1034-1087 (1899).
 - 15) F. Ulimenn und H. Kipper, Ber. chem. Ges. 88. 2, p. 2120-2120 (1906).
 - 16) H. Walder, Ber. chem. Gea. 16. p. 209-307 (1888).
 - 17) H. Bünsly und H. Decker. Ber. chem. Ges. 88. p. 8268-8278 (1905).
 - 19) W. N. Hartley, Journ, chem. Soc. 68, p. 245-256 (1895).
 - 19) O. Fischer und E. Hepp, Ber. chem. Gas. 88, 2, p. 1807-1815 (1908).

- Oxyphenonaphtoxazon fluor, in alcalischen Lösungen stark roth, besonders mit Alcohol. 1)
- α -Oxy- α -phenonaphtoxanthon and β -Oxy- β -phenonaphtoxanthon fluor. in Schwefelsture granich. 2)
- 8-Oxy-β-propylchromon fluor. in Schwefelsture blitalich. 3)
- Oxyrosindon (Naphtosafranol) fluor, in alcalischen Lösungen prächtig fenerroth.4)
- Oxyrosindon (symm) fluor. in Alcalien grüngelb, in neutraler Lösung gelb, in source grün. b)
- 1.2.4.7-Oxyrosindon fluor, in neutraler Lösung grungelb, in source schwächer, ebenso 1.2.4.0-Oxyrosindon.")
- Oxytetrolsaureather fluor. in Alcohol und Aether intensiv blau. 7
- Oxyxanthone, das α -Dinaphtoxanthon fluor. in Schwefelsture grünlich, das β -Dinaphtoxanthon fluor. in Schwefelsture grün, das γ -Dinaphtoxanthon fluor. nicht. (a)
- 2-Oxyxanthon fluor, in Schwefelsaure schwach gran. 9)
- 3-Oxyxanthon fluor. in Schwefelsäure schwach blau, 19) in Natronlauge schwach blaugrün. 11)
- und 3-β-Oxyxanthon fluor, in Schwefelsäure bläulich, sein Na-Salz in Wasser bläulich.
- 3,6-Oxyxanthon fluor, in Natronlauge blaulich. 15)
- Ozon (Saneratoff mit 17% Ozon) fluor, stahiblan. 11)

P

Phoniofluorescein — Farbstoff aus Paconia peregrina fluor, in Alcohol und Aether intensiv blau. 18)

Palixander siehe Polysander,

Palmellin — rother Farbstoff and der Alge Palmella cruenta fluor, in kaltem Wasser stark gelb. (6)

1) Bt. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 25, p. 1540-1047 (1808).

6) O. Duisborg, Ber. chem. Ges. 15. p. 1278-1888 (1882).

7) St. von Kostanecki, Bor. chem. Gos. 25. p. 1040-1047 (1803).

8) R. Moyor, Foatschrift p. 101.

9) R. Meyer, Fostschrift p. 101. — St. von Kostanschi und R. Rutishauser, Ber. chem. Ges. 25, p. 1548—1058 (1808).

10) F. Ullmann und W. Donslor, Bor. chem. Ges. 89, 3, p. 4882-4880 (1900).

12) R. Meyer and A. Conketti, Ber. chem. Ges. BO. p. 960 - 973 (1897).

13) W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68, p. 218-256 (1893).
14) Dragendorff und Stahre, Ber. chem. Ges. 19, p. 2015 (1870) (Ber.) — Nosck p. 188.

²⁾ St. von Kostanecki und J. Tambor, Bor. chom. Gos. 84. 2, p. 1008-1008 (1901).

B) O. Fischer and K. Arats, Lieb. Ann. 200. p. 187-245 (1805).

⁴⁾ O. Fischer and E. Hepp, Lieb, Ann. 200. p. 187-245 (1805).

⁵⁾ O. Flacher und E. Hopp, Lieb. Am. 280. p. 187-245 (1895).

¹¹⁾ St. von Kostanecki und B. Butishauser, Ber. chem. Ges. 25. p. 1848-1058 (1898).

¹⁶⁾ G. G. Stokos, Phil. Trans. 1862, p. 468. — Phipson, C. R. 89. p. 810 (1879).

¹⁰⁾ H. Kanffmann, Lieb. Ann. 844. p. 80-77 (1908).

Palmitinsaure siehe p. 1028.

Palmitylhydrochinondimethyläther fluor. in Acthyl- und i-Butylalcohol violett, in Methyl- und Benzylalcohol etwas schwächer blan, nicht in den nicht alcoholischen Lösungsmitteln. 1)

Papaverin fluor. in Alcohol granblau (0.1 gr. in 40 ccm). 2)

Paradiamidoterephtalsaureather fluor, in heissem Alcohol goldgelb.)
Parakoten fluor, in concentrirter Schwefelsaure bluu.)

Paranilin liefert ebenso wie seine Aethylderivate wasserlösliche Sulze, die grün fluoresciren.

Paviin fluor. in Wasser blaugrun,) Paviin - Fraxin.

Peganum harmala liefert einen alcoholischen Extract, welcher nach Hagenbach ebenso fluorescirt wie Phtalstureamid. Siehe Harmalia. 7) Peltigera canina enthält einen braungelb fluor. Farbstoff. Siehe p. 80. Pentanthren fluor. fest und gelöst. 8)

Petroleum. Die Fluorescenz des Petroleums ist in Alterer Zeit häufig untersucht und beschrieben worden, ohne dass man Messungen angestellt hatte. Die Fluorescenzfarbe ist blau. Hagen bach giebt für das Fluorescenzspectrum sechs undeutliche Maxima, welche denjonigen des Anthracens entsprechen. Beginn des Spectrums 603, I. Min. 570, II. Max. 550, II. Min. 530, III. Max. 514, III. Min. 491, IV. Max. 471, IV. Min. 400, V. Max. 440, V. Min. 428, VI. Max. 417, Ende bei 408. Die Erregung beginnt schwach bei 450, stark bei 420 und reicht mit einem Maximum bei 407—397 ins Ultraviolett. Die Intensität der Maxima fällt nach dem Violett hin ab. Vergl. auch p. 1016 (Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmitteln). 9)

Petrollucen - Petrollucin (Substanz aus "Thallen") fluor. fest und gelöst blau. 19)

Peziza aeruguinosa, enthalt einen roth fluor. Farbstoff. Siehe p. 79.

Phenanthrazin fluor. in heissem Camol blauviolett. 11)

Phenanthren fluor. fest, gelöst und gasförmig. Seine Fluor. ist sehr oft untersucht worden. Für die Fluor. des Dampfes siehe § 035, p. 003. Phenanthren fluor. fest bläulich, in heissem Alcohol, ferner in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Aether und Eisessig schwach blau. 0.02 gr. in

¹⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 88. p. 248-256 (1808).

²⁾ A. Bernthaan und A. Osann, Ber. chem. Ges. 19. p. 425-481 (1880).

J. Johat und O. Hesse, Lieb. Ann. 199. p. 17—90 (1870).
 G. G. Stokes, Journ. chem. Soc. 11. p. 17—21 (1858).

⁵⁾ P. Rochleder, Wien. Ber. 40. 2, p. 37-41 (1800).

E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 241—242. (1872).

⁷⁾ C. Liebermann und Th. Lanser, Ber. chem. Ges. 88. p. 578 (1901) ib. 84. p. 1848 (1902).

⁸⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148. p. 880-888 (1862).

⁹⁾ H. Morton, Phil. Hag. (4) 4L p. 89 (1873). — Pogg. Ann. 148. p. 202 (1875), ib. 155. p. 551—579 (1875).

R. Bamberger und J. Grob, Ber. cham. Ges. 84, 1. p. 538-580 (1901).

¹¹⁾ Fittig, Chem. Centralblatt p. 710 (1872).

50 ccm. Alcohol gelöst und mit Hy-Quarziampe augeregt geben 17 Fluorescenzbanden zwischen 4530 und 2080. Vergl. auch p. 1016 (Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmitteln) und p. 1028.

Phenauthrenbrenzalchin fluor. in concentrirter Schwefelsaure braun.²)
Phenauthrenchinolin fluor. in Alcohol, Aether und Ligroin, sein Chlorhydrat in Wasser stark grün.³)

Phenanthren-8.9-dicarbonsaureanhydrid fluor, in Alcalien stark gran.4)

Phenanthrensulfeinresordin fluor, in alcalischen Lösungen stark sattgrün. 5)

Phenanthridin, das p-Methylderivat fluor. in Alcohol und Wasser schwach blan. 5)

a-Phenanthrol fluor, in festem Zustande blan. 7

Phenanthrorosindulin fluor. in Alcohol schwach dunkelroth.

Phenazin siehe p. 1000.

Phenazinchlorid fluor, in Wasser schwach grunblau.

Phenazoxin siehe p. 1003.

Phenochinoxanthon fluor, in concentrator Schwefelsaure schwach gran. Dependence of the contrator of the cont

Phenolphtaleinanhydrid fluor, in conc. Schwefelsaure gran. 19

Phenolphtalidin fluor, in Aether relblichgrun. 4)

Phenolphtalidinchlorid fluor. in Aether gelblichgrun. 16)

Phenolphtalol fluor. in Aether blaulich, 18)

Phenonaphtacridin fluor. in Chloroform violett. 17)

Phenonaphtacridon fluor. in Lösungen intensiv gran, nicht in Phenol. 16)

¹⁾ J. Stark und R. Moyer, Physic. Zs. S. p. 250-255 (1907).

²⁾ Nosek, p. 08. — Japp und Willoock, Journ. chem. Soc. 87. p. 001 (1880).

³⁾ B. you Gerichton and H. Schrötter, Lieb. Ann. 210. p. 800-400 (1881).

B. Pschorr, Ber. chem. Ges. 89. 8, p. 8100—8124 (1900).
 E. Fischer, Ber. cham. Ges. 13, p. 1884—1340 (1880).

⁰⁾ A. Pictet und Erlich, Lieb. Ann. 266, p. 158-100 (1801).

⁷⁾ G. Rehn, Ber. chem. Gos. 10. p. 1252-1254 (1877).

⁸⁾ F. Kehrmann und J. Eichler, Ber. chem. Ges. 84, 1, p. 1210-1217 (1001).

⁹⁾ H. von Tappelner and A. Jodlbauer, Buch, p. 14.

¹⁰⁾ Bt. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 25. p. 1040-1047 (1808).

¹¹⁾ R. Nietski und J. Slabossewicz, Ber. obom. Ges. 84 S. p. 8727-8728 (1901).

¹²⁾ J. Stark and R. Moyor, Physic, Ze. 8. p. 250-255 (1007).

¹³⁾ A. Baeyer, Lich. Ann. 212, p. 340-858 (1882).

¹⁴⁾ A. Basyer, Ber. chem. Gos. 9, p. 1280 - 1280 (1876).

A. Baeyer, Ber. chem. Goz. 9. p. 1230—1289 (1876).
 A. Baeyer, Lieb. Ann. 202. p. 30—140 (1880).

¹⁷⁾ M. Bohopff, Bar. chem. Ges. 98. p. 2589-2598 (1808).

¹⁸⁾ M. Schöpff, Ber. chem. Ges. 28. p. 2589-2508 (1898).

- α -Phenonaphtoxanthon α -Naphtylenphenylenketonoxyd fluor. in conc. Schwefelsaure sehr stark gran, die β -Verbindung granlich. ()
- β-Phenonaphtoxanthon fluor. in conc. Schwefelshure schwach blaugrün.)
 Phenonaphtoxazon. Das 3-Nitroderivat fluor. in Eisessig und Benzol
 grünlichgelb, das 3-Aminoderivat in heissen verdünnten Mineralshuren
 purpurroth, in Alcohol und Benzol zinnoberroth.)
- Phenosafranin fluor. in Alcohol stark roth.4) Vergl. auch p. 1016 (Fluorescenz in verschiedenen Lösungsmitteln).
- Phenosafraninchlorid fluor in Wasser grünlichgoldgelb. b) Das Acetylmonomethylderivat schwach in Wassriger Lösung. c)
- Phenylacridin fluor in verdünnten Sauren grün, Methylacridin blaugrün, Acridin blaugrün.
- Phenylacridindisulfosaure fluor. in Wasser intensiv grün. Das Na-Salz fluor. blau, 9 Salze der fluor. in Wasser grün. 9
- Phenyl-athoxy-pyrimidin fluor, unverdannt blau. 10)
- Phenylamidoaoridin fluor, in sauren Lösungen grünlich, in Benzol und Aether intensiv grün. 11)
- α-Phenyl-m-amidobenzoxazol fluor, in Aether schön griin, 12)
- α-Phenyl-m-amidobenzthiazol fluor, in kochendem Alcohol, Aether und Chloroform galbgrün. (3)
 - a-Phenyl-m-aminobenzimidazol siehe Kauffmann p. 73.
 - 2-Phanyl-4-anhydrobenzol-6.7-dioxy-[1.4-benzopyranol] fluor. in Schwefelsaure schwach grün; ebenso das salzaure —. 14)
 - Phenylanthracen fluor. in Alcohol, Aether, Schwefelkohlenstoff, Chiloroform und Benzol blau. 18)
 - 9-Phenylanthracen und 9.10-Diphenylanthracen fluor. 10)
 - Phenylanthracendihydrür fluor, in organischen Lösungsmitteln blau.¹⁷) Phenylanthranol fluor, in Aether grün.¹⁸)

¹⁾ St. von Kostanecki, Ber. chem. Ges. 25. p. 1040-1047 (1808).

²⁾ F. Ullmann und M. Zlokasoff, Ber. chem. Ges. 88 2. p. 2111-2110 (100b).

³⁾ F. Kehrmann und B. Gauho, Bar, chem. Ges. 80. p. 2180-2188 (1897).

⁴⁾ J. Formanek, Zeltschr. für Farbenindnstrie 5. p. 142-100 (1900).

⁵⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch p. 15.

⁶⁾ O. Fischer und E. Hepp, Ber. chem. Ges. 80. p. 301-402 (1897).

⁷⁾ A. Bernthsen und F. Bender, Ber. chem. Ges. 16. p. 1802-1819 (1888).

⁸⁾ A. Bernthaen und F. Bender, Ber. chem. Gos. 16. p. 1802-1810 (1885).

⁹⁾ A. Bernthsen und Muhlert, Ber. chem. Gos. 20. p. 1541-1551 (1887).

¹⁰⁾ S. Ruhemann und A. S. Hemmy, Ber. cham. Ges. 80. p. 2022-2001 (1807).

¹¹⁾ W. Heas und A. Bernthsen, Bar. chem. Gen. 16. p. 680-600 (1885).

¹²⁾ O. Kym, Ber. cham. Ges. 32, 2, p. 1427—14B2 (1890).

¹³⁾ O. Kym, Bar. chem. Gos. 89, 8, p. 8582-8588 (1809).

¹⁴⁾ C. Bulow und K. Grabowski, Ber. chem. Ges. 35. 2. p. 1700-1810 (1002).

 ¹⁵⁾ A. Baeyer, Lieb. Ann. 202. p. 86—140 (1880).
 16) Kauffmann, Buch, p. 9.

¹⁷⁾ A. Baeyer, Ideb. Ann. 202, p. 86-140 (1880).

¹⁸⁾ A. Baeyer, Ideh Ann. 202 p. 88-140 (1880).

- m-Phenyl-p-benzoyloxy-benzoxazol fluor, in alcoholischer Kalilösung grün. 1)
- 9-Phenyl-2.7-bimethyl-acridin fluor. in Alcohol stark blau, in Eisessig stark grün.2)

Phenylcarbamin fluor. unverdunt.3)

Py-3-Phenylchinaldin fluor. in verdinaten Sturen stark grun.

7-Phenylchinaldin-Chlorid fluor. in Wasser schon blan. b)

Py-3-Phenylchinolin liefert Sulfate und Chloride, die gelöst violett fluor.

1-Phenylchmaron in Schwefelsäure erhitzt glebt unter Verschwinden der Farbe blaue Fluorescenz.

1-Phenyl-2.5-dimethoxystyrol floor. sehr schwach in Benzol und Aceton. 9)
Phenyl-2.7-dimethylacridin — Dimethylphenylacridin.

α-Phenyl-JJ-dimethylfulgid fluor, in Chloroform schwachblau. Sielie Fulgide.

9-Phenyl-1.2.1'.2'-dinaphtacridin fluor. in Alcohol blau.")

Phenyldinaphtazonium, das Chlorid des — fluor. in Alcohol intensiv gelbgrün. 10)

9-Phenyl-1.2.2'.1'-dinaphtylacridin fluor. in Alcohol blau, in Essigsture and Schwefelsture gran, das Bromhydrat in Eisessig gran.11)

Phenyl-dioxy-hydrazdioxdiazin fluor. wenn krystallisirt. 13)

3,8-Phenylennaphtylenoxyd - Brasan.

Phenylessigsture siehe p. 1020.

Phonylglycincarbonsulfosturen, Alcalisaise der — fluor. in Wasser blauviolett. 15)

Phenylhydrazon fluor, in Alcohol blaulich.14)

Phenylisorosindulin, Jodmethylat des — fluor in Alcohol braun, in Benzol feurig roth. (1)

B-o-Methyl-methoxyphenylnuphtazonium fluor. in verdünntem Alcohol grün; das Jodid fluorescirt in Alcohol brünnlichgelb. (*)

2) F. Ulimann, Ber. cham. (fcs. 86. 1, p. 1017—1027 (1908).

A. W. Hoffmann, Lieb. Ann. 144. p. 114—120 (1807).
 R. Geigy und W. Königs, Bor. chom. Ges. 18. p. 2400—2407 (1885).

b) H. von Tappelner und A. Jodibauer, Buch, p. 28.

6) W. Konigs und J. N. Nef, Bor. cham. Gos. 19. p. 2427-2482 (1880).

7) R. Stormer and O. Kippe, Ber. chem. Ges. 26. 4. p. 8002-4015 (1903).

8) H. Kauffmann, Lieb. Ann. 844. p. 30-77 (1900).

10) F. Kehrmann and W. F. Sutherst, Ber. cham. Gcs. 89, 1, 089-047 (1800).
11) F. Ullmann and A. Fedvadiin, Bor. chem. Gcs. 89, 1, p. 1027-1031 (1908).

12) M. J. Jovitchitech, Ber. chem. Gos. 89. 8. p. 8821-8980 (1900).

¹⁾ F. Henrich und B. Wagner, Ber. chem. Ges. 85. 4. p. 4105-4206 (1902).

⁹⁾ F. Ullmann und A. Fetvadjin, Ber. chem. Ges. 86. 1. p. 1027-1031 (1908).

¹³⁾ O. Vorlander und Ph. Bohubert, Bor. chem. Gos. 84. 2. p. 1854-1808 (1901).

¹⁴⁾ A. Klages und F. Tetsner. Bor. chem. Ges. 85, 4, p. 8965-3072 (1902).

O. Fischer und H. Hepp, Ber. chem. Ges. 81. 1. p. 299—808 (1898).
 O. Fischer, Bor. chem. Ges. 84. 1. p. 940—949 (1901).

- 2-Phenyl-4-methyl-7-oxy-benzopyran fluor. in Schwefelsaure gelb-gran. 1)
- a- und 8-Phenylnaphtalin fluor. krystallisirt blaulich.2)
- Phenylnaphtylamin fluor, in organischen Lösungsmitteln blau.)
- α-Phenylnaphtylamin fluor. in Alcohol, Aether Chloroform, Benzol, Eisessig blau.4)
- β-Phenylnaphtylamin fluor. in versch. Lösungsmitteln. Siehe # 703.
- Phenylnaphtylcarbasol fluor. in Benzel und Alcohol sowie in Anilin intensiv blau, ebense das Acetylderivat. 3)
- N-Phenyl-o-nitrophenyl-naphtimidazol fluor. in Alcohol schwach grün.
- Phenyl-nitrostilbophenazoniumhydroxyd fluor, in Aether und Benzol grün resp. goldgelb.7)
- 9-Phenyl-3'-nitro-2.3.7-trioxy-fluoron fluor. in Alcohol gran. 8)
- m-Phenyl-B.3-oxy-acridin fluor. in Alcohol und Aether schwach, in Alcalien sehr schwach. 9
- 2-Phenyl-7-oxy-[1.4-benzopyranol]-chlorhydrat fluor. in concentrirter Schwefelsture grun. (a)
- 2-Phenyl-7-oxy-[1.4-benzopyron] fluor. in Schwofelsture stark blau. 11)
- μ -Phenyl-p-oxytoluoxezol fluor. in Alcohol, Alcalien und conc. Schwefelsaure bläulich. 17)
- Phenylpentaoxyfluoron, Sulfat des fluor. in alcal. Lösung. schwach roth. (3) α-Phenyl-δ-phenyl-fulgid fluor. in Chloroform sehr schwach grün. Siehe Fulgide.
- Phenylpropionsaure siehe p. 1028.
- Phenylpyrrol fluor. in Alcohol, Aether, Benzol, Chloroform und Eisassig schwach violett. (4)
- Phenylstilbophenazonium fluor. in Benzol grun. 14)
- Phenylrosin dulin trisulfosa ures-Na (Azocarmin) fluor. in Wasser schwach grünlichgelb. (7)
 - 1) C. Balow und H. Wagner, Bor. chem. Ges. 84. 2. p. 1782-1800 (1001).
 - 2) W. Smith, Bor. chem. Ges. 12. p. 1896 (1870). H. Kauffmann, Buch, p. 0.
 - 8) Girard und Vogt, C. B. 78. p. 627.
 - 4) J. Streiff, Lieb. Ann. 200. p. 151-100 (1881).
 - b) C. Grabe und W. Knecht, Box, chem. Ges. 49, p. 841-848 (1870).
 - 6) H. Kauffmann, Buch, p. 65
- 7) F. Kehrmann und C. Natcheff, Ber. chem. Ges. 81. p. 2425-2428 (1898). F. Kehrmann und E. Gauhe, Ber. chem. Ges. 80. p. 2130-2188 (1897).
 - 8) E. Heintschel, Ber. chem. Ges. 36. 2. p. 2878-2888 (1905).
 - 9) W. Hess und A. Bernthsen, Ber. chem. Ges. 18, p. 080-609 (1885).
 - 10) C, Balow and W. von Bicherer, Ber. chem. Gos. 84, 3. p. 8880-8806 (1901).
 - 11) O. Balow and H. Wagner, Bor, chem. Ges. 86. 2, p. 1041-1058 (1905).
 - 12) H. Kauffmann, Buch, p. 78.
 - 18) C. Liebermann und S. Lindenbaum, Ber. cham. Ges. 87. 2. p. 2728-2787 (1904).
 - 14)-A. Pletet and P. Crépieux, Bar. chem. Gas. 28, p. 1904 (1805).
 - 15) F. Kehrmann and C. Natcheff, Ber. chem. Gen. 81. 2. p. 2425-2428 (1808).
 - 10) H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch, p. 10.

0-Phenyl-2.4.5.7-tetramethylacridin fluor. in Eisessig grun.1)

Phenylthiocarbamid siehe p. 1028.

Phenylthiomethan siehe p. 1028.

Phenylthioninchlorid fluor, roth. 4)

Phonyl-thioxanthonium, Salze des —, fluor, in Schwefelsture leuchtend gelb. 7)

Phenyl-trioxy-fluoron, schwefelsaures fluor, schr stark gelbgrun. 4)

1.2-Phenyl-3-p-tolyloxyamidin fluor, in Losungen schwich. 4)

Phenylumbelliforon fluor, in Schwefelsfure blau.

β-Phenylumbelliferon fluor, in Alcalien schwach gelbgrün.)

Phenylvinylketon — Phenylhydraxon fluor, in Alcohol grünblau, in Aether, Ligroin, Benzel stark tiefblan, 6)

9-Phenylxanthen fluor, in Schwefelsture grill."

9-Phenyl-xanthydrol fluor, in Schwefelshure lenchtend grün. Wasserzusatz zerstört die Fluorescenz. 10)

Philippinm (unrein). Das Chlorür fluor. gelöst im Lichte eines Al-Funkens hellgrün. 11)

Phloroglucinphtalein-methyläther fluor, in alcalischer Lösung sehr stark gelbgrün. 12)

Phioxin - Tetrachlortetrabromfluorescein.

Phosgenit siehe p. 1050.

Phosphorpentoxyd siehe p. 1028.

Photen - Anthracen 13) fluor, fest violett. 14)

Phtalature siehe § 420. 0.02 gr. in ccm Alcohol, angeregt mit Hg-Quarz-lampe liefern ein Band zwischen 3460—2070 mit Maximum bei 3100. Siehe auch p. 1028. (6)

Phtalaureamid ist zuerst von Stokes untersucht worden. Die Lösung in Alcohol fluor, grün, diejenige in Asther blau. Nach Hagenbach besteht das Spectram der Fluorescenz der alcoholischen Lösung aus einem Streifen, der bei 600 schwach, bei 648 stark beginnt, intensiv ist von

^{1,} Jr. Ullmann, Bor. chem. Ges. 80, 1, p. 1017-1027 (1008).

²⁾ J. Formanok. Zeltschr. für Farbenindustrie. 5, p. 142-100 (1900).

⁵⁾ H. Bunzly and H. Docker, Ber. chem. Ges. 87. 8. p. 2001-2038 (1004).

⁴⁾ C. Liebermann und S. Lindemann, Bor. chem. Gen. 87. 1. p. 1171-1180 (1904).

⁵⁾ H. Loy and E. Holswang, Ber. chem. Ges. 86, 1, p. 18-24 (1908).

⁰⁾ H. von Pechmenn und O. Duisberg Ber. chem. Ges. 86. p. 2110 (1888).

⁷⁾ H. von Pechmann und E. Hanke, Ber. chem. Ges. 84, p. 354 - 802 (1901).

⁸⁾ H. Bohafor and B. Tollone, Ber. chem. (res. 89. 2. p. 2181-2180 (1000).

⁰⁾ R. Meyer, Ber, chom, Ges, 88. 1, p. 450-453 (1005).

¹⁰⁾ F. Ullmann und G. Engi, Ber. chem. Gos. 87, 2, 2000-2000 (1004).

¹¹⁾ J. L. Boret, Arch, sc. phys. nat. (8) 4. p. 201-294 (1880).

¹²⁾ O. Liebermann and Th. Zerner, Ber. chem. Ges. 86. 1. p. 1070-1070 (1008).

¹⁸⁾ E. Hagenbach, Pagg. Ann. Jubelb. p. 808 - 314 (1874).

¹⁴⁾ J. Fritzsche, Bull. St. Potersb. 18. p. 531 - 548 (1808).

¹⁵⁾ J. Stark und R. Meyer, Physic. Ze. 8, p. 250-255 (1907).

630—460 mlt undeutlichem Maximum bei 527, bei 446 stark abnünmt und schwach bis 436 reicht. Die Erregung beginnt schwach bei 472, wird stark bei 448, nimmt zu bis 397 und reicht bis 388. Bei der Lösung in Aether ist das Fluorescenzbaud nach Violett verschoben. Es begimt schwach bei 656, stark bei 646, ist von 617—468 gleich hell mit undeutlichem Max. bei 446, reicht schwach bis 433. Auch der erregende Bezirk ist verschoben, er beginnt erst bei 446, wird stürker bei 430 mit Maximum bei 397 und reicht ebensoweit ins Ultraviolett wie bei dem alcoholischen Auszug. Auch die feste Substanz fluorescirt.

Phycocyan (Sorby), blaues — fluor. stark roth, purpurnes — fluor. rosa, rosa — fluor. orangefarbig. Siehe p. 90, p. 94.

Phycocrythrin (Askenasy) fluor. roth. Siehe p. 80.

 α -Phycoerythrin fluor, in Wasser stark orangegelb zwischen 500 und 560. Siehe p. 94.

Phycoxanthin fluor. in Alcohol ziegelroth. Siehe p. 05.

Phyllocyanin (Schunck) siehe § 27 p. 41, p. 53.

Phylloporphyrin siehe p. 54.

Phyllorubin (Wollheim) siehe § 22 p. 37.

Phylloxanthin (Schunck) siehe § 28 p. 41.

Picen fluor. in festem Zustande blau. ?)

Picin fluor, nach Hirn nur wenn unrein rothgrün in Xylol, 3)

Picraninsaure siehe \$ 429.

Picrinsaure siehe § 429.

Piperein, fluor, in Alcohol schwachblau (0,1 gr in 20 ccm),4)

Piperiden siehe p. 1028.

Piperin siehe p. 1028.

α-Piperonyl-33-diphenylfulgid fluor, als Allo- und Isα-Form in Chloroform schwach grün resp. stark grünblau. Siehe Fulgide.

Piperonyl-Picolin fluor. krystallisht schwachblau. 5)

Platincyantre, vergl. Kap. V p. 834. Die Fluorescenz der Platindoppelsalze ist früh von Brewster bemerkt und zuerst von Stokes und Becquerel genauer untersucht worden. An den Pt-Salzen haben Stokes und Graflich die Entdeckung der polarisirten Fluor, gemacht; vergl. p. 1040 ff. Ueber den Zusammenhang mit dem Flächenschiller siehe p. 1050. Hagen bach kann keinen derartigen Zusammenhang finden. Die Fruge, ob Platincyanide gelöst fluor., ist in Alterer Zeit Gegenstand der Discussion gewesen, aber wohl zu verneinen. Im Phosphoroscop leuchten einige Platin-

¹⁾ R. Hagenbach, Pogg. Ann. 146; p. 287-289 (1872).

²⁾ O. Burg, Ber. cham. Gos. 18. p. 1834—1887 (1980), — E. Bamberger und F. Chattaway, Lieb. Ann. 284. p. 52—80 (1894).

⁸⁾ T. Hirn, Bert chem. Ges., 89, 8, p. 8841-8448 (1890).

W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 245-256 (1800).
 J. Thlemich, Ber. chem. Ges. 80. 2. p. 1578-1582 (1807).

⁶⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jubelb. p. 808-814 (1874).

salze nach, meist aber mit etwas anderer Farbe als bei directer Beobachtung; andere leuchten nicht. Ich führe die Doppelsalze in alphabetischer Folge au. Siehe auch p. 803-805.

Ammonium kalium platine yanur fluor. als Krystall intensiv roth bei Anregung mit Roth und Grun. Blan wirkt nicht erregend. 1)

Ammoniumplatineyanür fluor. nicht in Lösung, als Krystall stark grün, 7 nach Hagenbach feucht röthlich, trocken gelb.

Bariumplatincyanur (vergl. p. 834). E. Hagenbach indet am festen Salze grüngelbe Fluorescenz, nach Anstreiben des Krystallwassers goldgelbe; die Lösung fluorescht nicht, wie sehen Stokes bemerkt hat; je nach der Sorte des Salzes findet er verschiedene Fluorescenzspectru mit einem oder zwei Maxima. Später findet Hagenbach im Fluorescenzspectrum zwei Maxima, beim Erwarmen goldgelbe Fluorescenz mit einem starken und einem schwachen Maximum. Nach Grailich zeigt — Doppelfluorescenz (polarisitte Fluorescenz); siehe p. 1040. Die Fluorescenzfarbe ist bei den Krystallen hell smaragdgrün.

Ondmium platincy andr fluor, nach Stokes nur in festem Zustande gran.

Calcium platin cyan ür fluor, als Krystall intensiv grün und zeigt polarisirte Fluorescenz, die von rothem, gelbem und grünem Ideht nicht angeregt wird (vergl. p. 1048). C — fluor, nach E. Hagenbach besonders intensiv, wenn frisch krystallisirt gelbgrün, nach Erwürmen gelb und dann orungefarbig; die Erregung beginnt vor F und geht weit ins Ultraviolett.

Kalium culcium platine yan ür finor. As Krystall grin, besonders Anregung mit ultraviolettem Lichto.

Kalium magnesium platincy an ür, fluor. els Krystall röthlich bel bel Anregung mit Grün und Blau. 8)

Kaliumustriumplatincysnür fluor, nach Grailich als Krystall zeisiggrün, schwach polarisit senkrecht gegen die Polarisationsrichtung des Schillers. Nach E. Hagenbach ist die Fluorescenz stark gelb. Die Erregung beginnt bei K, hat kurs vor F ein erstes und bei H ein zweites Maximum.

¹⁾ J. Grailich, Krystellographisch-optische Untersnehungen, Wien 1888, p. 102.

²⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen, Wien 1858, p. 124,

⁸⁾ E. Hagenbach, l'ogg. Ann. 146. p. 403-405 (1872).

⁴⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jabalb. p. 808-814 (1874).

⁵⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersnehungen, Wien 1858, p. 105.

⁸⁾ J. Grailich. Krystallographisch-optische Unterswehungen, Wien 1888, p. 111.

⁷⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen, Wien 1859, p. 121.

⁸⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersnehungen, Wien 1858, p. 114. 0) J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersnehungen, Wien 1868, p. 116.

¹⁰⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jubelb., p. 208-314 (1874).

Kaliumplatincyanur, Die Fluorescenz ist in alterer Zeit von Stokes, ') Boettger, ') Werther, Grailich ') untersucht worden. Dieser findet wie Stokes, dass die Lösung nicht finorescirt, vielmehr nur die Krystalle, und zwar hellblan, mit Beimengung von grun bis roth. Am stärksten wirkt erregend das blaue Licht. Die Erregung beginnt im Grün. Keine Doppelfluorescenz. Die Fluorenscenz lässt schnell nach, wenn die Krystalle verwittern. Nach E. Hagenbach ist die Fluor, des frischen Salzes gelb, nach Erwarmen orangefarbig, dann wieder gelb. 4) Spater glebt er an, dass das - frisch krystallisirt bläulich weiss fluor. b) Das Spectrum reicht von 640-481 und zeigt drei Maxima. Die Erregung beginnt zwischen F und G, hat ein Maximum bei G, ein stürkeres bei 307 und reicht bis ins Ultraviolett, Beim Erwarmon wird das Solz weiss und zeigt dann dunkelblane Fluorescenz, mit vorherrschendem dritten Maximum. Bei weiterem Erwarmen wird die Fluorescenz goldgelb, die Erregung beginnt erst nach G. wird stark nach 397, das Spectrum reicht von 664-408 und zeigt zwei Maxima.

Kaliumstrontium platincyanur fluor, als Krystall unch Grailich smaragdgrün, mit ausgesprochener Polarisation. Nach E. Hagenbach fluor. — frisch krystallisirt schwach gelb, nach Erwärmen goldgelb, dann orangegelb, zaletzt grünlich weiss.

Lithium platincy antir fluor. krystallisirt blau.

Magnesium platincy antir fluor. nach Stokes roth, nach Grailich intensiv grün als unverwitterter Krystoll. 7) Es soll nach Graiss 9) nur erwärmt fluor. Nach E. Hagenbach fluor. es intensiv roth, nach Erwärmen ziegehoth und dann gelbgrün. Das Fluorescenzspectrum zeigt nach E. Hagenbach zwei Maximu. Die Erregung beginnt bei 000, hat ein erstes Maximum bei D, ein zweites bei F, ein drittes bei H. Siehe p. 1049.

Natriumammoniumplatincyanür finor. erst nach Erwärmen, wie E. Hagenbach augiebt; Fluorescenzfarbe erst blau, dann goldgelb, dann orange, dann hellgelb.

Natriumplatinoyanur. Nach Hagenbach fluor, das krystallisirta Salz nicht; beim Erwärmen tritt gelbgrüne Fluorescenz auf. ?)

¹⁾ G. G. Stokes, Phil. Mag. (4) 10, p. 95 (1855). — Phil. Trans. 1852, 2. p. 468.

C. Boettger, Pogg. Ann. 95. p. 170 (1855). — Pogg. Ann. 97. p. 506. (1886), behanptst gegen Stokes, dass such die Läungen finor.

³⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen, Wien 1858, p. 100-102.

⁴⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 408-405 (1872).

E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jubelb., p. 308-314 (1874).
 J. Grailich, Krystellographisch-optische Untersuchungen, Wien 1858, p. 118.

⁷⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen, Wien 1858, p. 128.

C. B. Greiss, Pogg. Ann. 106. p. 645—646 (1859).
 E. Hagenbach, Pogg. Ann. Jubelle. p. 808—314 (1874).

Strontium platine yan ür fluor. nach Stokes grün, nach Grailich zart violett, zeigt keine polar. Fluorescenz.') Es fluor. nach E. Hagen bach frisch krystullisirt blaugrün, nach Erwärmen zuerst ziegelroth, dann goldgelb, zuletzt grün. Die Fluorescenzspectra zeigen zwei Maxima.

Platindoppelsalz des 1.2-Dimethylphenmorpholins fluor, grün.2)
Polyperythrin (Moseley) fluor, in zahlreichen Lösungsmitteln grün. Siehe
p. 230.

Polyporus hispidus enthālt einen blaulichgrun und einen blau fluor. Farbstoff. Siehe p. 82.

Polysander — Palixander — Jacarunda — St. Lucienholz (von Jacaranda brasiliana [Bignonia bras.] Lam.) liefert nach Lubarsch einen blaugrün fluor. alcoholischen Extract. Das Fluor.-Spectrum reicht von 686—479 mit dem übergelagerten Fluorescenzspectrum des Chlorophylls. Die Erregung beginnt bei 504 und hat zwei Maxima bei 574—550 und 506—486.2)

Porphyrin. Die Salze des - fluor, in saurer Lösung blau, 4)

Portwein fluor, nach Stokes. 6)

Primrose - Monathyltatrabromfluorescain.

Primulin fluor, in Alcohol grun, o) in Wasser blan. 7)

Propionylchinin fluor, in schwefelsaurer Läsung blan. 8)

Propylalcohol fluor. schwach blau. 9)

Propylnitrolsaure fluor. krystallisirt gran. 10)

Proteinochrom (Stadelmann) fluor, in verdünntem Alcohol kupferfarbig, bei längerem Stehen grünlich. Siehe p. 231.

Protochlorophyll (Montaverde) siehe § 24 p. 30.

Pseudoaconitin, 1 in 1000 Alcohol, finor, mit purpurner Farbe. 12)

Purpurin - Oxyalizarin (farbstoff aus Krapp, vergl. Bd. III p. 553) ist zuerst von Stokes und Pierre auf Fluorescenz untersucht worden, später von Hagenbach. Die Angaben zeigen kleine Differenzen. Nach Hagenbach sind die Lösungen in Alaunlösung, Sodalösung und Aether verschieden:

In Alaunlüsung fluor. Purpurin intendy gelb. Das Spectrum zeigt zwei Maxima bei 615 und 577 mit einem Minimum bei 587, Beginn schwach bei

¹⁾ J. Grallich, Krystellographisch-optische Untersuchungen, Wien 1858, p. 108.

²¹ B. Stormer and W. Franke, Bor. chem. Ges. 81. 1. p. 702-700 (1808).

⁸⁾ O. Lubarsch, Pogg. Ann. 159. 420-440 (1874). - Wiedem Ann. 6. p. 204 (1879).

⁴⁾ O. Hosse, Lieb. Ann. Supplom. 4 p. 40-51 (1805).

⁵⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852 IL p. 408.

⁶⁾ J. Formanek, Zeltschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-109 (1000).

⁷⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch, p. 19.

⁸⁾ O. Hesse, Lieb. Ann. 205, p. 814-857 (1880).

⁹⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 248-256 (1898).

¹⁰⁾ V. Meyer und J. Locher, Ber. chem. Ges. 7. p. 670-075 (1874).

¹¹⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68, p. 248-256 (1808).

694, deutlich bei 667, Ende bei 536. Die Erregung beginnt schwach bei 610, stark bei 589 und hat drei Maxima, das stärkste bei 545, ein etwas schwächeres bei 507 und ein drittes erheblich schwächeres bei 474; sie endigt bei 370. Die Farbe des erregten Lichtes ist im brechbaren Theil des Spectrums ein reines Gelb, in den weniger brechbaren Theilen Orange.

In Sodalösung ist die Fluorescenz schwücher, aber von gleicher Zusammensetzung. Nach Hagenbach enthält die Sodalösung noch einen zweiten, nicht fluorescirenden Farbstoff.

Lösung in Aether. Die Fluorescenz ist stark, aber mehr grünlich. Es treten zwei Max. im Fluorescenzspectrum auf, die gegen die Alaunlösung nach violett verschoben sind: Beginn 652, erstes Max. 560, zweites Max. 545, Ende 527. Die Erregung beginnt bei 572, das orste Maximum ist um 150 Å, das zweite um 210 Å, das dritte um 700 Å nach Violett gerückt.

Auch Lubersch²) giebt Zahlen für Lesungen in Alaun und Aether. E. Lommel³) rechnet — in die erste Classe und giebt für Alaunlösung 647—534 mit Max. bei 570 und erregendem Max. bei 543, in Aether entsprechend 676—510, 543, 519. Für ütherische Lesung giebt Linhardt das Maximum 544, für Lösung mit Alaun 572. Siehe p. 1080. G. C. Schmidt⁴) findet für das Max. der Fluor. in Aether 544, für das erregende Max. 522, in Alaun 572, 542, in Gelatino 593, 550. Vergl. p. 1088.

Purpuridin (Krukenberg) fluor, in ammoniakalischem Wasser blau. Siehe p. 232.

Purpurophyll (Hartsen) siehe p. 28 § 11.

Purpuroxanthincarbonsaure - Munjistin.

Pyocyanin (Fordos); eine Art der von dem Bacterium pyocyaneum erzeugten Farbstoffe fluor. Siehe p. 283.

Pyren fluor. in conc. Schwefelsäure grün, beim Erwärmen blau. b)

Pyridin. Das β -Anthrapyridin fluor, in neutralen Mitteln blau, in Situren grün. Siehe auch p. 1028. 9

α-β-Pyridylpyrrol fluor, in Alcohol und Aether blau. 7

Pyronin löst sich in Alcohol, Aceton, Chloroform und verdünnten Säuren mit gelber Fluorescenz, 5) in Wasser gelb, 5) nach Formanek orangegelb, 6)

¹⁾ B. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 580-581 (1872).

²⁾ O. Lubarsch, Pogg. Ann. 158. p. 420-440 (1874),

B. Lommel, Wiedem. Ann. 3, p. 251—288 (1878).
 G. O. Schmidt, Wiedem. Ann. 58, p. 108—180 (1800).

C. Grabe, Lieb. Ann. 158. p. 285—209 (1871). — G. Goldschmiedt, Bor. chem. Ges. 10. p. 2022—2027 (1877).

⁶⁾ A. Philips, Bor. chem. Ges. 28. p. 1655—1657 (1805). — H. Kauffmann, Buch, p. 55.

⁷⁾ A. Pietet und P. Orépioux, Bor. cham. Ges. 28. p. 1904-1012 (1805).

⁸⁾ J. Bieringer, Journ. f. pract. Chem. (2) 54. p. 217-258. (1896).

⁹⁾ R. Meyer, Featschr. p. 198, dort auch weitere Lit.

¹⁰⁾ J. Formének, Zeitschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-109 (1900).

Pyrotartryleosin flaor, schwach in verdannten alcalischen Läsungen. 1) Pyrotartrylfluorescein fluor, in alcalischen Lösungen gelbgrun.

Q

Quarz siehe p. 834.

Quassistinctur ist in Alterer Zeit hanfig untersucht worden, z. B. von Pierre u. a.; sle fluor, nach Hagenbach schön blau, Beginn bei 655, Max. bel 400, Ende 420. Die Erregung beginnt bei 527 und reicht bis welt ins Ultraviolett. Sle hat zwel Maxima bel 444 and 404.5)

Quecksilber siehe p. 915 ff.

Quercin, Bitterstoff aus Eichenrinde fluor, in Wasser blau,

R

Rauten of fluor, in Alcohol violett. 5)

Resocyanin fluor, in alcalischen Lösungen blau.

Resortin, 0.02 gr in 50 com Alcohol gelfst und mit Quarzlampe angeregt, 1 Fluor.-Band zwischen 4300 und 2020, Maximum bei 3000.7) Mit Salicylanne und H. SO, liefert Resordin eine Substanz, die sohr stark grün in Alcohol fluor.") Mit Benzil condensirt liefert R. - einen in Alcalien grun fluor. Körper O. H. O +- 11/2 H.O, mit Benzoin condensirt einen in Alcohol, Aether und Benzol schwachblau fluor. Körper C. H. O. 9)

Resorcinather fluor, in alcalisch-wüsselger Lisung intensiv gran. ")

Resorcinenthrochinon fluor, in Lösungen grand. Bei Bromirung ent. stehen Ammonium- and Natriumsalze, die sehr stark fluoreseiren. 11)

Reservinblau fluor, in Alcohol stark roth zwischen 704-509 mit Max. bei 624, 550-552 (viel schwächer) mit Max. bel 543 und im Blau. Rothes Licht erregt besonders den rothen, blance den gritnen Theil des Pluor.-Spectrums, vergl. p. 1086.12) Nach Brunner 15) ist die Fluor, in verdünstem Alcohol intensiv purpurroth. Nichols and Morritti) finden ein Fluor.-Band zwischen 7200 und 6000 mit Maximum bei 6640; vergl. Fig. 135, p. 1042.

¹⁾ Edv. Hjolt, Bor, chem. Ges. 17. p. 1280-1281 (1884).

²⁾ Edv. Hjolt, Ber. chem. (les. 17. p. 1280-1281 (1884).

⁸⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 248 (1872). 4) O. B. Groiss, Pogg. Ann. 114. p. 527 (1801).

b) E. von Gorup-Bosanes und F. Grimm, Bor. chem. Ges. B. p. 518-522 (1870).

⁶⁾ H. Wittenberg, J. L pract Chem. (2) 24 p. 125-128 (1881).

⁷⁾ J. Stark und R. Moyer, Physic. Zs. S. p. 250-265 (1907).

⁸⁾ Zulkowski, Wion, Ber. 89, 2. p. 748 (1884).

⁹⁾ H. von Liebig, Bor. chem. Ges. 82, 2 p. 2332-2885 (1890).

¹⁰⁾ L. Barth and H. Weidel, Ber. chem. Gos. 10, p. 1464-1472 (1877).

¹¹⁾ W. Scharwin und Kusnersof, Ber. chem. Ges. 86, 2, p. 2020-2025 (1908).

¹²⁾ E. Linhardt, Dissertation, Erlangen 1882, bei R. Jacob.

¹⁸⁾ H. Brunner, Bor. chem. Gos. 18. p. 580-501 (1885).

¹⁴⁾ E. Nichols und E. Merritt, Physic. Hev. 19. p. 18-80 (1004).

Resorcinbenzein fluor. in Alcohol bei Zusatz von Salzehre stark grün, ebenso das Tetrabromderivat. 1)

Resorcincitrein fluor, in alcalischer Lösung stark blau. 7)

Resortinglycerin fluor, in alcalischer Lösung grün. 6)

Resorcino xaleinanhydrid fluor, in verdünnten Alcalien intensiv moosgrün.4)

Resordin-Phtalein-Fluorescein.

Resording the fluor, in schwach ammoniakalischem Alcohol sturk orangeroth von 681 bis 565. Das Fluor.-Spectrum besitzt drei Maxima bei 648, 619, 595 und entsprechend zwei Minima bei 630 und 602. Vergl. p. 1086.)
Resordinguccine in fluor, in alcalischen Lösungen grün.

Resorcintartrein fluor, in kohlensanren Alcalien, Alcalien und Ammoniak , sehr stark grün.7)

1.2.4-Resorcylmaleinsaure fluor in Alcalien nach längerem Stehen grän, ebenso das Diacetyl. — anhydrid. 8)

Resorufamin fluor. in Alcohol roth. b)

Resorufin (Diazoresorufin) fluor. in Alcohol rothgelb. Das Fluorescenzband erstreckt sich von 5400 bis zum rothen Ende des Spectrums mit einem ausgeprägten Maximum bei 5890. Es ist genauer von G. Wick untersucht worden. Vergl. Fig. 119 p. 072. (1)

Reten vergl. \$ 635 p. 913.

Retenfluoren fluor. geschmolzen und in alcoholischer Lösung violett. 11)

Bhamnus frangula, Extract mit Alcohol, mit Aether ausgezogen, finor. stark. 12)
Rhodamin (O₁₁, H₁₂, N₂, O₂) fluor. nach Fischer und Schaar-Rosenberg in
Alcalien und Ammoniak grün, 12) in Aceton, Eisessig und verdünnten
Säuren intensiv grün, nicht in Alcohol und Aether; das Chlorhydrat fluor.
in Holzgeist, Alcohol und Amylalcohol grün. 14) Nach Nichols und
Merritt besitzt Rhodamin zwischen 6200 und 5200 ein Fluor.-Band mit
Maximum bei 5540; grösste erregungsfähige Wellenlungs 6020 15) Vergl.

¹⁾ O. Döbnar, Ber. chem. Ges. 19. p. 010-614 (1880),

²⁾ G. Frando, Her. chom. Gen. 14. p. 2558 (1881). .

⁸⁾ Nosck, p. 101.

⁴⁾ Ad. Olaus, Ber. ebem. Ges. 14. p. 2508-2570 (1881).

⁵⁾ E. Linhardt, Dissertation, Erlangen 1882, bei E. Jacob.

⁰⁾ Noack, p. 101.

⁷⁾ G. Frande, Ber. chem. Gos. 14. p. 2558-2550 (1881).

⁸⁾ H. von Pechmann and G. Grager, Bor. chem. Ges. 84, 1. p. 878-086 (1001).

N. Nietzki, Ber. chem. Ges. 28, p. 726 (1890). — J. Formánek. Zeitzehr, für Farbenindustrie 5, p. 142—169 (1906).

¹⁰⁾ F. G. Wick, Physic. Rev. 24, p. 856-878 p. 407-420 (1907).

¹¹⁾ E. Bamberger und B. Hooker, Lieb. Ann. 289. p. 102-102 (1885).

¹²⁾ Fürst Salm-Horstmar, Pogg. Ann. 109. p. 550-541 (1800).

¹⁵⁾ A. Fischer und F. Schar-Rosenberg, Ber. chem. Ges. 89. 1. p. 81-84 (1899).

¹⁴⁾ R. Meyer and Sundmacher, Ber. chem. Ges. 39, 2, p. 2112-2124 (1800).

¹⁵⁾ E. Nichols and E. Herritt, Physic. Rev. 19, p. 18-80 (1904).

Fig. 134 p. 1042 ds. Bandes. Die Rhodamine fluor, nach R. Meyer i) feurig rothgelb.

Ricinusul fluor. gelbgrun. 2)

Rohrzucker siehe p. 1051.

Rosamin floor, in Wasser gelb. 3)

Rosaminchlorid fluor, in Alcohol orangegelb.4)

Rosanilinchlorhydrat fluor, in Wasser stark blau.

Rose bengale - Tetrachlortetrajodflaorescein siehe § 420.

Rosindon fluor. In neutraler Lösung gelb, in saurer grüngelb, 6) das B-o-Methylchlorrosindon in Eisessig nach Salzsaurozusatz gelbgrün. 7)

Rosindulinchlorid fluor, in Wasser gelb, 5) ms-Methylrosindulinchlorid fluor, in Wasser schwach, in Alcohol stärker gelb. 9)

Ruberin Farbstoff aus Agaricus ruber, der stark blau fluor. vergl. p. 81. 10) Rubiacin, ein Farbstoff aus Krapp fluor. in Aether intensiv gelb. 11) Rubin aleho p. 835.

Rufol - \$-Dioxyanthracen fluor, in Alcohol sohr stark blau. 12)

Russula alutacea emetica, esculenta, rosacea enthalten himmelblau finor. Farbstoffe¹⁵), ebenso Russula integra, ¹²) desson Farbstoff mach Bachmann ¹³) blaugrün fluor. Säuren zerstören die Fluorescenz, vergl. p. 81.

8

Safflor — Saflor — Carthamin — Safflocarmin, vergl. Bd. III p. 401, wurde zuerst von Stokes 15) auf Fluorescenz untersucht. Hagenbach 17) giebt für das Fluorescenzspectrum: Beginn 025, Maximum 565, Ende 536, in alcoholischer Lösung, bei gelber Gesammtfarbe. Die Erregung ist schwach bei 507, hat ein Maximum bei 530, ein Minimum bei 431, ein zweites schwächeres Maximum bei 400; sie ist sichtbar bis 3800. Die wässrige Lösung fluor, schwächer, jedoch mit dem gleichen Spectrum, wie die

¹⁾ B. Mayer, Fostschrift, p. 183, dort weitere Literatur.

²⁾ Le Voir, J. pract. Chem. 78. p. 120 (1858).

⁸⁾ J. Bichringer, Journ. pract. Chem. 162, p. 217-258 (1896).

⁴⁾ J. Formanck, Keitschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-109 (1900.)

⁵⁾ O. Flacher, Bor. chem. Ges. 15. p. 070-088 (1882).

⁰⁾ O. Fischer und E. Hopp, Lieb. Ann. 286, p. 187-245 (1895).

⁷⁾ O. Fischer, Ber. chem. Ges. 84. 1. p. 940-940 (1901). 8) H. von Tappeiner und A. Jodhbauer, Buch, p. 16.

⁹⁾ O. Fischer und R. Hopp, Bor, cham. Ges. 80. p. 801-402 (1807).

¹⁰⁾ T. L. Phipson, Chom. News 48. p. 109-200 (1882).

¹¹⁾ Schunck, Lieb. Ann. 80. p. 825 (1851). - Nonck p. 87.

¹²⁾ C. Liebarmann, Bor. chem. Ges. 11. p. 1008-1010 (1878).

¹⁸⁾ A. Weiss, Wien. Ber. 91. 1. p. 140-447 (1985).

¹⁴⁾ E. Bachmann, Progr. des Gymn. zu Plauen, 1886, siche p. 0. dienes Bils.

¹⁵⁾ H. Bohrodor-Kristelli, Bot. Centrol. 61. p. 88-46 (1805).

¹⁰⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, H. p. 516.

¹⁷⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 149. p. 884 (1872).

alcoholische. Lommel 1) findet eine Fluorescenzbunde zwischen 604-532 mit Maximum bei 562, das erregende Maximum bei 530. Er rechnet die Substanz in die erste Classe. Auch Lubarsch 2) giebt ähnliche Werthe.

Safranin fluor, je nach der Stärke der Lösung rothgelb bis gelbroth 5), besonders in Alcohol 4). Siehe § 429, ferner p. 1021.

Safranin T - Tolusafranin.

Safraninchlorhydrat fluor. in Alcohol orangeroth, Abnlich, wie Naphtalia-roth.

Safrosin - Bromnitrofluorescein fluor, in verddanten Alcalien intensiv grin. 9 Linhardt giebt für das Maximum 552. Siehe p. 1086.

Sagartia bellis enthalt in den Tentakeln einen roth fluor. Stoff. Siehe p. 243.

Sandarak (Harzausschwitzung der Rinde von Thuja articulata Wahl) wurde zuerst von Stokes auf Fluorescenz untersucht. Hagenbach 7) findet an alcoholischer Auflösung gelbgrüne Fluorescenz, deren Spectrum schwach bei 720, deutlich bei 676 beginnt, ein diffuses Maximum bei 536 besitzt und bei 425 endigt. Die Erregung beginnt schwach bei C, stürker bei D und erreicht ein Maximum bei F, nimmt dann ab, ist bis 300 noch merklich und schwach sichtbar bis 300. Sandarak fluorescirt auch in fostem Zustande.

Sandelholz. Das in einem wässrigen Auszug des — enthaltene Santalin fluor, wie zuerst Stokes) bemerkt hat. Eine durch Auskochen von 100 gr Holz mit 10 gr Soda in 11 Wasser hergestellte Lösung fluor. nach Hagenbach) intensiv blau. Das Fluorescenzspectrum beginnt bei 652, hat ein erstes Maximum bei 520, ein zweites bei 470, ein schwaches Minimum bei 490, Ende bei 447. Die Erregung beginnt schwach bei 474, deutlich bei 486, mit Maximum bei 489 und reicht weit ins Ultraviolett. Auch Lommel macht Augaben ()

Scillain - Glycosid and Scilla maritime, fluor. in concentrirter Schwefelsture grün. 11)

Scimmin und Scimmetin, Glycoside aus Scimmia japonica fluor, in Alcalien und Schwefelsture blan. (1)

¹⁾ E. Lommel, Wiedem. Ann. 8. p. 250-288 (1878).

²⁾ O. Lubarsch, Pogg. Ann. 158, p. 420-440 (1874).

⁸⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 68. p. 248-250 (1608).

⁴⁾ J. Formanck, Zeltschr. für Farbenindustrie 5. p. 142-109 (1900).

 ⁵⁾ A. W. Hofmann and A. Geyger, Bur. chem. Gen. 5, p. 520-588 (1872).
 A. W. Hofmann, Proc. Roy. Soc. 21, p. 53, (1872).

⁶⁾ R. Bindschedler und Busch, Chem. News 88, p. 220. - Noack, p. 101.

⁷⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 255-257 (1872).

⁸⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, IL p. 516. 9) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 240 (1872).

¹⁰⁾ E. Lommel, Wiedem. Ann. 8, p. 118-126 (1878).

¹¹⁾ Noack, p. 102.

¹²⁾ J. F. Eykmenn, Ber. chem. Ges. 17. (8). p. 440-441 (1884) (Ref.).

Scopoletin, Alcaloid aus Scopolin japonica, fluor. in ammoniakalischer und alcoholischer wüssriger Lösung stark blau, nicht bei Säurezusatz. 1)

Imaragd siehe p. 1050.

Spergulin, Farbstoff aus Spergula vulgaris fluor, in alcoholischer Lösung stark blan. Siehe auch p. 78.2)

3pinell siehe p. 835.

Spriteosin - Monathyltetrabromfluorescein.

Stearingaure siehe p. 1028.

Steinsalz fluor, blass blauviolett. 2)

Stercobilin siehe Urobilin.

Stilben fluor, in Lösungen schwach violett. 4)

Strontianit siehe p. 835.

Strychningulfat, soll, wie zuerst Brewster') und Stokes nageben, in Alcohol nach langerem Stehen grün fluoreschen. Dies wird jedoch von Seelhorst') und Hagenbuch bestritten.

Succing the ensteinstured in the ylaster floor, fest sowie in Alcohol, Aether, Benzol und concentrirter Schwefelsture intensiv blau. Der Monouthylester fluor, in kaltem Alcohol hellblau.

Succinyifluorescein fluor, in alcalischen Lösungen sehr stark grün. Das Bromderivat fluor, schwächer. (6)

Succinylpropions fur coster thyl fluor, in Alcohol, Aether and heissem Wasser stark blau. 11)

Sulfobenzoesaure. Die 2-Amino-4-() und die 2-Amino-6-() fluor. in Wasser blau. 12)

Sulfochloranthracensaure besitzt nach O. Lubarsch gelöst ein Fluor.Band zwischen 054-485 mit dem erregenden Maximum bei 485. (5)

Sulfoparatolylsaure fluor, in Wasser und Alcohol gran. 4)

T

Telephorus. Die Fruchtkörper enthalten eine fluor. Substanz. Siehe p. 82.

- 1) J. F. Eykmann, Bor, chem. Ges. 17. (8) p. 442-448 (1964).
- 2) C. O. Hars, Bot Zing. 86, p. 480-496, 505-510 (1877).
- B) W. N. Hartley, Journ. chem. Soc. 69. p. 248-250 (1898).

4) H. Kanffmann, Buch, p. 10.

- D. Browster, Edinb. Trans. 16. II. p. 111.-123 (1846) vergl. p. 851.
- 6) G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, H. p. 480,
- 7) Seelhorst, Pogg. Ann. 187. p. 109-172 (1808).
- 8) B. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 242 (1872).
- 9) J. Wisliesuns, Ber. chem. Ges. 8. p. 1034-1040 (1675). Herrmann, Verh. Werburger phys. med. Ges. 1881, p. 25. Non ck. p. 180.
 - 10) M. Noncki and N. Sleber, Ber. cham. Ges. 14. p. 677 p. 1506 (1881).
 - 11) Herrmann, Verh. Würzburger phys. med. Ges. 1881. p. 25. Noack, p. 180.
 - 12) H. Kauffmann, Buch, p. 84.
 - 18) O. Lubarsch, Wiedem. Ann. 6. p. 248-267 (1878).
 - 14) H. Fischli, Bar, chem. Ges. 12, p. 615-618 (1870).

Terbium, Alle an Terbiumchlorur reichen Fractionen aus Gadolinit und Samarskit fluor, gelöst branngrän im Lichte eines Cd-Funkons. 1)

Terephtalsaureamid ist zuerst von Stokes untersucht worden. Hagenbach findet in Alcohol und Aether das gleiche Fluorescenzspectrum: Beginn 660, erates Maximum bei 000, zweites bei 480. Ende bei 407, Gesammtfarbe intensiv blau. Die Erregung beginnt schwach bei 425, deutlich bei 410, mit Max. bei 392, reicht bis 357. Auch der feste Körper fluor, 4) Tetracetylmorphin fluor, in Alcohol schwach blau (0.1 gr. in 20 ccm).)

Tetratthyl-rhodamin. Das Chlorhydrat des - fluor, in Alcohol orangegalb, 4) ebenso in Wasser. 5)

Tetrasthylsafranin fluor, als Chlorhydrat in Lösungen. (?) 9

Tetramidostilbenchlorur fluor, in Wasser lebhaft violettblau, 7

Tetraazoresorufinnitrat. Das chlorhaltige Acetylderivat fluor, in Acther intensiv zinnoberroth. 8)

Tetrabromanthracen fluor. in Alcohol, Aether, Xylol und Bonzol. ") Tetrabromcitraconfluorescein fluor, in Alcalien dunkelgrun. 10)

Tetrabromdimethoxyfluorescein (Dimethoxycosin) fluor, schwach in Alcalien, 11)

Tetrabromdiresorcinolpyromelliteinshure glebt in warmen Anilia braune Fluorescenz, ebenso in Kalilauge oder Ammoniak. 17)

Tetrabromdioxyxanthon fluor, in Alcalien blauviolett, in Schwefelsture erst nach Erwärmen. 13)

Tetrabromfinorescein - Eosin.

Tetrabromfluorescein, (in den Resorcinresten subst.) das Na-Salz fluor. in Wasser massig stark grin. (1)

Tetrabromfluoresceinmonoathylather siehe Erythrinkalium.

Tetrabromfluoresceinathylester, Na-Salz, das — fluor, in Wasser gran, 14) Tetrabromhydroxyfluorescein (Hydroxycosin) fluor, in Alcalien stark, in Essignaura, Alcohol, Schwefelsaure schwach. Das Diacetat des - fluor. in Schwefelsaure, 16)

¹⁾ J. L. Soret, Arch. so. phys. nat. (8) 4, p. 261-204 (1880).

²⁾ E. Hagonbach, Pogg. Ann. 148, p. 242-245 (1872).

⁸⁾ W. N. Hartley, Journ. chem. Boc. 68, p. 248-256 (1895).

⁴⁾ E. Noelting und K. Dziewónski, Ber. chem. Ges. 88. 8, p. 8510-8527 (1005).

⁵⁾ H. von Tappeiner und A. Jodlbauer, Buch, p. 12.

⁶⁾ R. Nietsky, Ber. chem. Gen. 16. p. 464-478 (1885).

⁷⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch, p. 28.

⁸⁾ P. Woselsky, Lieb. Amt. 162, p. 278-292 (1872).

⁹¹ C, Liebermann, Ber. chem. Ges. 9, p. 918-917 (1980).

¹⁰⁾ J. T. Hewitt, Journ. chem. Soc. 68. p. 677-684 (1890).

¹¹⁾ A. Friedl, Ch. Weismann, M. Wyler, Journ. chem. Soc. 91. p. 1584-1586 (1907).

¹²⁾ O. Silberrad, Journ, chem. Soc. 89, 2, Trans. 2, p. 1787-1811 (1906),

¹⁸⁾ R. Meyer und A. Consotti, Ber. chem. Ges. 32. 2. p. 2108-2108 (1890).

¹⁴⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibaner, Buch, p. 0.

¹⁵⁾ H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch p. 12.

A. Friedl, Oh. Weismann, Max Wyler, Journ. chem. Soc. 91, p. 1584—1586 (1906).

Tetrabrommethoxyfluorescein (Methoxycosin) fluor, stark in Aloslien und Schwefelsäure. 1)

Tetrabromphenolphtalidin fluor, in alcalischen Lösungen, Aether und Aceton. 7) Das Diacetylderivat fluor, in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff grün. 3)

Tetrabromresorcinbenzein fluor. in Alcalien gelbgrun.4)

Tetrabromresorufin. Das Ammoniumsalz des — fluor. in Wasser grün.)
Tetracarvacrylsilicat fluor, unverdünnt grün.)

Tetrachlor-dioxy-fluorescein-tetramethylather fluor. stark in Alcohol.7)

Tetrachlor-dioxyfluorescein, Aether des - fluor, stark grun, 8)

Tetrachlorfluorescein (im Phtalsturerest subst.). Das Na-Salz des — fluor. in Wasser kriftig grün.")

Tetrachlornaphtalsaureanhydrid fluor. schwach grün in concentrirter Schwefelsaure. Die Alcalisalze fluor. in Wasser grün. 19)

Tetrachlorphtalsaure siehe p. 1028.

Tetrachlortetrajodfluorescein (Rose bengale). Die Alcalisalze des — fluor. nach Meyer¹¹) sehr schwach in Alcohol, nicht in Wasser. Nach Tappeiner¹²) fluor. das Na-Salz in Wasser goldgrün (Cl im Phtalsturerest. J in den Resorcinresten substituirt).

Tetrachlortetrabromfluorescein (Phloxin). Die Alcalizatze des - fluor. in Wasser schwach, in Alcohol stark. 12)

Tetrahydroanthracon fluor. blau.14)

Tetrah ydrochinolin des Fluorens fluor. in Alcohol blau.10)

Tetrahydrochinolinearbonsaure fluor, in neutralen und alcalischen Lösungen blau. 10)

Tetrahydro-β-naphtochinaldin fluor. in Wasser, Alcohol, Aether und Benzol intensiv blan, nicht bei Zusatz von Sauren. 17)

Tetrajodfluorescein - Erythrosin. Die Alcalisalze des - fluor, in Wasser

3) A. Baeyer, Lieb. Ann. 202. p. 85-140 (1880).

9) H, von Tappeiner und A. Jodibaner, Buch p. 8.

11) R. Meyer, Fostschrift p. 181.

13) B. Meyer, Festschrift, p. 181.

¹⁾ A. Friedl, Ch. Weismann, Max Wyler, Journ. chem. Soc. 91. p. 1584-1586 (1907).

²⁾ A. Bacyer, Ber. chem. Ges. 9. p. 1280-1280 (1888).

⁴⁾ O. Dübner, Ber. chem. Gez. 18. p. 010-014, p. 2222-2220 (1880).

b) H. von Tappelner und A. Jodlbaner, Buch p. 18.
 c) J. Hertkorn, Ber. chem. Ges. 18, p. 1079—1699 (1885).

⁷⁾ N. Osorowitz, Bor. chem. Ges. 85. 1. 1. p. 1070-1084 (1008).

⁸⁾ N. Osorowitz, Bar. chem. Gos. 38, 1. p. 1078-1084 (1908).

¹⁰⁾ L. Francesconi e G. Bargellini, Gam. chim. Ital. (2) 89. p. 78-96 (1002).

¹²⁾ H. von Tappelner und A. Jodibanor, Buch p. 12.

¹⁴⁾ C. Godehot, C. R. 189. p. 604 (1904).

¹⁵⁾ O. Diele und O. Stashlin, Ber. chem. Ges. 85, 8, p. 3819-3801 (1902).

¹⁶⁾ H. Kauffmann, Buch p. 77.

¹⁷⁾ E. Bamberger und B. Müller, Ber. chem. Ges. 24. p. 2641-2647 (1691).

kaum bemerkbar, in Alcohol schwach.') Nach H. von Tappeiner und A. Jodlbauer?) fluor. das Na-Salz in Wasser moosgrün (J in den Resorduresten substituirt).

Tetra-o-kresylsilicat fluor, unverdannt blanlich. 3)

Tetramethoxy-brasan (- β , β -phenylennaphtylenoxyd) fluoreseirt in Alcohol violett.4)

3.3'.4'.5-Tetramethoxyflavon fluor. in Alcohol violett, in Schwefelsaure schwach grünlich. 5)

Tetramethoxytetraphenyläthylen fluor, fest schwach blau. Die Aethylund Propylester fluor, fest grün. 9)

m-p-m'-p'-Tetramethoxystilben fluor, in Lösungen blau.

8.4.3'.4'-Tetramethoxystilben fluor. fest und gelüst violett.")

Tetramethylamidoacridin fluor, in Petrolbenzin grünlich, in concentrirter Schwefelsäure bläulich grün.")

Tetramethylamidofluorimium, das Acetaldehyd das — fluor. in verdünnten Sauren stark gelb. 10)

Tetramethyldiamidodiphenylmethan fluor. in Lösungen blau. 11)

Tetramethyldiamidothiobenzophenon fluor, in Schwefelkohlenstoff grasgran, 17) in Alcohol gran 13); das Jodmethylat fluor, in Wasser roth.

Tetra methyldia midoxanthon fluor. in Alcohol, Aceton, Chloroform, Holzgeist und Schwefelsture blau, in anderen Sturen grün. 1) 0,02 gr in 50 ccm Alcohol gelöst und angeregt mit Hg-Quarzlampe liefern ein Band zwischen 5200 bis 4100 mit Maximum bei 4300. 15)

3.6-Tetramethyldiaminoacridin fluor, in Aether und Benzol grun.15)

3.6 - Tetramethyldiamino - 10 - methyl - acridiniumnitrat fluor. in Wasser und Alcohol grün. 17)

Tetramethyldichinolyl. Das Sulfat fluor, in Losung blau.19)

1) R. Meyer, Festschrift p. 181.

2) H. von Tappeiner und A. Jodibauer, Buch p. 0.

3) J. Hortkorn, Ber. chem. Gen. 18, p. 1679-1090 (1885).

4) St. von Kostanecki und L. Lloyd, Bar. chem. Ges. 86, 2, p. 2108-2199 (1908).

5) St. von Kostanecki und E. Plattner, Bar. chem. Ges. 85. 3. p. 2544-2540 (1902).

6) L. Gattermann, Ber. chem. Ges. 28. p. 2809-2877 (1895). - H. Kauffmanu, Buch p. 44.

7) J. Thiele und O. Dimroth, Ber. chem. Ges. 28, p. 1411—1414 (1895). — C. A. Bischoff, Ber. chem. Ges. 21, p. 2072 (1888).

8) W. Feneratein, Ber. chem. Gen. 34. 1. p. 415-416 (1901).

9) J. Biehringer, Journ. pragt. Chem. (2) 54, p. 217-258 (1800).

10) R. Möhlau und P. Koch, Ber. chem. Gas. 27. p. 2887-2807 (1804).

11) J. Biehringer, Journ. pract. Chem. (2) 54, p. 217-258 (1808).

Baither, Ber. chem. Ges. 80. p. 1781—1789 (1887).
 B. Möhlau, Ber. chem. Ges. 85. 1. p. 875—888 (1992).

14) J. Biehringer, Journ. pract. Chem. (2) 54. p. 217-258 (1896).

15) J. Stark und R. Meyer, Physic. Ze. 85p. 250-255 (1907).

16) J. Biehringer, Journ. f. pract. Chem. (2) 54. p. 217-258 (1896).

17) F. Ullmann und A. Marié, Ber. chem. Gen. 34. 5. p. 4807-4822 (1901).

18) C. Schestopal, Ber. chem. Ges. 20. p. 2506 (1887),.

Tetramethylerythren (C_m H_m) fluor, sehr stark, sowohl fest wie in Lösungen, nicht jedoch seine Nitro- und Bromverbindungen. 1)

Tetramethylfulgid fluor, in Chloroform blaulich. Siehe Fulgide.

2.5.2'.5'-Tetramethyloxystilben fluor. fest grun, in Lösungen violett, bei starken Concentrationen blau.")

Tetramethyl-rhodamin, das Chlorhydrat des - fluor. in Alcohol orange-gelb, die Base in Wasser und Alcohol grün. 3)

Tetramethylviolett (Immediatrelublau) fluor. in Alcohol + Amylalcohol + Kall roth.4)

Tetranitrofluorescein fluor. in Alcohol schwach gelbgrün, nicht in Alcalien. 5)

Tetraoxybenzophenou fluor. in Wasser grun. 9

3.8'.4'.5'-Tetraoxyflavon fluor. in Schwefelsture schwach grünlich gelb.7 Tetraphenylüthylenoxyd fluor. in Benzel, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Aether intensiv blau. 9)

Tetraphenylcyclopentadien fluor, in conc. Schwefelsaure. 9) α,α',β,β'-Tetraphenylpyridin fluor, in conc. Schwefelsaure blau. 10)

Tetraphenyl-p-xylylen fluor, in allen 11) Lüsungsmitteln goldgelb. 18)

Tetraresorcinol-mellitein (3.3'.6.6'.0.0'-Hexabydroxy-m-dixauthylbenzo-2.4.5.0-tetracarboxylsture) flaor, stark gran in Anilin und Alcohol, ebenso in Kalilauge oder Ammoniak. 15)

Tetraresorcinol-mellitein, Li-Salz des —, und K-Salz des — fluor. intensiv grün in Wasser. 14)

Thallen — Thallin fluor, fest grun, in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Olivenol, Benzol, Aether blan. 16)

Thallium siehe p. 017.

Thebenidin fluor, in Alcohol, Aether und Benzol blau; das Jodid des — fluor, in Wasser grun. 18)

Thiocarbanilid siehe p. 1028.

¹⁾ A. Homer, Proc. Cambr. Phil. Soc. 20. p. 194-195 (1907)

²⁾ H. Kauffmann, Bor. chem. Ges. 40. p. 2841-2452 (1907).

⁸⁾ M. Noelting and K. Dziewenski, Ber. chem. Gos. 88. 8. p. 8516-3527 (1905).

⁴⁾ El Guehm und F. Kaufier, Ber. chem. Ges. 87. 3. p. 8082-8088 (1904). 5) A. Baeyer, Ber. chem. (tex. 8. p. 1230-1239 (1883).

⁶⁾ B. Noelting and R. Moyer, Ber. chom. Ges. 80. p. 2590 - 2505 (1807).

⁷⁾ St. von Kostanecki und E. Plattner, Ber. chem. Ges. 85. 2. p. 2544-25-16 (1902).

⁸⁾ W. Thornor and Th. Zinoko, Bor. chem. Ges. 11. p. 05-71 (1878).

⁹⁾ J. Wislicenns und H. Carpeter, Lieb. Ann. 302. p. 191-244 (1808).

¹⁰⁾ J. Wisliconus und H. Osrpenter, Lieb. Ann. 809. p. 191-244 (1888).

¹¹⁾ H. Kauffmann, Ber. chem. Ges. 87. p. 2941-2040 (1904).

¹²⁾ J. Thiele and H. Balhorn, Ber, chem. Gen. 87, 2. p. 1468-1470 (1904).

O. Silberrad, Journ. chem. Soc. 89. 2. Trans. 2. p. 1787-1811 (1906).
 O. Silberrad, Journ. chem. Soc. 89. 2. Trans. 2. p. 1787-1811 (1906).

¹⁸⁾ H. Morton, Phil. Mag. (4) 41. p. 80 (1878), — Cham. Nows 28. p. 190—201 (1872). — Pogg. Ann. 148. p. 202 (1878). — ib. 166. p. 551 - 570 (1876).

¹⁶⁾ E. Vongerichten, Ber. chem. (les. 84. 1. p. 707.-770 (1901).

Thiodiphenylamin siehe p. 1063.

Thioflavin fluor, in Wasser, 1) Thioflavin S in Alcohol grun, 2)

Thiofluorescein fluor, in Alcalien intensiv dunkelerun. 3)

1-Thiofluorescein fluor, in alcalischen Lüsungen) schwach grün, ebenso das 4.5 - Dithiofluorescein. b)

Thioharnstoff siehe p. 1028.

Thioindigo fluor, in Chloroform stark gelbroth. 6)

Thiomelansaure fluor, nach Hagenbach in Schwefelskure schmutzig grun. Das Fluorescenzspectrum hat ein Band von 680-443 mit unbestimmtem Maximum bei 550. Erregend wirkt das Spectrum von 676 abwarts mit ainem Maximum bei 526-307. *)

Thionin fluor, in Lösungen roth.

Thioninchlorid - Lauths Violett fluor. in Lösungen braunroth, 19 in Alcohol roth. 11)

Thionol (Dioxythiodiphenylimid) fluor. in Wasser feurig braunroth, 13) in Alcohol roth; 19) das Chlorid fluor, in Natronlauge roth, 14)

Thionolin fluor. in heissem Alcohol oder Chloroform 18) roth. 10)

Thiophen siehe p. 1028.

Thiopyronin fluor, in Lösungen orangegelb, 17) in Wasser und Alcohol schwächer als die Pyronine. 15)

Thorium. Das Sulfat fluor, gelöst sehr schwach im Lichte eines Cd-Funkens. 19)

Thymolehroin fluor, in Alcohol schwach grun. 20)

m-Tolichinolin fluor, in schwefelsaurer Lösung blau.21)

Tolidin siehe p. 1028.

Tolusafranin (Safranin T. des Handels) fluor, in Wasser gelbroth.

1) H. von Tappeiner und A. Jodibauor, Buch, p. 10.

8) C. Grabe und B. Zachokke, Ber. chem. Ges. 17, p. 1175 (1884).

4) M. Wyler, Dimeriation Zürich (1894).

5) R. Meyer, Bar. chem. Ges. 88. 2. p. 2570-2570 (1900).

6) P. Friedlander, Ber. cham. Gen. 39. 1. p. 1000-1000 (1900).

7) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148. p. 85-88 (1872).

8) A. Berntheen, Lieb. Ann. 930. p. 78-211 (1895).

0) A. Bern thaen, Ber. chem. Ges. 17, p. 515 (1884).

10) J. Formánek, Zeitschrift für Farbenindustrie 5, p. 142-160 (1006),

11) H. von Tappelner und A. Jodlbauer, Buch, p. 10.

12) J. Formanek, Zeitschrift f. Furbenindustrio 5. p. 142-169 (1900).

13) A. Bernthsen, Lieb. Ann. 280. p. 78-211 (1885).

14) A. Bernthsen Lieb. Ann. 280. p. 73-211 (1885).

15) J. Formanek, Zeitschrift für Farbenindustrie 5, p. 142-169 (1900).

16) J. Formanck, Zeltschrift für Farbenindustrie 5. p. 142-169 (1906).

17) R. Meyer, Festschrift p. 198. Dort weitere Literatur.

18) J. L. Soret, Arch. sc. phys. nat. (8) 4, p. 201-204 (1860).

19) H. Brunner and Ph. Ohruit, Bar. chem. Ges. 21. 2470-2486 (1880).

20) A. Skraup, Ber. Wien. Acad. 65. 2. p. 970 (1882).

21) H. von Tappeiner and A. Jodlbauer, Buch, p. 18.

²⁾ J. Formanek, Zeitschrift für Farbenindustrie 5. p. 142-109 (1000).

Tolusafraninchlorid finor, in Alcohol stark gelb. ')

2-Tolunaphtazin fluor, in Lüsungen schwach griin. 3)

Toluylenroth - Dimethyldiamidotoluphenazinohlorid - Neutralroth. Die Diazotirung liefert ein Derivat C. H. N. das in Aether goldrelb fluor. 3)

Toluylen violett fluor, gelüst intensiv orangegelb.

a-(p-Tolyl)-33-dimethylfulgid fluor, in Ohloroform schwach grün. Siehe Pulgide.

a-(p-Tolyl)-dd-diphenyl-fulgid fluor, in Chloroform sahr schwach grun. Siehe Fulgide.

p-Tolyl-a-naphtylamin fluor, in Benzol, heissem Aether und Alcohol blau. Ebenso fluor, das p-Tolyl-8-Naphtylamin.

i-p-Tolyl-2.3-phenyloxyamidin fluor, in Lösungen schwach.

Topas, Die Fluor, des — hat schon Stokes bemerkt, Siehe p. 836, p. 1050. 7

1.2. Triacetylaminoanthrol fluor. in Alcohol blaulich. 9

Triacetyldesexynlizarin fluor, in Eisessig, Aether u. Alcohol intensiy blan. 🤊 Triacetylfoxyhydrochinonphtaleinlathylester fluor, stark in Aceton und Alcohol. 10)

Triathylrhodamin siehe Dimethylhomorhodamin.")

Trifithylrosanilin vergl. \$ 420.

Triamidoazobenzol dehe \$ 429.

1.3.6-Triamino-phenoxazonium, Sulfat des — fluor, stark roth. 12)

a.y.a'-Tribenzyliden-trimethylpyridin fluor. in Lösungen, besonders in Benzol prachtvoll dunkelblau. 16)

Tribromanthracen fluor, in Benzol. 14)

Tribromumbelliferon fluor. in Alcohol grungelb. 1)

Trichloranthracen fluor, in Alcohol blau. (a)

Tricklornaphtalsaureanhydrid fluor, in concentrirter Schwefelsaure grun. Die Alcalisalze fluor, in Wasser grun. 17)

5) E. Friedlander, Ber. chem. Ges. 46, p. 2075-2092 (1898).

7) G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852. II. p. 524.

10) W. Fenorstein and M. Dutoit, Ber, chem. Gen. 84. 2 p. 2087-2042 (1001). 11) J. Formánek, Zeltschrift für Farbenindustrie 5. p. 142-189 (1900).

12) F. Kehrmann, und A. Saager, Ber. chem. Ges. 86. 1. p. 475-484 (1908).

¹⁾ F. Kohrmann und A. Wotter, Bar. chem. Ges. 81. 1. p. 006-471 (1898).

²⁾ F. Ulimann, und J. S. Ankersmit, Ber. chem. (Iea. 88. 2, p. 1811-1822 (1006).

A. Bornthson und H. Schwoltzer, Ber. chem. Ges. 10. p. 2004-2007 (1880).

⁴⁾ O. N. Witt, Ber. cham. (for. 19. p. 981-989 (1879),

⁶⁾ H. Ley and E. Holswang, Her. chem. Ges. 86. 1. p. 18-24 (1908).

⁸⁾ K. Lagodsinski, Llob. Ann. 549, p. 59-80 (1905). 9) H. Romer, Ber, chem. Ges. 14. p. 1259—1268 (1881).

¹⁸⁾ W. Königs und A. von Bentheim, Ber. chem. Ges. 88. 4. p. 3007-3011 (1905).

¹⁴⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 0. p. 918-917 (1880).

¹⁵⁾ E. B. Posen, Ber, chem. Ges. 14, p. 2744-2747 (1881). 16) 5. Schwarzer, Ber. chem. Ges. 10, p. 876-869 (1877).

¹⁷⁾ L. Francesconi e G. Bargellini, Gazz. chim. Ital. (2) 89. p. 78-90 (1902).

1206

w-Trichlor-β-oxypropylacridin - Methylacridinchloral.

Trichlorpyren fluor, in Schwefelkohlenstoff und Benzol violett.1)

- 3.6.9 Trihydroxyxanthylbenzoe 2.4.5 tricarboxylsaure gisbt wasserlösliche, grün fluor. K-, Li- und N-Salze.3)
- Trijodnaphtalsäureanhydrid. Die Alcalisalze des fluor. in wässriger Lösung schwach grün. 3)
- Tri-o-kresylphosphat fluor, unverdunnt grunlich. (?))
- 1.3.3'-Trimethoxy-4'-athoxyflavon fluor, in heisser alcoholischer Lösung schwach bläulich. Beim Erkalten bleibt eine Mutterlange von starker, violetter Fluorescenz über den abgeschiedenen Krystallen.*)
- 1.3.4'-Trimethoxyflavon fluor, in conc. Schwefelsture gritalich.
- 1.3.4'-Trimethoxyflayonol fluor, in Schwefelsaure stark hellgran.")
- 2.2'.4'-Trimethoxyflavonol fluor, in Schwefelsaure hellgrun. 8)
- 2.3'.4'-Trimethoxyflavonol fluor in Alcohol und Schwefelsture grünlich.")
- 3.2'.4'-Trimethoxyflavonol fluor, in Schwefelskure intensiv blaulichgran. ")
- 3.3.4'-Trimethoxyflavonol fluor, in Alcohol grunlich, das Na-Salz in Schwefelsaure schwach grunlich.11)
- 3.4.6-Trimethoxy-phenanthren-9-carbonsaure floor, in Lösungen blau.4)
- 2.3.5-Trimethyl-4-anhydromethyl-7-oxy-[1.4-benzopyranol], salx-saures, fluor. in Schwefelsäure schwach. 12)
- 1.4.2-Trimethylanthracen fluor, in festem Zustande blaugrun. 1)
- Trimethylanthrammoniumjodid fluor. in heissem Wasser schwach blau. 16)
- 2.7.10-Trimethyl-3.0-diacetamino-acridinium-methylsulfat fluor. in Schwefelsane leuchtend grun, (1)
- 2.7.10-Trimethyl-3.6-diamino-acridiniamchlorid fluor, in Wasser und Schwefelsaure gran. 17)

¹⁾ Noack, p. 160.

²⁾ O. Silberrad, Journ. chem. Soc. 89. 2. Trans. 2. p. 1707-1811 (1908).

⁸⁾ L. Francesconi e G. Bargellini, (iana chim. Ital. (2) 89, p. 78-96 (1002).

⁴⁾ R. Hoim, Ber. chem. Ges. 16. p. 1768-1770 (1885).

b) R. Diller und St. von Kostenecki, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 1440-1458 (1901).

⁰⁾ J. Czajkowski, St. von Kostanecki und J. Tambor, Bor. chem. Ges. 87. 2. p. 1988-1997 (1900).

⁷⁾ St. von Kostanecki, V. Lampe und J. Tambor, Bar. chem. Ges. 87. 2. p. 2096-2099 (1904).

⁸⁾ R. Bonifazi, St. von Kostanocki und J. Tambor, Ber. chem. (ies. 89. 1. p. 86-91 (1906).

⁰⁾ St. von Kostanscki und S. Kugler, Ber. chem. Ges. 37. 1. p. 770-781 (1904).

¹⁰⁾ St. von Kostanocki, V. Lampe und S. Trinsi, Ber. alom. Ges. 39. 1. p. 02---90 (1006).

St. von Kostenecki und S. Nitkowski, Ber. cham. Ges. 88. 8. 3587—3589 (1006).
 R. Pachorr, O. Seydel, W. Stöhrer, Ber. chem. Ges. 85. 4. p. 4400—4416 (1002).

¹⁸⁾ C. Bulow and J. Deiglmayr, Bor. chem. Gas. 87, 2, p. 1701—1800 (1904).

¹⁴⁾ K. Elba, Journ f. pract. Chem. (2) 35. p. 465-509 (1887).

¹⁵⁾ F. Schwarzer, Bar. chem. Ges. 10. p. 576-379 (1877).

¹⁶⁾ P. Ullmann und A. Marié, Ber. chom. Ges. 34, 8, p. 4307-4822 (1901).

^{· 17)} F. Ullmann and A. Marié, Ber. ahun, Ges. 84. 8, p. 4807-4822 (1901).

- 2.4.4-Trimethyl-3.4-dihydrochino-β-methylcumarin fluorescirt in Alcohol, ') Chloroform, Eisessig blaugrün.')
- 2.4.4-Trimethyl-3.4-dihydro-5.8-dibromchino-β-methylenmarilsaure fluor, in cone. Sauren blaugrün.3)

Trimethylfluorescein. Das Na-Salz fluor, in Wasser gelbgrün.

Trimethylrosanilin vergl. § 420.

Trinaphtylenbensol fluor. in Lösungen gran. 3)

Tri-a-naphtylphosphat fluor, unverdunt granlich.

Trinitrodimethyl-m-aminodiphenylamin, Chlorid des — fluor. in Alcohol gelbraun. 7

Trinitrousphtalsaure. Die Alcalisalze der - iluor. in wasniger Lösung sehr schwach gran. 6)

Trioximidotriphenacylamin liefert Salze, die in alcoholischer Lösung gelbroth finor. 9

- 1.3.2'-Trioxyflayon fluor, schwach in cone. Schwafelsaure.")
- 1.3.4'-Trioxyflavon fluor, in conc. Schwefelsaure schwach grünlich, nach längerem Stehen blau.")
- 3.8'.4'-Trioxyflavon fluor. in Schwefelsture schwach grünlich.19)
- 8.8'.5'-Trioxyflayon fluor, in Schwefelsture schwach grunlich.12).
- 2.2'.4'-Trioxyflavonol fluor, in Schwefelsture schwach granich.1)
- 2.8'-4'-Trioxyflavonol fluor, in Alcohol und Schwefelsaure granlich.")
- Triphenylathan fluor, unverdant violett. 19)
 1,2,4-Triphenyleyelopentadien fluor, in conc. Schwefelsaure gelbgrau. 17)
 Triphenylfuranolacetat fluor, intensiv gran in conc. Schwefelsaure, be-

Sonders stark beim Erwärmen. 16)
Triphenylmethan fluor, in organ, Lösungsmitteln violettblau, Siehe p. 1028. 17)

- 1) H. von Pechmann, Bar. chem. Ges. 89. 8. p. 8081-8000 (1809).
- 2) H. von Pechmann und O. Schwarz, Ber. chem. Ges. 89, 8, p. 8609-4704 (1890).
- 8) H. von Pechmann and (), Bohwarz, Bar, chem. (les. 89, 8, p. 8009 8704 (1880).
- 4) H. Schwarz, Ber. chem. Ges. 12. p. 2155 (1879) (Ber.).
- 5) Dziewonaki, Ber. chem. (les. 86. p. 1109 (1905).
- 0) It. Hoim, Ber. chem. Ges. 16. p. 1708-1770 (1888).
- 7) G. F. Janbort, Ber. chem. (les. 81. 1, p. 1178-1160 (1808).
- 8) L. Francesconi e G. Burgellini, (lam, chim. Ital. (2) 82. p. 78-96 (1902).
- 9) H. Korton und R. Scholl, Her. chem. (les. 84. 2. p. 1901-1907 (1901).
- 10) St. von Kostanscki und F. Wohol, Ber, alem. Ges. 84. 2. p. 1484-1457 (1901).
- J. Czajkowski, St. von Kostśnocki und J. Tambor, Ber. cham. Gos. 86. 2.
 1988—1997 (1990).
 - 12) Bt. von Kostanocki und A. Rosilcki, Ber. chem. Ges. 84. 8. p. 8721-3727 (1901).
 - 18) St. von Kostanschi und P. Weinstock, Bar. chem. (ies. 85. 8. p. 2885—2887 (1802).
- 14) E. Bonifari, St. von Kostanecki und J. Tambor, Ber. chem. Gen. 89, 1, p. 86-91 (1996).
 - 15) St. von Kontanecki und B. Kugler, Ber, cham. Ges. 87. 1. p. 770-701 (1904).
 - 16) E. Wass, Ber. chem. Ges. 15, p. 1128-1129 (1882).
 - 17) J. Wislicenus und F. H. Newman, Lieb. Aun. 009. p. 192-244 (1608).
 - 18) J. Thiele, Ber. chem. Ges. 81. 1. p. 1247-1249 (1898).
 - 19) A. Rékule und A. Franchimont, Bor. chem. Ges. 5. p. 006-908 (1872).

α, α', γ-Triphenylpyridin fluor. in conc. Sohwefelsture blau. 1)

Turacoverdin (Krukenberg) fluor, in alcal, Lösung schwach roth. Siehe p. 236.

Turmeric — Gelbwurztinctur (Lilium martagon L) finor. nach Stokes grünlich. Erregend wirkt das Spectrum von b abwarts. 2)

n

Umbelliferon - Oxycumarin - 4-Oxy-Cumarol.

Umbelliferonathylather fluor. in verdanntem Alcohol bleu.

Umbelliferon-β-carbonsäure fluor, in Alcohol schwach grünlich, in Alcalien nach längerem Stehen grün, ebenso der Aethylester der —.4)

Umbelliferon-a-carbonsaureathylester fluor. in Alcohol, Eisessig. Schwefelsaure und Alcalien blau, ebenso die Saure.

Umbelliferonmethyläther fluor, in Alcohol blau.

Umbelliferonmethyläther-β-carbonsauremethylester fluorescirt in Alcohol gelbgrün, in Aceton und Benzol blau. Die Saure fluor. in Alcalien erst nach einiger Zeit grün.⁷)

Uransalza. Die Fluorescenz des Uranglases hat schon Brewsters Aufmerksamkeit erregt. 5) Stokes hat dann das Fluorescenzspectrum des Glases und zahlreicher Uranverbindungen beschrieben. 5) Grailich, 10) Müller und Babo, 11) Salm-Horstmar, 12) Becquerel, 12) Hagenbach, 11) Morton und Bolton, 12) Lubarsch, 15) Lommel, 17) u. a. haben ein ausgedehntes Beobachtungsmaterial gehäuft. Die Uransalze verhalten sich insofern ähnlich, als sie alle 5, 6, 7 oder 8 Fluorescenzmaxima besitzen, die aber bei jedem Salze etwas verschieden liegen. Filnzelne Salze fluoresciren gelüst, andere nicht. Bei den meisten ist die Fluorescenz der

¹⁾ J. Wislicenus und F. H. Newman, Lieb. Ann. 802, 181-244 (1808).

²⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, IL p. 484.

⁸⁾ W. Will und P. Beck, Ber. chem. Ges. 19. p. 1777-1786 (1880).

⁴⁾ H. von Pechmann und E. Grager, Ber. chon. Ges. 84. 1. p. 878-380 (1901).

⁵⁾ H. von Pechmann und R. Grager, Ber. chem. Gen. 84. 1. p. 878-376 (1901).

⁶⁾ W. Will und P. Beck, Ber. chem. Ges. 19. p. 1777-1780 (1866).

⁷⁾ H. von Pechmann und E. Gröger, Bur. chem. Goz. 84. 1. p. 878-886 (1901).

D. Brewster, Edinb. Trans. 16. II. p. 111—125 (1840). — Pogg. Ann. 78.
 p. 551—548 (1848).

G. Stokes, Phil. Trans, 1852. II. p. 408—502 1853. III. p. 885 - 886. Pogg. Ergnabd. 4. p. 177—845 (1854).

¹⁰⁾ J. Grailich; Krystallographisch-optische Untersuchungen, Wien 1958, bei E. Hölser.

¹¹⁾ J. Haller und C. H. von Babo, Pogg. Ann. 97, p. 508-510 (1856).

¹²⁾ Fürst Salm - Horstmar, Pogg. Ann. 98. p. 848-845 (1850).

¹⁸⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et. phys. (3) 55. p. 66. (1859) — (3) 57. p. 101 (1850). — (4) 27. p. 689 - 579 (1872).

¹⁴⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 598-597 (1872).

¹⁸⁾ H. Morton und H. C. Bolton, Chem. News 28. p. 47-49, 118-116, 184-167, 288-284, 244-246, 287-289, 286-270 (1878).

¹⁶⁾ O. Lubarsch, Pogg. Ams. 158. p. 420-440 (1874).

^{. 17)} E. Lommel, Wied. Ann. 8. p. 118-128 (1878).

festen Salze von kurzer, doch messbarer Dauer, daher als Phosphorescenz zu bezeichnen, wenn auch gerade hier beide Gebiete ohne deutliche Grenze ineinander übergehen. Man findet in Cap. V p. 763—767 und p. 836—837 eine Reihe von Spectren von Uranverbindungen beschrieben, auf welche ich in der folgenden Liste verweise. Man vergl. auch Bd. III. p. 418—427. In Bezug auf die Mannigfaltigkeit der Angaben liegen die Verhältnisse ähnlich wie bei den Absorptionsspectren. Wie zuerst Grailich bemerkt und dann G. C. Schmidt (vergleiche p. 1048) weiter festgestellt hat, zeigen die Uransalze keine polarisitte Fluorescenz.

I. Uranylsalze.

1) Acetate.

Uranylacetat (normal) besitzt nach Morton und Bolton 8 Fluorescenzbanden mit scharfen Kanten bei 638, 612, 588, 534, 528, 506, 486. Das erste und siebente sind schwach, das achte nur schwierig zu sehen. Auch die Lösung fluorescirt; Säurezusatz hebt diese Fluorescenz auf. Siehe auch p. 766. Das Acetat bildet Doppelsalze, die fluor. Nach Grailich fluor. das Ca-Salz als Krystall von Blau abwärts nach kurzen Wellen grünlichblau, das Mg-Salz als Krystall smaragdgrün, das Zn-Salz grünlich, bei Anregung mit dem weniger brechbaren Ende des Spectrums, das Cd-Salz intensiv grünlich. Das Amm-Salz fluor. bei Anregung mit Licht zwischen F bis G meergrün, bei Anregung mit violettem Licht smaragdgrün, mit uitraviolettem Licht gelbgrün. Das Na-Salz hat nach Morton und Bolton je nach der Temperatur 3 oder 6 Fluorescenzbanden:

Auch die Lösung im Wasser fluorescirt und ist stark gegen Temperaturänderungen empfindlich; bei 880 wird die Fluorescenz sehr schwach.

Uranyldiacetat. Das Diacetat liefert zahlreiche Doppelsalze mit bis zu 10 Fluorescenzbanden (z. B. Na-Doppelsalz, das am stärksten fluorescirende Uranylsalz nach Morton und Bolton), die für die festen Salze alle etwas verschieden sind. Nach Morton und Bolton sollen jedoch alle Lösungen der Doppelsalze das gleiche continuirliche Fluorescenzspectrum besitzen, das durch Zusatz starker Säuren zerstört wird. Steigerung der Temperatur verschiebt die Banden nach kürzeren Wellenlängen hin; bei Lösungen nimmt die Intensität des Fluorescenzlichtes ab; Zusatz organischer Flüssigkeiten schwächt die Fluorescenz, Chlorwasserstoffsäure zerstört sie. Die folgende Tabelle giebt die Wellenlängen der Maxima der Fluorescenzbanden der festen Salze nach Morton und Bolton.

Doppelsalze	des	Tranv	ldincetate:
Dottograd	or co	Dianj.	Ininocourts.

	1	2	. 8	4	В	. 0	7	8	Ŋ	10
Amm		_	021	601	678	574	520	501	482	408
Be	_ 1	_	_	605	675	550	524	501	481	408
Cd	_	648	595	800	678	540	520	602	482	460
Ca	_	643	023	604	574	552	D25	503	482	408
Co	_	_	_	· —		-		_	_	
K	_	-	818	004	575	547	522	400	480	400
ш	_	_	618	608	672	547	525	104	180	405
Mg	_		621	003	579	848	524	501	481	
Hn	_	_	_	_	572	551	528	504	487	468
Na	648	630	010	595	587	548	520	407	478	468
N1	_		_	005	570	551	528	508	482	469
Pb	_	_	620	004	576	558	520	508	481	407
Rb	_	_	_	_	578	547	524	500	480	-
Br	_] _	_	608	572	548	522	508	482	
T1	_	_	_	604	575	540	525	400	482	_
Zn	_	1 _	021	004	572	547	584	502	481	-

- 2) Arseniate (Siehe p. 766). Morton und Bolton geben eine Zeichnung, die das Fluorescenzspectrum darstellt, das für das einfache, das Doppelarseniat und die Doppelsalze mit Cu und Ca das gleiche ist und aus fünf Banden besteht, die bei 618, 577, 550, 527 und 505 liegen.
- 3) Carbonate (vergl. p. 766).
- Uranylearbouat kommt nach Morton und Bolton in Doppelsalzen mit Amm, Na, K vor. Die Salze fluoreseiren schwach, am stärksten das Amm-Salz, am schwächsten das K-Salz. Die Lage der Banden ist die gleiche wie beim Acetat.
 - 4) Chloride und Chlorilre.
- Chlorure. Für die Doppelsalze mit K, Amm und das normale Salz siehe p. 785.
- Ohloride. Das Chlorid giebt nach Morton und Bolton in festem Zustand 7 nach kürzeren Wellen schnell abfallende Fluorescenzbanden bei ungefähr 630, 600, 666, 540, 518, 493, 575 (Maxima). Das Ammonium-Doppelsalz fluor, in festem Zustande nach Morton und Bolton intensiv. Das Spectrum besteht aus sieben Banden, die nach der Zeichnung ungefähr an der gleichen Stelle liegen wie die Banden des Uranylchlorids, jedoch aus je drei bis je fünf Theilbanden bestehen. Das Kallumdoppelsalz glebt nach Morton und Bolton das gleiche Spectrum wie das Amm-Doppelsalz, jedoch sind die Banden etwas nach kürzeren Wellen verschoben.
 - 5) Fluoride (vergl. p. 766).
 - Das Fluorid liefert in festem Zustande nach Morton und Bolton ein aus acht Banden bestehendes Fluorescenzspectrum, das demjenigen des

Acetates gleicht, aber in den Banden schwache Minima aufweist. In den Doppelsalzen zerfällt jede dieser Banden, mit Ausnahme der ersten und letzten in drei Theilbanden, die bei jedem Doppelsalze etwas anders liegen. Die Maxima der Banden sind nach Morton und Bolton in der folgenden Tabelle wiedergegeben. Vergl. auch p. 1028.

Doppelsalze des Uranylfluorids:

	1	2	8	4 .	5	6	7	8
Amm	064	687	001	578	547	522	500	485
Ва	064	687	601	578	548	524	508	488
K	662	688	800	572	847	520	499	487
Na	674	686	597	564	840	818	498	

- 6) Formiats. Das Uranylformiat fluor, nach Morton und Bolton nicht.
- 7) Witrat (vergl. p. 764). Das Nitrat ist besonders häufig untersucht worden (vergl. nach p. 1028). Hagenbach findet 8 Fluorescenzbanden, deren Wellenlängen mit den Messungen von Becquerel ziemlich übereinstimmen. Stokes hat nur 6 Banden gesehen, den sechsten Streifen nur dann, wenn ein Theil des Krystallwassers ausgetrieben wurde. Die Erregung beginnt bei etwa 490, besitzt nur ein Maximum bei 450, reicht weit ins Ultraviolett und rührt nicht von dem characteristischen Bandenabsorptionsspectrum des Uranylnitrates her. Vergl. Bd. III, § 321, p. 422.
- 8) Oxalate (vergl. 765). Das Oxalat giebt in festem Zustand nach Morton und Bolton 6 ziemlich scharfe Fluorescenzbanden bei 630, 591, 563, 538, 513, 488. Das Ammoniumdoppelsalz liefert 6 Banden bei 637, 600, 569, 543, 518, 492. Das Kalium- und Natrium-Doppelsalz fluoresceieren weit schwächer, so dass man nur drei Fluorescenzbanden sieht.
- 9) Phosphate (vergl. p. 766). Nach Morton und Bolton geben das Di-Uranylphosphat mit verschiedenen Moleculen Krystallwasser, ebenso das Pyrophosphat sowie die Calcium- und Cupfer-Doppelsalze das gleiche Fluorescenzspectrum, das (nach Zeichnung) aus acht Banden besteht, deren Maxima bei 640, 695, 573, 550, 527, 509, 488, 479 liegen. Das Mono-Phosphat besitzt sowohl fest, wie gelöst ein aus acht breiten, durch schmale, dunkle Zwischenräume getrennten Banden bestehendes Spectrum, für welches Morton und Bolton eine Zeichnung geben. Die Banden der Lösung sind schmaler, liegen näher zusammen und sind gegen die Banden des festen Salzes nach dem Roth verschoben. Man erhält aus der Zeichnung für die Wellenlängen der Mitten der Banden des festen Salzes: 651, 617, 585, 560, 520, 510, 488, 472, für die Lösung 647, 620, 591, 565, 598, 516, 492, 480.

9) Sulfate (vergl. p. 765). Morton und Bolton untersuchen verschiedens Sulfate und Doppelsalze derselben. Das neutrale und das saure Salz geben Fluorescenzspectra, die etwas verschieden sind, und die sich aus acht Banden aufbauen. Das wasserfreie saure Salz besitzt das gleiche Spectrum wie das Salz mit Krystallwasser, indess sind die Maxima der Fluor-Banden verschoben. In Lösung zeigen das neutrale und das saure Salz das gleiche Fluorescenzspectrum, nur sind die Banden verwaschener. Auch die Doppelsalze geben gelöst alle das gleiche Fluorescenzspectrum. Man findet bei Morton Zeichnungen, nach welchen die Wellenlangen der Maxima der Banden in der folgenden Tabelle zusammengestellt sind.

	1	Я	บ	4	ŏ	O	7	8
Normales Sulfat	652	615	887	800	584	B11	480	477
fred	658	625	595 }	505	858	510 }	482 }	478
Dasselbe, nach Entziehung von						-10,		
6 % Wasser	657	628 }	897	505	588	517	482 }	477
Saures Sulfat	058	624	598	808	530	815	408	478
Damelbe, wasserfrei	658	028	800	800	888	510	490	478
Amm. Uranylaulfat 2Mol. HsO	647	621	590	861	684	514	404	478
	Į		Bandon	am vio	letten B	undo soh	arf.	
Danielbe, wasserfrei , , ,	657 al		695 a sohwa	shor no	B4L			488
Damelbe, gegiüht	047	618	583	555	\$80 I	506	488	475
AmmDiuranylanlfat	048	617	584	555	520	508	488	475
Magnesium - Uranylsulfat +		Halio	Banden	PIN A10	lecton To	ando ber	mpi.	
4 H ₀ O	die 77	621	504	500	641	818	495	488
Damelbe, + 7 HaO	_	608	m die Ko 579	580	527	504	485	488
Kallum-Uranylsulfat	047	015	an dio Ko 587	558	588	510	489	Mitte.
Rubidium-Uranylsulfat	654	alle 621	Bandon 501	om viol	etton Re	ande sch	arf. 495	477
Natrium-Uranylaulfat . ,	des w	merfrele	Salz gie	bt dan g	leiche Sp	estrum,	nur selry	richer.
•	JO DR	ch dem V	Valence	halt and	orn die l	Banden	hr Anns	ahen
	um I	nto Tudo	man fir	idet häni	ig Gomla	cho dar y	remoluled	CD 611
Thallium-Uranylsulfat	649	- 1	Finorese	—			481	_

II. Uranos alze.

Uranofluorid zeigt ebenso wie das K — und Λa — Doppelsalz nach Morton und Bolton keine Fluoresceuz.

Uranotetrachlorid fluor, in Lösungen atahlblau. 1)

¹⁾ V. Kohlschütter und H. Bossi, Ber. chem. Ges. 84. 2. p. 1472-1479 (1907).

III. Uranglas.

Uranglas (vergl. auch p. 765, p. 1029) ist von Stokes, Becquerel, Pierre, Hagenbach, Lubarsch, Lommel und anderen genauer untersucht worden. Stokes findet 5, Becquerel 6, Hagenbach 5 Maxima im Fluorescenzspectrum, die nach Hagenbach die Wellenlangen 598, 595, 550, 536, 511 besitzen und der Intensität nach die Reihenfolge III, IV, II, V, I haben. Erregend wirken nur drei Streifen 511-486, 470-460 und von 450 ab nach dem Violett, Lubarsch findet 1) abweichend von Hagenbach fünf Minima (also seche Maxima). das Fluorescenzspectrum reicht von 650 bis 418 und hat Minima bei 638, 599, 575, 556, 527. Lommel 2) rechnet Uranglas in die erste Classe und giebt für den Bereich des Fluor-Spectrums 610 bis 493 mit Maximum bei 535, für das erregende Maximum 495. G. C. Schmidt*) glebt für das Maximum der Fluor. 635, dasjenige der Absorption 497. Nichols und Merritt) geben die Intensitätscurve des Fluorescenzspectrums einer besonderen Sorte von Uranglas. Das Spectrum bestand aus einem einzigen Bande mit einem Maximum bei 5240. Die grösste wirksame Wellenlange war 5390. Bei Anregung mit den Wellenlangen 4070 oder 5076 Anderte das Fluorescenzlicht seine Zusammensetzung nicht.

Uranochromin (Krukenberg) fluor, grun. Siehe p. 286.

Uranidin (Krukenberg), der alcoholische oder wässrige Auszug aus der Haut von Holothuria Poli, fluor. grun. Siehe 237.

Urobilin (Jaffé) fluor. in alcalischer Lösung grün, siehe p. 103, neutral nach Eichholz schwach grün, (siehe p. 168) mit Zn Ol, intensiv grün, mit NH, gar nicht; pathologisches Urobilin fluor. schwächer, (siehe p. 170); nach Garrot und Hopkins verstärkt NH, die Fluorescenz (p. 170, p. 190).

Urochrom (Thudichum) fluor, mit Zn Cl. und NH. grun.

V

Vaselin fluor. unrein grün, rein blau. 6) Veratrin fluor. in Alcohol und Aether blau. 6) Vesuvian siehe p. 1050. Vesuvin siehe § 420.

W

Wasserstoffsuperoxyd siehe p. 1028. Weissbleierz siehe p. 1051.

¹⁾ Q. Lubarsch, Pogg. Ann. 159, p. 488 (1874).

²⁾ B. Lommel, Wiedem. Ann. 3. p. 251-283 (1878).

⁸⁾ G. C. Schmidt, Wledem. Ann. 58, p. 103-180 (1878).

⁴⁾ E. Nichols und E. Merritt, Physic. Rev. 19. p. 18-86 (1904).

⁵⁾ Noack, p. 140.

⁶⁾ G. G. Stokes, Phil. Trens. 1852. IL p. 48t.

\mathbf{x}

Xanthen siehe noch p. 1159.

Xanthydrol fluor, in concentrirter Schwefelsaure grun.

Xanthion fluor, in Schwefelkohlenstoff schwach, in Schwefelsäure stark grinn, in heissem Alcohol roth.2)

Xanthon fluor, in conc. Schwefelsaure schwach blau 3); 0,02 gr in 50 con Alcohol gelöst und mit Hg-Quarzlampe angeregt, liefern ein Fluorescenzband zwischen 4800 und 3600 mit Maximum bei 38004). Vergl. auch p. 1058.

Xanthonoxim fluor, in Schwafeleaure blau. 5)

Xanthonphenylimin fluor, in Schwefelsture grun. 6)

Xanthon-phenylhydrazon fluor. in conc. Soliwefelsiure grün 7, ebenso das Dixanthon. 8)

Y

Ytterbium, das Chlorür (Sa-, Dec-haltig) fluor, gelöst im Lichte eines Cd-Funkens hellgrün, indigeblau, wenn Tb-haltig. 9

Yttrium, Ya (Soret), Chlorur-Tb-haltig fluor, in Lösungen sehr schwach grünlich. Yb (Soret) fluor, indigoblau. 10)

\mathbf{Z}

Zirconium, das Sulfat und Chlorur fluor, gelöst im Lichte eines Cd-Funkens schwach blau. Einschalten eines Glases vor den Cd-Funken schneidet die Fluor, nicht ganz ab.¹¹)

Zitronensaure siehe p. 1028.

Zoocyanin (Colasanti) fluor. in Wasser. 17) Siehe p. 237.

i) R. Meyer und E. Saul, Ber. chem. Ges. 26. p. 1270-1270 (1898).

²⁾ C. Grabe and P. Rodor, Ber. chem. Gos. 82. 2. p. 1688-1000 (1800).

R. Meyer und J. Szanccki, Ber. chom. Gos. 88. 2. p. 2877—2084 (1900).

⁴⁾ R. Meyer, Festschrift, p. 189.

⁵⁾ J. Stark und R. Meyer, Physic. Zs. 8. p. 250-255 (1907).

⁶⁾ C. Grabe und P. Röder, Ber. chem. Gos. 89, 2, p. 1088-1890 (1800).

⁷⁾ C. Gribe und P. Röder, Ber. chem. Ges. 82. 2. p. 1688—1600 (1800).

⁶⁾ C. Grabe und P. Röder, Bar. chem. Ges. 82. 2. p. 1088-1000 (1808).

St. von Kostanecki und S. Seldmann, Bor. chom. Ges. 25. p. 1054-1008 (1896).
 J. L. Soret, Arch. sc. phys. nat. (3) 4. p. 201-204 (1880).

¹¹⁾ J. L. Soret, Arch. se phys. net. (3) 4. p. 201—294 (1880).

¹²⁾ J. L. Soret, Arch. sc. phys. nat. (8) 4. p. 261-294 (1880).

AUTOREN-REGISTER.

Die Autoren, welche in fam Vorsalchnis der franzuschunden Substanzen verbournen, sind in dieses Register sicht anfganousmen.

Abeladorf, G., 197, 208. Abney, W. de W., 787, 827. Adamkiewics, A., 179, 184. Adrian, 78, 74. Aducco, V., 194, 240. Akin, C., 868, 869. Algarottus, Fr., 615. Allamand, 621, Altschul, M., 729. Anderson, Th., 8. Andressei, A., 676. Andrews, W. S., 745, 857. Angatrom, A. J., 6, 28, 866, 1078. Angetrom, K., 404, 586. Anrep, B. v., 118. Antonelli, A., 418. Arago, D. F. J., 948. Araki, Tr., 110, 144, 150. Arbes, J., 205, 266. Arcangeli, G., 6. Arichowski, V., 194, 209, 287. Armstrong, H. E, 822, 825, 907, 1055, 1064, Arnaud, A., 8, 85, 82, 70, 71. Arnold, V., 46, 118, 128, 180, 182, 188, 140, Arnold, W., 676, 698, 702, 850. Arsonval, A. d'-, 112, 147. Aschkinass, E., 482, 488, 566, 570, 572, 578. Askensey, E., 6, 26, 49, 69, 80, 93, 94. Anche, A., 88. Aucher, 189. Axenfold, D., 108, 128.

Babés, A., 194, 288.
Babo, C. H. von, 866, 946.
Bachmann, R., 6, 80, 81, 82, 87, 88.
Baden-Powell, 247, 278, 274, 275, 462.
Baor, H., 194.
Baginsky, A., 88.

Baldewein, Ohr. Ad., 607, 657. Baldninus, Ohr. Ad., 607, 557. Baly, E. C., 907, 1075, 1090. Bandrowski, E., 860. Baranetsky, J., 6. Bardetschor, G. A., 728, 786. Bargellini, G. 1029, 1071, 1074. Bary, de, 91. Baskerville, Ch., 708, 706, 831, 884. Baumann, E., 158, 161. Baumgarten, 225. Baumhauer, H., 685, 828. Baumstark, F., 158, 174, 177. Baur, R., 774, 807 ff. Baviř, H., 542. Beccari (Boccarius), J. Barth., 815, 657, 658, 712. Beccaria, J. B., 020, 662, 700. Beck, A., 155, 167, 172. Booquerel, A. O., 842, 648, 662, 688, 704. Becquerel, E., 6, 808, 645-648, 658, 659, 666, 671, 675, 686, 690-694, 707, 708, 712 bla 716, 728, 735, 740, 742, 754, 760 fL, 782-780, 790 ff., 705, 827 ff., 842, 868, 863, 870, 871, 874, 893, 056, 1021, 1024, 1082, 1086, Becquerel, H., 0, 50, 242, 555, 650, 677, 685, 702, 705, 717, 788, 787, 762, 760, 783, 790 ff., 805, 1006. Beddard, F. E., 104, 208. Beer, A., 254, 278, 541. Behr, 80. Bellby, G. F., 583, 706, 757, 825, 1105. Beisswenger, A., 908, 1019, 1004. Beitler, C., 194, 281. Bell, F. Jeffrey, 104, 240. Bentram, W. Bl., 104, 218. Berdes, J., 194, 224. Bergh, B. S., 92 Bergmann, 080. Bernoulli, Joh., 612, 671.

Bert, P., 194, 218, 225. Berthelot, M. P. E., 740, 758, 888, 841. Berthold, G., 846, 847, 850. Bertin-Sans, H., 108, 118, 115. Bertrand, G., 80. Berzellus, J., 6, 22, 56, 71, 72, 170, 182, 185, 187, 679. Bessel, F. W., 885. Bettendorff, A., 805 ff. Bets, W., 520. Bezold, v., 1008. Bier, L., 158, 172, 179, 180. Bjerknes, V., 578, 584. Blot, J. B., 648, 662, 688. Bird, Golding, 153, 163. Blackoff, 78, Bistrow, 189. Bizio, B., 180, 188, 225, 282. Blake, J., 585. Blanchard, R., 6, 194, 215, 216. Blares, Ch., 8, Bleekrode, L., 540. Bloch, O. F., 684. Bloch, S., 519. Block, 226, Bock, A., 580. Book, J., 118. Bode, G., 6, 46, 47, 51, 52, 64, 71. Boehlendorff, W., 6, 805, 864, 996. Boshm, J. A., 6, 7. 21, 62, 80. Boettoher, E., 866. Boettger, B., 865, 946. Boettinger, C., 7, 71. Bogdanow, A., 194, 285, 287, 289. Bogomoloff, J., 108. Bogomolow, Th., 153, 180, 181, 188. Bohn, O., 649, 669, 869, 871. Bohr, Ohr., 110, 147. Boll, Fr., 207. Bolton, H. O., 1014, 1086. Boltsmann, L., 852, 566. Bolze, 225, Bon, G. le, 654, 669, 711, 782, 781. Bonnier, G., 7. Bontemps, 767. Borelli, P., 607. Borodin, J., 7, 82, 82, 60. Bolloow, EL, 7. Bonel, A., 475, 490. Bougard, Ch., 7, 51, 60, 71. Bouma, J., 153, 161. Bournon, Comte de, 678. Bourriot, 621. Boussinesq, J., 248, 285, 289, 816. . Boyle, R., 606, 608, 657, 664, 671, 848, 845. Brace, D. B., 427.

Braconnot, H., 158, 150, 180, 108, 225. Brandl, J., 158, 175, 225. Brandt, K, 7, 105. Branly, B., 149. Brann, F., 577. Braunor, J., 880, 048. Breithaupt, G., 542. Bromokamp, H., 475. Bramer, H., 1031. Breuer, A. 268, 304. Brewster, D., 8, 7, 22, 240, 251, 252, 541, 680, 886, 881, 862, 808. Bridge, H. G., 7, 09. Bridon, E., 1008. Brioger, L., 153, 150, 151, 158. Briot, A., 195. Briot, Ch., 247, 248, 251, 288. Brock, O. J., 278. Brogniart, Ch., 242. Brooks, E. K., 090. Brücke, R., 180, 180. Brahl, J. W., 478. Brugnatelli, L. G., 628, 676, 820. Bruninghaus, L., 740, 825. Buchorer, A. H., 807. Buchner, Fr., 720. Buchner, L. A., 57. Bucklugham, 096. Batschli, O., 7, 87, 94. Burbank, J. E., 080, 702, 882. Burckhardt, 643, 844, 850. Burke, J., 676, 828, 888, 005, 004, 960, 1002, Busek, G., 1000.

Uamichel, Ch., 195, 005, 007, 005, 980, 970, 975, 1004. Oampani, G., 104, 149. Oampbell, J. F. F., 154, 165, 180, 183, 184, Ogndolle, ds. 22. Oanton, J., 618, 619, 657, 000, 668, 607, 740. Capranica, St., 188, 185, 180, 188, 180, 195, 211, 222. Cartmel, W. B., 880. Osrvallo, E., 250, 268, 288, 465, 470, 475, 477, 484, 498. Casciarolus, Vincentius, 608. Onssini, J., 671. Casten, T. S., 988. Ontalano, G., 195, 205. Oauchy, A., 247, 250, 272, 402, 470. Oaventon, J. B., 14, 21, 62. Osch, C. O., 7, 78. Ocilini, Benvennto, 606, 657. Cellie, M. A., 808. Ohallis, J., 271, 284.

Chamot, E. M., 88. Chandler, 688. Chatin, J., 7. Chaumot, 755, 832. Chautard, J., 7, 20. Chanvrin, 288. Chevreal, 184. Chlodera, P., 178. Christianson, O., 248, 254, 262, 300, 521. Ohristoffel, E. B., 248, 281, 402. Church, A. H., 34, 105, 285, 286, 677, 687. Olark, 584. Olarke, W. J., 084. Clausius, R. J. E., 802. Clomendot, L., 668. Clouz, S., 0, 23, 57, 71, 72, 158. Coblents, W. W., 50, 580, 583, 588, 580, 551, 570, 573. Cohausen, J. H., 618. Cohn, E., 853, 855. Cohn, Pord., 7, 26, 84, 89, 94, 98, 218. Cohnheim, O., 107, 128. Colesenti, J., 105, 215, 285, 287. Cole, A. D., 584. Oole, G. W., 184, 281. Collie, J. N., 908. de Colnet d'Huart, 208. Conroy, J., 542. Conte, 248. Copeman, 195, 226. Cornu, A., 520, 587, 542. Corradori, 628. Cossa, A., 600. Conto, F. H. Parry, 105. Cotte, J., 195. Ootton, 970. Courchet, L., 8, 62. Oramor, 80, 08. Crull, L. v., 625, 605. Crookes, W., 650, 685, 692, 604, 695, 707, 741, 757, 767, 768, 702 ff, 814, 828, 881, 888, 885, 830. Oudnot, L., 105, 210. Ougini, G., 8, 80. Cunningham, J. B., 1002. Carle, P., 706.

Daguerre, L. J. M., 043.
Dahms, A., 785, 780 ff, 828, 829, 888.
Dale, P. T., 540.
Dalmady, Z., 1009.
Dammer, O., 807.
Dangeard, P. A., 84.
Dansebrink, H., 474.
Kaynor, Spectroscopic. IV.

Casack, R., 780.

Ouzent, G., 8, 75.

Darwin, L., 710. Dastre, A., 180, 185, 180, 197, 105, 214, 217, 218. Daubuisson, J. F., 028, 830. Davy, Sir H., 627. Decker, H., 077. Delamotherio, 628. Delopine, Sh., 225. Dolins, H. F., 017, 065, 072, 884, 886. Do Luc, J. A., 624, 630. Demarcay, E., 806 ff. Déniges, G., 6. Derham, W., 607, 608. Dorolde, 15%, 170. Derrien, E., 118, 124. Desch, O. H., 908, 1075. Desfosses, 225. Dessaignes, J. Ph., 680-685, 657, 662, 605, 678, 686, 687, 600, 758, 630, 683. Detlofson, E., 8. Doville, Ste Claire, 751. Dewar, J. 600, 677, 720, 788, 884, 907, 1025, 1055. Dhóre, Ch., 05. Dippel, L., 8, 28, 81, 51, 60, 69. Disque, 153, 166. Ditscheiner, L., 462. Dittrich, P., 111. Dolboar, A., 828. Dolomien, Décount de, 625, 072. Donath, B., 8, 901, 086, 1086. Dor, L., 155, 172, 180. Dorp, v., 264. Dovo, H. W., 820. Doyon, 180. Dragondorff, G., 8. Drapor, J. W., 648, 040, 050, 088, 780, 988. Drossler, W., 225. Dreyer, G., 757, 1009. Drude, P., 208, 292, 327-880, 348, 345, 851, 858, 855, 874-882, 400, 412, 417, 424, 429, 511, 514, 520, 542, 544, 545, 551, 570, 584, 958, 1094. Du Boin, H. F. J. G., 541, 575, 577. Dubois, R., 195, 232, 248. Duca, W., 745, 751, 828. Ducamp, 84. Du Fay, Oh. Fr., 600, 618, 614, 657, 600, 864, 667, 872, 880, 884 ff. Dafet, H., 474.

Esrnshaw, S., 247, 275. Ebert, H., 417, 503, 502, 503, 603, 884. Eberth, C. J., 225, 238.

Dufour, H., 089, 784, 864.

Dupre, 804.

Edison, 700. Edlofsen, 158, 181, 1010. Edler, J. M., 688. Edmunds, O. K., 587. Edwards, A. M., 981. Edwards, H. J., 684. Bhronhaft, F., 581. Ehrlich, 180, 180. Eichholz, A., 158, 108, 160, 172, 178, 176, Einstein, A., 1108. Eiselt, 226. Eisenlohr, W., 248, 254, 288, 541, 806, 867, 1078. Elfving, Fr., 8, 88. Ellinger, A., 153, 851. Elsholts, Joh. Sigism., 608. Elster, J., 1005, 1006. Elston, F. S., 918. Emamann, H., 850, 868, 809. Engelhardt, G., 1008. Engelmann, Th. W., 8, 87, 62, 84, 105, 209, 210, 211. Englefield, H. C., 028, 502. Ents, G., 8. Erdmann, O. L., 8, 85, 86. Ernst, P., 195, 238. Esoff, J., 158, 165, 180. Esselbach, E., 248, 461, 478, 870, 1082. Esser, J., 168, 172. Essinger, 1010. Etard, A., 8, 80, 51, 53. Euler, E., 248, 620. Everett, J. D., 586, 587, 1090. Ewald, A., 60, 108, 118, 129, 135, 198, 147,

Faraday, M., 757, 800, 940. Fassbander, R., 8, 74. Fauvel, P., 105, 288. Fawitaky, A., 85. Fichtner, 158, 174, 178, Fiebig, O., 000. Filehne, W., 110. Filhol, E., 7, 8, 0, 25, 57, 69, 71. Finkler, 225. Fisch, C., 289. Fischer, 88. Fischer, J. C., 849. Fischior, M., 181, 185. Fitzgerald, G., 209. Fiscan, H. L., 541. Flatow, E., 476, 504. Fleischl, E. v., 149, Fleischmann, H., 1009, 1010. Flexner, 1010.

Florenco, N., 180, 185-187, 105, 214, 217, Floyd, F. P., 225. Flurschein, 1016. Fooillon, Ad., 100. Fomm, L., 584. Fordos, 0, 70, 100, 232, 283. Formanek, J., 0, 117, 119, 120, 127, 180, 182, 187, 188, 147, 151, 186, 008, 072, 1010, Forstor, A., 649, 700, 740, 880. Forti, A., 402. Fourtroy, 630. Francosconi, J., 1071, 1074. Francis, G., 9, 100, 241. Frank, A., 0. Frank, B., 0, Frannhofer, J., 257. Fredenhagen, C., 027. Froderica, L., 100, 218. Framy, 16., 28, 24, 68, 54, 55, 57, 58, 71, 72, Fresnel, A. J., 247, 272, 205. Frick, A., 84. Fricke, W., 470, 504, 528. Frochdo, A., 0, 58. Fudakowski, H., 180, 183, 185. Farth, O. v., 108, 100, 214, 218, 210, 298, . Fumouse, A., 100, 220, Gange, C., 105. Gaffield, Th., 757. Gaidukow, N., 0, 08, 04. Galeatius, 615. Galiloi, Galilon, 608, 000. Galitsin, Farst B., 000, 1081-1088. Gamgee, A., 44, 105, 112, 110, 121, 125, 127, 128, 185, 186-188, 141, 145-147, 154, 172, 180, 100, 280. Ganghofner, F., 154, 225. Garbasso, A., 800, 577, 578, 580. Garnott, J. C. Marwell, 482. Garnior, C., 825, 1105. · Garrod, A. R., 180, 181, 183, 154, 168, 170, 172-174, 176-178, 180, 189. Gates, F. Cook, 788, 820. Gaus, J., 745. Gautier, Cl., 198. Gautier, A., 9, 82, 52, Geddes, P., 106, 204. Goest, J., 405. Gohlor, T., 850. Geiger, M., 788, 000, 1020.

Geitel, H., 1005, 1000.

Genth, Fr. A., 100, 218.

Guillemin, O M., 800.

Gerhardt, O. J., 154, 172. Gerland, E., 0, 26, 40, 50. Gornes, D, 077, 682. Gessard, C., 86, 196, 225, 288, Ghaye, M., 640, 882. Giacosa, P., 154, 178. Gibbs, W., 850. Glos, W. J., 78. Glosel, F., 704, 755. Gifford, B. W., 476, 477, 502. Glibort, A., 152. Gillet-Laumont, 627, 882. Globert, J. A., 070. Glordano, 947. Girod, P., 225. Gladstone, J. H., 540, 880, 864. Glan, P., 587, 542. Glazebrook, R. T., 840, 587. Glénard, P. 57. G melin, L, 188, 185, 225. Guesda, J., 154. Goobel, F., 190, 214. Goethe, W., 847, 849. Goldhammer, D. A., 353, 857, 418, 414, 587, 958. Goldstein, E., 050, 091, 099, 754, 759, 781, 833, 834, 837. Goppeleröder, 1010. Gorcsynski, L., 527. Govi, 884. Gowers, 148. Grabe, A., 112, 119, 125, 128, 185, 187, 188, 144, 147, 140, 151. Grabowski, A., 0, 71, Gracts, L., 584. Grailich, J., 807, 872, 047, 1047, 1049, 1052. Gras, O., 1018. Grassi-Oristaldi, G., 678, Grobo, L., 1028. Greinacher, H., 708, 841, 895. Greine, B., 864. Griffiths, A. B., 0, 60, 75, 70, 80, 85, 86, 100, 202, 208, 218-210, 219, 221, 229, 280, 287, 240, 700. Grimaldi, F. M., 247, 845. Grimm, G., 154, 172. Grombach, A., 1065, Grosser, M. de, 021, 062, 980. Grossor, P., 154, 164. Grotenfeld, G., 85. Grotthus, Th. v., 021, 037, 638, 030, 666, 728. Grane, H., 743, 752. Grusinsoff, A, 287. Gucel, P., 070. (luignard, 85.

Guignot, E., 9, 86.

Guinchaut, J., 082. Gussenbauer, O. 225. Gutton, C., 820. Habbon, H. E., 045, 1046, 1080. Haberlandt, (4, f. Haecker, V., 197. Hass, C. O., 10, 78. Hagen, M., 855, 425, 546. Hagenbach, E., 0, 26, 49, 50, 640, 708, 871, 876, 878 ft., 881, 898, 807, 898, 902, 018, 945, 947, 951, 970, 982, 990, 1018, 1020, 1082. 1034, 1030, 1085. Hahn, D., 605, 784. Haidingor, 356. Haldane, J., 119, 122, 140. Halliburton, W. D., 114, 127, 130, 181, 187, 188, 147, 152, 197, 216, 285. Hallo, J. J., 405. Hallwachs, W., 1005. Hammeri, 122. Hammarston, O., 188, 182, 184, 176, 170. Hanson, A., 9, 10, 85, 48, 50, 51, 61, 62, 60, 70, 01, 08. Hantssch, A., 1071. Harless, E., 197, 218. Harley, G., 184, 174. Harnack, E., 111, 115, 127, 150. Harris, D. F., 75, 149, 150. Harris, V. D., 108. Harting, P., 10, 28, 804. Hartley, W. N., 10, 87, 88, 45, 47-51, 68, 154, 179, 907, 015, 963, 1007, 1055. Hartmann, J., 460, 947. Hartsen, F. A., 10, 28, 50, 59, 71, 72, 78. Hasenchrl, F., 415. Hassall, A. Hill, 154; 101. Haughton, S., 542. Hanksbee, F., 012, 071. Hany, R. J., 680, 665. Hayeraft, J. B., 190, 185. Heaviside, 350. Heen, P. dc, 826. Heim, F., 80, 107, 218, 225. Hein, J. A., 180, 188. Hoinrich, Placidus, 020, 681, 685, 686, 687, 668, 000, 000, 074, 075, 087, 827 ft. Heintz, W., 180, 188, 186, 187. Heise, R., 76, 77, 170, 241. Heldt, W., 15. Heller, J. FL, 154, 150, 174, 177, 178. Holm, O., 10, 80.

Helmholtz, H., 249, 298, 317-327, 858-870,

Helmheim, A., 684.

1008.

Helmholtz, R. v., 580, 047. Helmont, J. B. van, 604, 057. Hemptinno, A. de, 826. Henkel, J. Fr., 672. Henneberg, W., 753. 887. Honnig, R., 542. Hénocque, A., 119, 148, 107, 208, 207, 211. Honrich, F., 1002. Henry, Oh., 718, 719, 748, 751. Henry, J., 038. Honson, 225. Honse, M., 197, 218. Hopter, J., 135. Herapath, W. B., 103, 114, 864. Herbert, Jos., 610, 062, 005. Hordmann, W. T., 107, 244. Hermann, K. S. L., 070. Hermann, L., 188, 146, 149. Herschol, J., 850, 851. Herscher, M., 152, Hertel, E., 1010. Hortz, H., 417. Hervieux, Ch., 156, 160, 164, 174, 175, 177. Hosso, O., 10, 77, 78, 87, 88, 483. Hewitt, J. Th., 907, 1002 ff. Hoyneius, A., 184, 105, 180, 188, 194. Higgins, Bryan, 740. Hildobrand, F., 10, 80. Hilgor, A., 11. Hiller, R., 112, 110, 128, 128, 138, 187, 188, 147. Hirachberg, J., 225. Hirachfeld, E., 225. Hlasivetz, R., 10. Hodgkinson, W. R., 107, 224, 295, 280. Hoering, P., 677, 681. Hoffmann, B., 884. Hoffmann, Fr., 011, 072. Hoffmann, M. W., 007, 090. Hofmann, K. A., 745, 751, 828. Hofmann, Dr., 618. Hofstetter, J., 18, 70. Holm, 222. Homberg, W., 000, 612, 604. Hooke, R., 807, 608, 847. Hope, Th. Ch., 10, 22, 50, 57, 71, 72, Hopkins, F. G., 184, 188, 167, 172, 178, 177, 180, 184, 180, 100, 107, 221, 281, 284. Hopkinson, J., 474. Hoppo-Beyler, F., 10, 31, 52, 54, 00-102, 104-100, 118, 117, 110-121, 128-125, 120, 185-188, 141, 148, 145, 140, 148-150, 154, 180, 101, 165. Horn, G, 516, 552.

Hoseus, A., 225.

Houstonn, R. A., 410.

Hugounong, L., 180. Hull, G. F., 1988. Hulmo, N., 028. Hummel, J. J., 70. Humphroys, W. J., 778, 853. Hunt, JL, 287. Hurlon, A., 521, 588, 558. Husomann, A., 11, 57. Jablonski, E., 285. Jackson, II., 743, 820 ff. Jacobson, 1L, 1010. Jacquet, A., 100. Jadorholm, A., 105, 100, 117, 110, 125, 127, 129, 180, 180, 188, 140, 150. Jaorinch, P., 287. Jaffé, M., 155, 150, 102, 104, 105, 180, 198, 185. Jamin, J., 254, 255, 510, 587, 541. Jaumanu, (1., 080, 1081. Jestonek, A., 1010. Josson, E., 149. Jiron, J., 85. Jmmendorff, H., 11, 02. Jodin, F. W., 11. Jodlbaner, A., 007, 1010 ff. John, J. F., 020, 057, 002. Johnson, 179. Jolles A., 155, 170, 180, 187. Jolyet, F., 197, 218, 205. Jonos, B., Old. Jones, W., 225. Jorisson, W. P., 748. Joubin, P., 476, 400. Jourdain, 8, 187. Julius, W. II., 200, 250, 476, 555, 592. Jumelle, H., 86. Kalahno, A., 703, 829. Kalstor, R., 1010. Kann, I., 827. Karemitsas, J., 1010. Karl, A., 678. Katayama, Kuniyod, 110, 150, 151. Kanffmann, H., 007, 1010, 1004ff, 1071, 1000. Kaufmann, W., 1177. Kayser, H., 474, 1085. Kohrmann, F., 1008, 1010. Kelland, P., 247, 275. Kelvin, Lord, 808, 555, 586, 987. Komp, G., 225. Kester, F. R., 710, 712, 719. Ketteler, E., 248, 240-251, 208, 208, 817, 882-345, 870, 432, 445, 463, 470, 472, 474,

496, 506, 589, 609, 010, 1080, 1082, 1081.

Hafner, (i., 100, 112, 110, 187, 145, 148.

Huoppo, F., 84, 85, 86.

Huggins, Sir W., 705.

Kayalor, 028. Kindt, G. Ch., 640, 787. Kircher, Athan., 605, 844. Kirchhoff, G., 886. Kirchmajor, G. Kaspar, 608. Kirchner, F., 404, 591. Klatt, V., 052, 007, 880, 725, 720, 784, 788, 748, 746, 752, 756, 768, 775 ft., 824. Klaveren, K. H. L. van. 118, 120, 140. Klobs, (t., 11, 93, 214. Klein, E., 85. Klein, J., 11, 80, 96. Klemengie, J., 586. do Klerekor, O. E., 200, 200. Knocht, E., 60, 007, 1055. Knoblauch, O., 905, 984, 974, 998ff. 1016, 1017, 1101. Кпор, W., 11. Kobert, B., 112, 121-128, 180, 144, 149, 151, 197, 218. Koch, John, 470, 508. Konig, A., 197, 208. Königsberger, Lee, 558. Königsberger, J., 645, 580, 1081. Köttgen, E., 197, 208. Kohl, F. G., 11, 47, 48, 51, 64, 05, 70, 72, 08, 228. Kohler, A., 1081. Kolaček, F., 240, 412, 413. Konen, H., 911. Konrad, M., 11, 28. Korczyński, A., 70. Korniloff, A. A., 148. Kortum, K., 624, 686, 882, 835. Koschlakoff, D., 103, 138, 181, 183. Kowalski, J. do-, 825, 1105. Krafft, F., 676. Krafft, L., 021, 062. Kramm, W., 155, 178. Kratter, J., 110, 180, 181, 186, 188, 147. Kraus, C., 11, 80, 51, 60. Kraus, Gragor, 11, 20, 27, 40, 53, 50, 70, 72, 00, 08, 95. Krousler, 225. Kroutz, F., 765. Kromayer, A., 11, 24. Krüger, F., 148, 140, 980. Krukonborg, Fr. W., 71, 81, 60, 87, 152, 155, 162, 191, 184, 180, 197, 108, 202-205, 207, 211-225, 227, 220, 251, 252, 284-244. Kühne, W., 11, 60, 74, 101, 107, 180, 144, 108, 100, 207-209, 214, 216, 218, 220-222, 224, 225, 227, 284, 287. Kuls, R., 106, 146. Knster W., 128, 185, 181, 180, 187, 228.

Katzing, F. F., 11, 28, 88, 04-06.

Knndt, A., 248, 240, 255, 256—200, 202—207, 268, 280, 800, 428, 542, 544, 545, 554, 575, Kunz, G. F., 744, 581, 684 ff.
Kunz, J., 199, 280.
Kunze-Kreuse, H., 1002.
Knrojeff, D., 100, 281.
Kusnozow, N. J., 580, 582.
Kutschor, F., 67, 100, 200.

Labordo, 710. Lacombe, H., 809. Ladreyt, F., 100, 248. La Galla, Ad. Jul. Caccar, 608. Lallomand, H., 878. Lamanon, de, 625. Lamanski, S., 691-898, 698. Lambling, E, 108, 148. Landerer, X., 225, 690. Landolt, H., 226. Landwehr, 225. Lane, T., 680. Lang, V. v., 00, 250, 207. Langhaus, Th., 228. Langley, B. P., 470, 472, 478, 476. Lankestor, E. Ray, 11, 103, 104, 118, 121 128, 141, 146, 150, 199, 208, 210, 211, 218, 214, 217, 284, 235, 288, 241, 248, 244. Lapleque, L., 130. Lapraik, W., 15, 88, 49, 50. Larmor, J., 406. Laschkewitz, W., 108, 121. Langwitz, M., 578. Laurent, E., 85. Laurentus, 615. Lavoisier, A. L., 605. Le Bon, G., 654, 660, 788, 927, 820, 881, 888. Lecompte, 153, 176. Locoq de Boisbandran, 88, 908, 696, 741, 709, 705 fL Ledderhose, G., 100, 288. Lodoror, M., 148. Lodoux-Lebard, 1010. Lehmann, H., 050, 053, 1001. Lehmann, R. B., 00, 74, 77, 70, 190. Loibnits, G. G., 007, 612, 664. Lemery, Nic., 607, 610, 060, 780. Lenard, Ph., 052, 007, 609, 088, 700, 700, 725, 729, 784, 780, 742, 748, 745, 752, 750, 768, 775 ff, 702, 824, 1000, 110b. Le Nobel, C., 100, 180, 182, 188, 184, 140, 150, 108, 172, 175, 182, 180. Lepel, F. v., 12, 00, 75 Lo Roux, F. P., 248, 254, 784. Letollier, A., 100, 232. Leube, W., 154, 157, 179. Lovison, W. G., 677, 710, 828, 629, 684, 542. Lovrat, 248 Levy, L., 107, 144. Lewin, I., 118, 122, 120, 180. Lowis, IL O., 870. Loydig, F., 207. Licetus, Fortunius, 608, 604. Lichtritz, 1010. Lieben, A., 200, 218. Liebermann, C., 199, 210, 284, 654, 907. Liebermann, Leo, 12, 52, 53, 184, 165, 181, 188, 227, 228. Linden, M. von -, 115, 100, 234, 244. Lindt, O., 12. Linhardt, 800, 1085. Linnossier, G., 78, 74, 108, 120, 125, 128, 180, 145. Lippich, F., 205. Lischner, G., 518, 522. Liveing, G. D., 040, 760. Liversidge, A., 100, 240. Locher, L., 1010. Lockhardt, L. B., 706. Loeblach, W. F., 181, 185. LOV, O., 12. Lowe, K. F., 584. Lommol, E. 12, 26, 40, 240, 880-848, 478, 650, 767, 785, 783, 848, 807, 873, 877, 879, 880, 888, 887, 888, 802, 805, 800, 609, 000, 008, 010, 947, 978, 078, 982 ff, 900, 1014, 1022, 1038, 1035, 1087-1080, 1045, 1040, 1079, 1081, 1088, 1085, Lorents, H. A., 249, 355, 377, 385-398, 429, 544. Lorenz, L., 264, 892. Lowry, M., 828, 007, 1001. Lubarsch, O., 888, 884, 800, 801, 905, 051, 1014, 1080, 1043. Luc, J. A. de-, 024. Lineko, A., 100, 288. Lumière, A. ot L., 780. Lummer, O., 565. Lundquist, 205. Lyman, Th, 480, 484.

Macaire, J., 109.

Macaire-Prinsep, 12, 21, 52.

Macchiati, L., 12, 30, 62, 77.

Macé, M., 68.

Macé de Lopinay, 474.

Mach, E, 265, 266.

M'Kendrik, 109, 215, 288, 280.

Mac Munn, C. A., 12, 50, 71, 95, 107, 109, 125, 180, 181, 144, 145, 182, 154, 180—101, 166—168, 178—176, 178, 181, 188, 185, 167—190, 199, 200, 202—200, 212, 218, 215—220, 226, 228, 220, 281, 284—280, 288—242, 244.

Macquart, L. Clamor, 12, 22, 56, 59, 70. Macquer, P. J., 022, 005. Magollan, de-, 021, 002, Magnusson, (), E., 526. Maillard, L., 155, 100, 161, 102, 174, 177. Mallasson, L., 148. Mallet, J. W., 804. Maly, B., 155, 150, 104, 181, 188, 180-190, 200, 222, 224, 287, Mandoul, 193. Mangin, A. L., 7. Mangini, 605. Mans, W., 225. Mare, R., 807 ff. Marchand, F., 105, 125-127, 180, 144, 146. Marchatti, J., 022, 657. Marchlowski, L., S, 12-14, 17, 38, 40-48, 45, 46, 48, 40, 51—55, 63, 64, 69, 76, 112— 114, 180, 181, 188, 188, 141, 153, 156, 172, 179, 185, 180, 188, 200, 201, 211, 228, 220, 250. Marckwald, W., 705, 881. Marggraf, A. S., 017, 018, 738, 780. Markus, Joh., 247. Marignac, 800. Mariotto, E., 847. Marno, N. H., 625. Marsigli, A. F., 600, 615, 690. Martons, F. F., 250, 401, 471, 476, 477, 480, 400, 405, 502, 504, 500, 500, 530, 530, 540. Martin, U. A., 180, 180, 180, 176. Maruin, M. van, 021. Marx, H., 128, 186, 150. Marx, E., 548. Mascart, M. M., 240, 285, 402, 470, 566. Masins, J. B. V., 158, 150, 105, 182, 184, 180. Maskelyne, 826, 878. Masson, T., 150. Matout, L., 701, 750. Mattoucol, Ch., 048. Maxwell, Clerk, 200, 842, 859, 407. Mayer, K. H., 148. Mays, K., 225. Meckel, 188. Malde, A., 1033. Melloni, 478. Mentsol, Obriet, 007, 071. Monzios, J. A., 111, 117, 128, 120, 147, 150. Merejkowski, C. de, 200, 255. Merkel, 265. Meritt, E., 50, 470, 502, 702, 712, 721-725, 788, 785, 781, 788, 825, 820, 887, 870, 905, 907, 900, 048, 000, 065-000, 975, 085, 1000,

1018, 1027, 1086 - 1087, 1089, 1044, 1046, 1104.

Mester, B., 150, 108, 174, 177.

Mcyer, A., 18, 53.

Meyer, E., 150. Meyer, G., 197. Meyer, L., 040. Meyer, O. E., 247, 252, 200. Meyer, B., 907, 056, 1028, 1050, 1061, 1064. Michaelis, L., 1031. Michaelis, F. J., 476, 506, 058, 710, 730, 884, 838. Miescher, 148.

Misscher, 148. Micthe, A., 759, 852, 850. Mihr, F., 085. Millardet, A., 11, 13, 20, 60, 72, 90, 08-95. Millikan, B., 584. Minor, R. B., 425, 520, 542, 548. Mjoon, 78. Minre, M., 225. Mübins, A., 18, 69, 70. Mörner, K. A. H., 186, 225. Moitessier, J., 118, 126. Molisch, H., 18, 84, 92, 94, 95. Mollikan, R. B., 954, 981, 1047. Monardes, N., 844. Montalbani, O., 604. Menteverde, N. A., 10, 80, 40, 51, 55, 95. Montigny, C., 462. Morot, F. S., 15, 28, 57. Morosso, Conte C. L., 022. Morren, H., 18, 24, 57. Morae, H. W., 749, 770 ff, 865. Morton, H., 1014, 1086. Moseley, H. N., 200, 202, 208, 205, 214, 215, 220, 220, 280, 289-244. Mourelo, J. B., 744, 786. Mouton, L., 470, 473.

Müller, E. C., 551.
Müller, Fr., 113, 122, 128, 126, 127, 187, 148.
Müller, H., 207.
Müller, H., 1014.
Müller, J., 18, 462, 800, 948.
Müller, J. J., 18.
Müller, J. J. A., 502.
Müller, N. J. C., 18, 24, 62, 60.

Mulder, G. J., 18, 22, 24. Musschonbrock, P. van, 606, 671, 847. Muthmann, W., 774, 807.

Nageli, O., 18, 71, 88, 98, 94, 95. Nagecka, H., 407. Napior, J., 609. Nasse, O., 181, 188. Naumann, L., 127, 130, 132, 137, 188. Nawrocki, F., 102, 121, 180. Nabelthau, E., 180, 182, 148, 186, 170. Nebelung, H., 18, 91. Necleen, F., 13, 86. Negri, A. u. G. de, 18, 00, 72, 200, 205, 211, 282, 240, 248, 244. Nencki, M., 14, 48, 40, 100, 107, 100, 118, 114, 125, 120, 130, 188-185, 140, 140, 150, 159, 108, 171, 172, 177, 181, 105, 200, 22n. 225, 281. Nepvou, 225. Nernst, W., 000, 1084. Neubauer, O., 180, 182, 150. Neumann, C., 247-240, 281. Neumann, E., 180. Neumann, Fr., 247, 248, 261, 270, 270, 289. Nenmoister, R., 281. Nensser, E., 150, 170. Newbigin, M. J., 200, 211, 212, 215, 217, 287. Newton, J., 247, 848, 840. Nichols, E. F., 14, 50, 470, 477, 487, 488, 400, 405, 582, 568, 570, 577. Nichols, R. L., 50, 595, 702, 712, 721-725, 785, 785, 781, 783, 825, 829, 873, 876, 905, 907, 000, 960, 965-009, 075, 085, 1000, 1018, 1027, 1035-1087, 1080, 1044, 1045, 1104. Niggeler, R., 158. Noggerath, J., 670. Nolke, 225. Nogucki, 1011. Noordon, C. v., 148. Nose, 848. Novi, Ivo. 110, 149. Nuguet, L., 846. Nutting, P. G., 582.

Obermann, J. J., 680, 1080. Obermayor, Fr., 150, 162. O'Brion, M., 251, 247, 248, 274, 270, 286, 280, 200, 207, 805, 815. Oldenburg, H., 009, 664. Oppel, J. J., 860, 946. Oppormann, G., 1062. Osann, G., 14, 621, 641, 642, 640, 727, 864, 805, 500, 045, 047. Osor, J., 14. O'Shaugnessy, 151. Osnobischin, G. v, 205. Ohthelder, F., 1010. Ostwald, W., 990. Ottenberg, G., 68, 69, 78, 74, 78. Otto, J., 100, 148, 150, 168. Overbeck, A., 14, 86.

Pabet, A., 14.
Pactzold, M., 578.
Pallas, P. S., 625.
Palmer, Th., 14.
Papillon, F., 201, 218.
Paschen, F., 250, 470, 477, 490.

Pawlowski, Br., 1001. Pearsall, Th. J., 640, 660, 668, 687, 688, 758, 820, 830, 885. Pearson, K., 287. Pellat, J., 006! Pollotior, J., 14, 21, 52. Pelouse, J., 757. Penny, Fr., 070. Perkin, A. G., 73, 75, 76, 78, 70. Poris, M., 225. Perman, R. P., 086. Porreau, F., 500. Potri, 184. Pfaff, Ohr. H., 670. Pfaundlor, L., 14. Pfoffer, W., 11. Pfeiffer, H., 1010. Pfeiffer, L., 158, 178, 225. Pflüger, A., 250, 341, 881, 427, 429, 460, 515, 527, 582, 545, 570. Pflüger, E., 182, 187. Pfund, A. H., 588, 540, 570. Phipson, T. L., 14, 57, 74, 80, 81, 602, 676, Phiselix, O., 200, 242. Piscolo, G., 200, 218. Pick, H., 14, 58. Pickel, 870. Platet, R, 729. Pierro, V., 808, 877, 051, 050, 980, 1018, 1084, 1045. Piottre, H., 114, 124, 126, 127. Pinnow, J., 1007. Pisco, J., 864, 866, 874, 046, 940. Planck, M., 240, 385, 389, 802-401, 410. Planchon, 84. Platt, C., 107, 229. Pleischl, A. M., 670. Ploss, P., 158, 177, 178, 225. Plnoker, J., 804, 800, 046. Pochettino, A., 626, 1048, 1000. Pockels, F., 582, 1052. Poincard, In 578. Pollacel, E., 14, 77. Ponton, M., 287. Pontus, 670. Pope, W. J., 670. Popolf, L., 103, 120. Porcher, Ch., 156, 160, 164, 174, 175, 177. Porter, J. T., 570. Posternack, B., 152. Poterius, Peter, 604. Pott, J. H., 628, 624, 665, 672, 834, 886. Pouchet, G., 225. Poulton, E. B., 201, 217, 220, 284.

Pourchet, 846.

Prantl, K., 14, 58, 09, 70. Precht, J., 677, 084, 708, 882. Progl. F., 130. Proissor, F., 14, 50. Proyer, W., 102-104, 110, 118-121, 123 bls 120, 180, 188; 142, 148, 145, 146, 149, 150. Přibram, A., 154, 150. Pfibram, IL, 152, 226. Priostley, J., 608, 024, 847. Prilloux, E. E., 14, 79. Pringsheim, E, 503, 503. Pringsheim, N., 14, 28, 29, 52, 50, 59, 70 bis 72, 04. Proscher, Fr., 182, 184. Proust, L., 150, 158, Prout, 101, 168, 177, 225, 220. Prove, O., 8n. Przybyllok, E., 508. Pucclanti, L., 147, 525, 600, 025, 041. Pulfrich, O., 287, 888, 486, 445, 545. Puschi, ()., 200.

Quadrat, B., 14. Quesnevillo, M. G., 287. Quincko, H., 180, 100, 100, 204, 205, 267, 587, 541, 642, 676. Quinquaud, R., 148. Quiring, W., 1010.

Manb, O., 1010, 1011, 1012. Babutean, 201, 218. Badais, 238. Radicko, G., 402. Bajowski, A., 148. Ramsay, W., 015, 1025. Rathenau, W., 545. Banwonhoff, N. W. P., 0, 20, 40, 10. Rayleigh, Lord, 200, 842, 300, 413, 414, 490, 502, 024, 957. Rasumowski, G. do, 028, 072. Redtonbacher, J. F., 281, 249. Bognard, P., 15, 155, 107, 218. Regnault, J., 11811. Regnor, K., 1002. Behm, F., 1010. Rotchenbach, v., 679. Belff, B., 240, 871. Beinitzer, F., 15, 62. Beinko, J., 15, 85, 80, 40, 74, 81, 82, 00, 01, 94, 95, 200. Rembold, O., 15. Benard, N. A., 284. Rennic, E. H., 75. Beuland, J., 070. Bloco, A., 15. Richars, F., 580, 077.

Bichter, G. F., 758. Ricour, Th., 285. Riocke, E., 1104. Biogner, H., 1011. Riosa, P., 643, 785, 880. Righi, A., 578. Ringer, W. E., 748. Rinne, 077. Ritter, E., 182. Ritter J. W., 629, 660, 662, 784. Riva, A., 150, 108, 178, 174, 189. Riva, de la, 578. Rivière, Ch., 580, 540. Robin, Ch., 150, 178. Robinson, F. R. 860. Rochledor, Fr., 15, 77. Rodewald, H., 15, 81, 205. Russler, O., 157, 164. Rogalski, 15, 52, 52, Rollet, A., 90, 184. Roloff, M., 822, 1090. Rommier, A., 15, 79. Ronca, J. F., 684. Ronchas, M., 15. Rossnoff, B., 15, 89, 95. Rose, H., 680. Rosenbach, O., 157, 170. Rosenfeld, M., 234. Rosenheim, O., 705, 861. Rosin, H., 157, 161, 164, 177. Rosoll, A, 15, 77, 70. Воном, В., 225. Rossi, P., 522. Rostofinski, 15, 91, 03. Rubens, H., 250, 855, 868, 425, 471, 477, 484 400, 405, 503-505, 507, 543, 545, 546, 566, 508, 575 577. Rudberg, F., 402, Runge, C., 474. Russoll, W., 10, 50, 40, 50,

Saarbach, L., 100.
Sacharoff, 1011.
Sachs, 1011.
Sachs, J., 16, 23, 40, 58, 54.
Sachsse, Rob., 16, 28, 31, 32, 55, 60, 95.
Saderholm, 120.
Sagar, 670.
Sagnac, G, 415.
Saillet, 157, 171, 172, 176, 178.
Saint-Loup, R, 201.
Salaskin, S. S., 157, 172.
Salot, 905, 1102.
Salkowski, E., 118, 157, 170, 179.
Salm-Horstmar, Fürst, 10, 87, 864, 860, 867, 916, 947.

Salomonson, O. J., 757. Salvondi, H., 1010. Sarssin, E., 477, 578. Barran, E., 283. Boundors, 588. Saussure, H. B. de, 028, 605, 072, 785, 740. Sauvageau, 85. Beal. C. 778. Scolkow, 148. Schooler, Cl., 578. Schalfejeff, M., 186. Scharling, E. A., 157, 150, 168. Schoole, C. W., 621, 624, 882, Bohenek, EL, 518. Schenk, R., 685, 828. Schenk, S. L., 10, 184, 201, 210. Scherl, J., 225. Boherer, A. A., 021, 027. Scherer, J., 157, 159, 180, 223. Schiller, 678. Schlleper, A., 16. Schlossborgor, J., 201, 218. Behmarda, L., 201, 210. Bohmanse, A., 000, 783, 755. Bohmidt, A., 502. Behmidt, Ad., 157, 172, 180. Behmidt, G. C., 503, 003, 607, 070, 088, 068, 607, 703, 704, 720, 785, 748, 745, 752, 754, 810 ff, 820, 842, 848, 871, 878, 890, 901, 911-014, 944, 998, 1005, 1007, 1021-1028, 1025, 1047, 1050, 1087, 1104. Behmidt G. G., 627. Schmidt, W., 462, 488, 588, 580. Bohmidt-Nielsen, 8., 1011. Bchmiedeborg, O., 225, 220. Schmitt, Ch., 228. Schnedormann, G., 10. Schneider, H., 196, 225. Behneider, J., 649, 675, 881. Schneider, W. G., 10, 80, 80. Behnetzler, J. B., 10, 60, 60. Schönbein, C. F., 10, Schunbeln, S., 884. Schonn, L., 10, 40, 00, Schönwald, 679. Beholl, H., 80. Behorigin, P., 681. Schott, G. A., 804, 407, 048. Behott, P. C., 000. Schrauf, A., 285, 474. Behroter, J., 15, 70, 80, 81, 86. Schrötter, 800, 040. Behrotter-Kristelli, H., 17, 68, Schatt, F., 17, 86, 91-05. Schuhknocht, P., 090, 703, 780, 057. Bohultzo, M., 17.

Btadelmann, R., 201, 231.

Schulz, A., 131, 182. Bohuls, Fr. N., 157, 201, 210, 225. Schulzo, F. E., 201, 205. Schumann, V., 483. Schunck, O. A., 8, 12, 17, 44, 81, 80, 64-00, 1 72-74, 112. Schunck, E., 17, 58, 40-48, 49, 51, 53-56, 08, 69, 130, 181, 185, 157, 159, 164, 211, 282, 284. Bohuster, A., 877, 424, 511, 861, 941, 1081. Schwalbe, G., 201, 218, 222. Schwars, G., 688. Bobwers, Frank, 17. Schwarzenbach, 225. Schweigger, J. B. C., 685. Scincaglia, J., 1051. Boofield, H., 180, 184. Scotti, C., 580. Secchi, A., 866, Seckel, E., 1010. Seddig, M., 695, 828. Seebeck, Th. J., 620, 600, 764. Seelborst, G., 789. Bellmeier, W., 248, 289, 800-316, 584, 884, Benarmont, H. de, 288, 551. Sonebler, 21. Bavergin, B., 620. Shee, D., 543, 575. Bicherer, H. v., 157, 161. Bidot, T., 781. Bieben, G., 488, 522. Siebor, N., 43, 109, 125, 120, 130, 135-135, 140, 156, 150, 168, 177, 181, 200, 225. Bledentopf, 1081. Blogfried, M., 110, 149. Silborrad, 908, 1075. Simmler, R. Th., 17, 20, 49, 804, 866. Simon, H. Th., 477, 503, 504, 505. Simon, J. Fr., 124, 157, 159, 161, 168, 174. Simony, A., 182, 185. Sirks, J. L., 268, 268, 586. Smith, O. Michie, 17, 18, 73, 75, 79, 70. Bnow, B. W., 477, 490, 495. Schucke, L., 826, 878, 874, 054, 1047, 1050. Borby, H. O., 4, 18, 26, 48, 51, 58, 69, 71, 72, 74, 76, 79, 88, 90, 98-95, 101, 108-105, 116, 117, 125, 127, 141, 146, 149, 101, 197, 201, 204, 210, 216, 218, 219, 221, 224, 225, 227, 228, 280, 848, 884, Sorat, J. L., 44, 100, 185, 268, 477, 874, 956, 1054. Spozia, G., 755, 867. Splittgerber, D. 642. Spring, W., 905, 089.

Btasts G., 18, 63, 70.

Btadolor, G., 120, 192, 183, 185, 186, 167, 201, 222. Btahelin, C., 18, 70. Stark, J., 001, 050, 1000, 1008, 1009, 1011, 1028, 1088, 1061, 1105. Btool, Th., 677, 888. Stonger, Fr., 18, 88, 870, 902, 911, 1015, 1022, 1025, 1087, 1043, 1044, 1:45, 1080. Stonhouse, J., 18. Stevenson, 225. Stewart, E. A. W., 008. Btieron, 070. Stillor, 225. Stockl, K., 404, 522. Btokes, G. G., 18, 27, 25, 40, 52, 58, 106, 117, 124, 186, 187, 146, 180, 280, 646, 660, 001, 000, 088, 752, 764, 768, 787, 842, 854-805, 808, 870, 871, 873, 874, 041, 046, 048, 958, 058, 004, 078, 074, 080, 1018, 1020, 1024, 1082, 1046, 1058, 1078, 1091. Btokvis, B., 157, 165, 170, 182, 184. Stoney. J., 1008. Stotolow, 1005. Strahl, J. O., 225. Btranb, W., 1010. Staubol, B., 528, 701, 882, 878. Strutt, J. W., (Lord Raylolgh) 205, 580. Btrutt, R. J., 702. Stachoglayow, P., 522. Studnicka, F. J., 808. Szigeti, H., 118, 122, 130. Tafel, J., 708, 704, 750. Talt, P. G., 203. Talbot, H. F., 208, 642. Talma, S., 208. Tammos, Tino, 18, 04. Tappoiner, H. vou-, 007, 1007, 1000. Tolohmann, 184. Thenard, L. J., OB4. Thiele, F. H., 187, 170. Thiele, J., 1000.

Thiorfelder, II, 120.

Thorner, W., 18, 80.

Thomson, R. D., 18.

Thomson, J., 625, 605, 888.

Thormahlon, J., 157, 170.

Tichomirow, W. A., 10.

Tillmets, O., 1011.

Thomson, J. J., 408, 581, 1105.

Thudichum, J. L. W., 18, 59, 60, 72, 117,

152, 157, 159, 101-108, 171, 178, 174,

170-178, 182, 184-187, 180, 201, 222,

Thiry, G., 88.

224, 225.

Timiriazoff, A., 10, 25, 80, 40, 52, 58. Tommesina, Th., 096. Torup, S., 109. Tovey, J., 247, 275. Trantz, M., 601, 677, 681, 082. Treoul, A., 10, 82. Trenkle, W., 607, 660, 677, 704. Trenb, M., 10, 28. Trillat, A., 78, 74. Troost, 751. Trowbridge, A., 477, 490, 405. Trowbridge, J., 690, 702, 780. Tschirch, A., 19, 83-85, 87, 44, 49, 51-55, 61, 68, 70-72, 78, 79, 118, 131, 138, Tsokugaeff, L., 677. Tswett, M., 19, 20, 47, 48, 52, 58. Tyndall, J., 880.

Udránssky, L. v., 158, 175, 177. Urbain, G., 749, 773ff., 800ff., 888. Urech, F. 201.

Valenciennes, 20. Valentin, G., 00, 104, 106, 117, 128, 138, 147, 150. Valentiner, B., 182, 180. Vanino, L., 745, 761. Vanlair, O., 158, 150, 165, 182, 184, 189. Variot, 225. Vaughton, T. A., 684. Velichi, J. A., 201, 202, 218. Veillon, E., 148. Vonant, de St. — 209. Verdeil, F., 20, 28, 156, 178. Vordet, E., 402, 408. Vernouil, A., 661, 050, 741, 742, 762. Vierordt, K., 20, 149, 152, 158, 101, 105, 182, 186, 188, 180. Vila, A., 114, 124, 126, 127. Villard, J., 196, 201, 240, 248. Ville, J., 114, 124. Vincent, J. H., 588. Vines, Sidney G., 20. Virchow, B., 128, 158, 100, 225. Viron, L., 87. Visser, I. E. O. do -. 052, 744, 828 f., 1105. Vogel, A., 156, 158, 159, 168. Vogel, E., 1008. Vogel, H. W., 20, 105, 110, 001, 1008. Vohl, H., 20. Volgt, W., 287, 280, 202, 348-346, 410, 420, · 516, 520, 544, 001, 045, 1082, 1084, 1086, 1000 ff., 1008. Vols, G. C. Lo -, 804.

Vulpian, A., 168, 158.

Wach, G. F., 040, 740. Wachholz, L., 110. Wackenroeder, H, 57, 70. Wadsworth, F. L. O., 727. Walchii, G., 208. Wichter, A., 079. Wantig, P., 747, 754. Wagner, II., 108, 220. Walker, G. W., 877, 500. Wall, 608, 618, 828, 880. Wallach, M., 225. Wallerius, J. G., 618, 830. Walter, B., 518-515, 705, 005, 058, 064, 001, 994, 1025, 1052. Wang, E., 158, 162. Warren, F. W., 197. Wassersug, E., 285. Waterer, 04. Watteville, Ch. de, 710, 772, 778. Weber, J., 882. Wobster, C. S. St., 685. Wedgwood, Th., 023, 605, 672, 830, 834. Wegscheider, B., 20, 80, 49, 60, 51. Webnolt, A., 701. Weins, A., 20, 20, 60, 80. Welss, H., 88. Welssor, 225. Werner, 826. Wernicke, W., 264, 205, 542, 545, 575. Wesendonck, K., 001, 002, 008, 040, 080, 1086, 1102. Watsel, G., 202, 225, 226. Weyl, Th., 118. Wick, G., 905, 904, 971, 985, 990, 1001, 1043. Wicke, W., 202, 216, 227. Wiedemann, E., 205, 516, 568, 000, 050, 058, 050, 600, 007, 076, 080, 088, 002, 000, 007, 700, 716, 717, 720, 785, 740, 784, 782, 817 ff., 820, 884, 887, 841, 842, 871, 890, 901, 900, 911, 018-015, 017 f., 944, 001, 008, 1015, 1021-1028, 1025, 1082, 1080, 1090, 1102. Wlen, W., 545, 708, 754, 900, 904, 1102. Wlosner, J., 20, 28, 58, 69. Wigand, A., 20, 58, 71. Wilde, H., 850. Willingen, V. S. M. van der, 254, 462, 468, 477, 542 Wilsing, J., 50A. Wilson, B., 620, 657, 662, 665, 772, 828. Winkelman, A., 581, 554, 701, 882, 885, 887. Winternitz, H., 148. Wiskemann, M., 148. Wittlob, W. v., 80, 202, 222. Witting, E, 202. Wohlor, Fr., 677.

Woker, G., 847, 908, 1075 f. Wolf, M., 683. Wolfenden, R. N., 202, 287. Wolff, H., 225. Wolkoff, A. v., 20. Wollheim, J., 20, 86, 49, 55. Wood, R. W., 520-528, 530, 540, 550, 557, 501 - 568, 568, 570, 502, 505, 805, 011, 013, 016, 018 ff., 024, 044, 045, 047, 063, 081 f., 1017, 1040. Wroblewski, A., 148. Wallner, A., 820, 827, 402, 470, 478, 887, 000, 1080, 1082, 1088, 1085, Wünsch, C. E., 620, 848. Wurm, 202, 286. Wyrouboff, G., 040, 740, 882.

Young, S., 915, 1025. Young, Th., 271, 849.

Zaloski, J., 14, 40, 113, 194, 185, 140, 196, 171, 181, 223. Zangemoister, 148. Zanottus, Fr. M., 615, 602, 700. Zawadski, J., 158, 172. Zdarek, K., 225. Zooman, P., 545. Zolno, W. C., 20, 57. Zeller, A., 225, Zellnor, J., So. Zeyneck, R. v., 112, 122, 157, 202, 225, 210. Zioglor, M., 202, 205. Ziomko, B. 118, 122, 125, 120, 127, 187. Zoja, L., 152, 150, 158, 174, 170. Zopf, W., 20, 21, 62, 68, 70, 71, 81-84, 87, 88, 05, 202, 215, 210, 221-224. Zaigmondy, R., 681, 1081. Zuechi, Nicolai, 600, 660, 662. Zumbusch, 12. v., 192, 195, 225.

SACH-REGISTER.

Die Names, welche in dem Vormichaie der Engreschenden Babetamen verkommen, sind in dies Register nicht andrenommen.

Abhangigkeit des Fluorescenslichtes vom erregenden Licht 701, 770.

Abklingen der Phosphore 848, 050, 718ff. Mossungen von E. Becqueral 718 ff., Darvin 716, Wiedemann 716, H. Beequerel 717, Henry 718, Michell 710, Buchner 720, Nichols u. Merritt 721.

Abklingungsgesets für Phosphorecens 713 ff., für Fluorescens 1102.

Absinthpflanson 78.

A bacrption activer und inactiver Streifen 078.

den Anthracen 913.

das Benzol 1028, des Phananthrem 014, des Queckallberdempfes 015 f.

dichruitische 1048.

- directe, indirecto 1080.
- Erklärung derseiben von Bellmeier 502, von Lorents 800, von Planck
- fluorescirender Körper 068 ff, 1081,
- im Magnetfelde für Jod 011.
- Maximum der nud Maximum dor Fluorescenz 1044.
- Messang mit Fluorescensschirmen
- schainbare als Regleiterscheinung anomaler Dispersion 502.
- solective und Fluorescena 1038.
- Theorio der 1075.
- and Fluorescens 857, 057,
- ultrarothe-fluoresalrender Körner
 - während der Fluoresoms 905.

Absorptionsbanden, Einthellung nach Drude 956.

Absorptions constante Definition 202.

Absorptionscurven, 988.

Absorptionsfilter für Fluorescenzversuche 047.

Absorptionsmaximum: Wellmilinge verschieden von der Eigenschwingung der Molekule #21: scholnbare Verschiebung mit Concentration 481.

Absorptionsschirme 024.

Absorptionsspectrum, Berichung sum Fluorescentapectrum 089.

Absorptionestroifen, Enstehung der -1079.

finorescensfilligo 1086.

inactive 1086.

ultrarothe - vieler Balutanean 571.

zusammengesetzt aus stroifen 480; Berochnung 480; scheinbare Verschiebung des Maximunis 481.

wirkliche und subjective 35.

Assoctin 78.

Acacia 78.

Acetophenon, Phosphorescone 720.

Acetylirung, Einfines auf Fluorescons 1070. Achat, Tribophosphorescons 006, 671,

Achroglobino 202.

Acidbonellein 202, 210,

Acide lepidoptGrique 202.

Acide phyllique 51.

Acido xylochlośrique, 70. Acidhamoglobin 111, 110.

Acidoxanthin 80, 51, 60.

Acolsanro 88.

Aeridin, Gruppo des - 1012.

A cridinchlorat, Fluorescens in Gelatine 1021

Acridinfarbatoffo 1078.

Aeridingruppe, Fluorescens in der - 1050.

Acridinorange, 1072.

Acrocladia 288.

Actiniochrom 202.

Actiniohamatin, 202.

Actinoclectricitat u. Fluorescens 1005.

Acitive Korper bel Phosphorescenz 604.

Active Metalle nach Lenard und Klatt, 745. Adamsia, 288.

Adular, Phosphorescens 085; Triboluminosconz 078, 674.

Apolosomin 200. Assorcin, Fluorescenz in Gelatine 1021. Assculin, 78; Phosphorescens 697; Fluorescens boob, von Frischmann 848; von Goetho 849; Brewster 858; in Golatine 1021; Galtung der Stokes'schen Rogel 1040; als · Fluorophor 1068; 908, 1087. Acthelioflavin 81, 205. Aethylchinolin, Tribophosphorescens 677. Aethylenbindung als Fluorophor 1008. Agaricus, Ferbstoffe des - 80. Aggregataustande und Fluorescons 1020. Akryleaurerest als Fluorophor 1008. Alcalisaise, Farbung durch Kathodenstrahlen 754; Phosphorescenz der - 755; Wirkung von Badium auf - 758. Alcaloide, Tribophosphorescanz 078. Alcenna, Absorption 78. Alcoholradicale, Einfluss auf Fluoresceuz 1058. Algen, Farbstoffe der - 88 ff. Alisarin, Absorption 73. Alkachlorophyll, 88, 42, 44, 51. Alkaverdin, Absorption 78. .Allochlorophyll, 88, 45. Alcebluthen, Farbetoff 62, 68. Alphone ruber, 288. Althaca rosea, Farbstoff 73. Aluminium, Brechungs- und Extinctionsindices 550. Amanita, Farbstoff 80. Ameth yst, Phosphorescens 617, 664; Urancha der Farbung 758. Amidogruppe, Einfluss and Fluorescens 1059. Aminophenasin, Fluorescens 1072. 3-Aminophtalimid, Fluorescens in verschiedenen Lösungen 1018. Aminreste, Einfluss auf Fluorescenz 1059. Anastas, Phosphorescens 640. Anellirung und Fluorescens, 1065. Anfachen des Phosphorescenzlichtes durch lange Wellen 645, 608, 785 ff. Angefachtes Phosphorescenzlicht, lange Wollen, spectrale Zusammensetzung 787. Anilide, Fluorescens der - 1058. Anilin, Phosphorescens 697; - als Luminophor 1066; als Lösungmnittel bei Fluorescens 1078. Anilinfarben, anomale Dispersion 2561 bei Phosphorescens 668. Anilotineaure, Photophogohorescenz 068. Anomale Line von Crookes 794ff, Unprung von Europium 907. Antedonin, Alterption 203. Anthea, Farbatoffe 238.

Antheagran, Absorption 204.

Authochlor, Absorption 58, 61, 68, 70, Anthogyan, Absorption 22, 24, Anthokyan, Absorption 50, 57, 70. Anthophain, Absorption 70. Anthoxanthiu, Absorption 22, 20, 56, 59, Anthracen, Phosphorescenz 607; Fluorescenz dos Dampfos 012, 102#; 998, 1050, 1061; Fluorescens in verschiedenen Lösungen 1016. Elnorescenz der Derivate 1054. Anthracengruppe, Increscens der, 1012. 1059. Anthrachinon, Phosphoresconz 697; Fluorescens 018, 1028; Derivate 1055. Anthrachinonrollie, Fluor. in dor - 1059. Anthramine, Fluorescenz 1070. Antimon, Brechungs- und Extinctionsindless 550, 552, 558. Antimouglans, Dispersion and Absorption 551, Vorbalten im Ultraroth 551, 578; Oberflüchenschichten 551. Apatit, Wirkung des Funkons auf Phosphorescens 75%; Phosphorescens 827, Flaproscenz 1050. Aphidein, Absorption 204. Aphidilatoin, Absorption 201. Aphidiluteolin, Absorption 204. Aphidirhodeln, Absorption 205. Aplysin, Absorption 205. Aplysinofulvin, Absorption 205. Aplysinonigrin, Absorption 205. Aplysinopurpurin, Almorption 205. Aplysicoyanin, Alsorption 205. Apparato zur Beobachtung der Phosphorescens 700 ff. Aporbodamin, Pluorescops 1222. Aposafranin, Fluorescenz 1072, Aquamarino, Fluorescenz 1050. A ragonit, Tribophosphoroscome 074, Fluorescenz 1051. Araroth, Absorption 207. Arenicola, Farbatoffe 288. Arsonige Banre, Krystnilephosphorescens 680. Artorielles Blut, Absorption 100. Artorin, 108, 117. Arthonia violett, Absorption 88. Asparagin, Phosphoroscons 720. Aspergillin, Absorption 78. Asphalt, Dispersion and Absorption 586. Asterina gibbosa, Farbstoffe 288. Asterocyanin, Absorption 207. Astropecton, Farhetoffe 228. Astropooton aurantiacus 207. Atomcomplexe, lucigenc, 1089. Atommodell, nuch Nagacka 407, J. J. Thom

son 408, Lord Kelvin 580.

Atranore aure, Absorption 67.

Atropa Belladonna, Farbatoffe 74.

Aufhören der Thermophosphorencens durch Erhitzen 667.

Anfangungstheorie der Phosphorescens 315 £

Augenfarbstoffe 207 f.

Auramin, Benutsung bei Fluorescens 968.

Auramiulosung, Dispersionscurve 525.

Aurantiochlorin, Absorption 87,

Aurantiolutein, Absorption 87.

Anrelia, Farbstoffe 288.

Ausbreitung des Phosphorescenzlichtes 040, 782, 786.

Ausfallan von Salzen, Licht beim — 080, 081.

Ausgleichemethodo zur Berechnung der Dispersionsformel 470, 471.

Auslöschen der Phosphorescons durch lange Wellon 629, 648, 784 ff; durch nitraviolette Strahlen 780, 788.

Austerschalen zur Darstellung von Phosphoren 618.

Autumnizanthin, Absorption 03, 70.

Auxochrome 1066; Verthellungsgesetz der -1009; Einflus der — 1072.

Azimuth der wiederhergestellten Polarisation 510.

Azinfarbetoffe bei Finorescenz 1078.

Azinring 1058, 1060.

Asobensol fluorescirt night 018.

Azomethingruppe als Fluorophor 1008.

Bacillus Chlororaphis, Farbstoffe 85. Bacillus polichromogones, Farhstoffe 88. Bacillus pyocyaneus, Farbstoffe 288. Bactorien, Farbetoffe 88 ff. Bacteriopurpurlu, Absorption 84, 87, 200. Bacterioxanthin, Absorption 87.

Bacterium allil, Farhstoffe 85.

Bacterium lactic erythrogenes, Farbstoff 85.

Dalduinscher Phosphor 007.

Balmainsche Louchtfarbe 000, 725, 780, 785, 760, 827.

Banded Occyan, Absorption 210, 227.

Bandon, Anordnung der — im Fluorescenzspectrum des Na 027 ff; Anacht der — in-Fluoruscensspectren 955, 1055.

Bandenfluorescenz, 900, 944 ff.

Bandenspectrum, Begriff des - 900, Natur des - 988; Besiehung des - sum Linienspectrum 930.

Bande spécifique des Chlorophyll 20.

Barbatineauro 87, 88,

Barometorlicht 612.

Bartela alpina, Ferbstoff 74.

Barynmehloret, Krystallophosphorescens 070, 081.

Baryumplatineyanar, Furbung durch Kathodenstrahlen 754, 755; durch Radium 757; Finorescens 1049.

Barytin, Finorescens 1052,

Beerschos Gesetz 402, 403, 481; bol Fluorescong 080.

Bengoesaure, Phosphorescens 607.

Bensoflavin, Fluorescens 1050.

Benzol, Dispersion und Prüfung der Disparsionaformal 504; Absorptionaspectrum 1028; Fluorescens 1001.

Bensolderivate, Phosphorescons 781; Fluorescens 1028, 1035.

Benzolkern als Fluorophor 1062.

Benzolring als Fluorophor 1008.

Bensophenon, Phosphorescous 607, 729; Fluorescenz 1001.

Berner Stein, Phosphorescenz 618.

Bernstein, Phosphoroscens 658, 628; Tribophosphorescens 018, 671.

Boryll, Fluorescens 1050, 1052.

Beobachtung der Phosphorecens 058.

Betaroth, Absorption 74.

Bongungagitter, Kreusung mit Cyaninprisma 527.

Bi als Erroger der Phosphoresconz 698.

Bichlorauthracon, Active Absorptionsstreifon des, 1086.

Bilicyanin, Absorption 184.

Biliflayin, Absorption 184.

Bilifulvin, Absorption 188, 185.

Bilifuscin, Absorption 188, 185.

Bilihumin, Absorption 189, 195.

Billiphain, Absorption 188, 186.

Billiprasin, Absorption 188, 185.

Biliparpin, Absorption 184, 186.

Bilipurpurin, Absorption 185, 280.

Billrubin, Absorption 100, 188, 186,

Bliraboldin, Absorption 185, 187.

Biliverdin, Absorption 188, 184, 187. Billiverdinogen, Absorption 210,

Billiverding Lure, Absorption 187.

Bixin, Absorption 07.

Blutt, Absorptionsspectrum des lebenden — 40; Finorescenz - 40.

Blane Milch, Farbstoff 85.

Blankols, Paristoff 74.

Blanes Chlorophyll 88, 45, 47.

Bloi, Brochungs und Extinctionshulicos 550. Bleigians, Brechungs- and Extinctions indices

552; Reflexion in Ultraroth 574.

Blathenfarbstoffo 00.

Blut 90. Nachwels von CO mit - 105, von Squaratoff 105; anomale Dispersion 250.

Blutstein, Anomale Dispersion 254. Bolotol, Absorption 80. Boletna, Purbetoffe 80. Bolognoser Phosphor, 008, 604, 608, 600, Bologneser Stein, Entdockung 603, Analyse 618. Bonellein, Absorption 210. Bonellidin, Absorption 210. Borragophyll 80, 51. Botrylloides, Farbetoff 289. Botryllus, Farbatoff 258. Braniloin, Fluorescenz 1080. Brazilholz, Farlatoffe 74. Brasilin, Finoresconz des festen - 1021. Brannes Cruorin, Absorption 101, 108, 141. Brechen, Phosphorescens belm - 670 ff. Drochungelndex, Definition 260; imaginarar 205; Abhangigkeit vom Einfallswinkel 202; Beziehung zu Dielectrieitflisconstante #51, 477-500; - bel schlefem Lichteinfall 574. Brenzkatechin, Fluorescenz 1001. Brom, Disparaionakurvo 530; Dielectricitataconstante 550, 540; Fluorescenz 012. Bromphylloporphyrin, Absorption 40. Bugulapurpur, Absorption 211. Bulgarcoerulein, Absorption 88. Bulgarerythrin, Absorption 83. Bulgaria, Farbatoffe 82. Bulgarlin, Absorption 82.

Undminin, Brochungs- und Extinctionsindices 550. Calcoolaria, Forbatoff 66, 74. Calcescens 808. Calcination bei Erzengung von Phosphoren 008, 814, 618. Calcinationstomperatur, Einflue auf Phosphore 651. Calcit, Phosphorosognz 702. Calciumphosphat, Phosphorescenz 647,675, 768, 708. Calciumplatineyanur, Fluorescens 1040. Callopismin, Absorption 87. Calomel, Tribophosphorescenz 676, Calycin, Absorption 87. Canton scher Phosphor 618, 639, 728, 740. Caperateanre 88. Capillaranalyse 1016. Capsicum annum, Farbstoff 68. Carbonylgruppe als Fluorophor 1007. Carmin, Absorption 211. Caroten 56, 70. Carotin 23, 84, 36, 40, 57, 58, 60, 02, 64, 05, 68, 70, 211. Carotinin 68, 70.

Carthamus tinctorius, Farbstoffe 69, 74. Oassinol, Dispersion und Prüfung der Disperalonaformel 500. Ocratophyllin, Absorption 87. Ostrarialsilare 88. Cotrargauro 87. Calla Hamoglobin, Absorption 128. Chaotopterin, Alsorption 211. Chalcedon, Tribophosphoresconz 670. Cham alcinblau, Fluorescenz 1080. Chamilleingran, Fluorescenz 1080. Chamilton Farlstoffe 230. Ohoirantus Oheiri, Farlatoffe 08, 74. Chemiluminescenz 801. Chemische Theorie der Phosphorescenz 816 ff. Chomische Zusammensetzung der Phosphore Ohica, Absorption 74. Chinaroth 77. Ohlnin, Finorescens als Dampf 918; bel Zusats von Halogenen (1981 als fester Körper 1021; in Golatine 1021. Chiuinbisulfat, Phosphorescens 605. Chininaalse, Phosphoresons (MIB. 097. 829; Jonisation and Fluorescens 006; Wirkung der - 1012. Chiningulfat, Fluorousenes 851, 857, 1007, 1000, 1087. Ohluolinfurbstoffe, Fluorescenz 1912, Chinonimid-Farlatoffe, Fluorescops 1973. Oblor, Brochungsexponent und Dielectricitatscountmito 540. Ohlorin, Absorption 30, 51, 60. Ohlorochromin, Absorption 212. Ohlorocruorin, Almorption 215. Chlorogiobin, Absorptum 48, 52. Chlorofucin, Absorption 27, 90, 90, 211. Chloraphan, Almorption 208, 209, 214. Chlorophan, Phosphorescenz 057, 066, 715, 728, 703, 700 ff., 620. Ohlorophor, 84, 52. Ohlorophyle, 21, 52. Chlorophyll, 21. Erste Spectralbechachtung 22; Berzellus 22; Sorby 27, 48; Speatra 49.

— bei Thioren 214. — Auomalo Dispersion

250. — Finorescenz des — 851, 870; active

Chlorophyllan, 31, 38, 36, 38, 30, 46, 47, 82.

Absorptionsstrellen 1000, 1080,

Ohlorophyllansaure 82, 52.

Chlorophyllgolb 35, 62.

Ohlorophyllin 25, 48, 52.

Chlorophyllinshure 88, 52.

Chlorophyllgrün Ba.

Ohlorophyllsauro 52.

Chlororufin 01, 98.

Ohiorophyllein 52.

Cholechrom 214, 217. Chologyanin 187. Cholohumatin 187, 280. Cholophain 186. Cholopyrrbin 198, 188. Oholerythrin 184, 189. Choletolin 165, 188. Choleverdin 188, Cholochrom 187. Cholochiorin 191, 187. Chondriochlor 214. Chrom, als Grand der Phosphorescens 659; — in Thonorde 782. Chromatula, Farbetoffs 150. Ohromogen 52, 56. Ohromophane 60, 207, 214. Chromophore 1067; Einfluss auf Fluor. 1077. Chromule verte 21, 52. Chroolepus 84. Chrysanilin 009, 1050. Ohrysaora, Farbetoffe 230. Ohryson, Phosphorescens 697; Fluorescens 918, 1028; in verschiedenen Lösungsmitteln 1014. Chrysocetrareaure 88. Chrysochrom 98. Chrysochromin 214. Chrysogen, Phosphorescenz 647, 708. Ohrysolin, Fluorescens 908; in verschiedenen Loungamitteln 1016. Chrysophansaure 74, 81, 87. Chrysophyll 28, 84, 40, 50, 64, 67, 71. Ohrysotannin 28, 27, 50, 71. Chrysoxanthophyll 95. Citronfarbiges Band von Crookes 708 fL; Ursprung von Dysprosium 811. Citronenschalen, Farbstoff 67. Uladonia coccifera, Farbstoff 81. Clausins-Mosottische Formal 400, 400. Clavaria fennica, Farbstoff 80. Cocaellaaura 88. Cochenille, Absorption 214. 00-Hamatin 110. CO-Hilmochromogen 110. CO-Hamoglobia 110, 118. Coorniein, Fluorescenz 072. Coloin, Absorption 74. Coleoptorin, Absorption 214. Colloidale Läsungen, optische Resonaus 381. Colophanol, Fluorescons 852, Comatulia, Absorption 203, 214. Complexe Dilectricitätsconstante 855. Complexes Brochungsverhaltniß 205.

Concentration, Minfuß auf Fluorescens 850,

Constitution, chemische - und Finorescenz

896, 903, 905, 959, 988 ff.

907, 957, 1052 ff. Kayser, Spectroscopie IV. Constitutionsbostimmung 1071. Copalyaroth 160. Coriosulfurin, Absorption 214. . Corrospais grandiflora, Faristoffe 08. Cortinarius, Farbstoffe 81. Cortinareaure 81. Corund, Phosphoroscons 072, 829. Corynectis, Farhstoff 280. Cr als Erreger der Phosphoroscenz 604. Oroullabras, Ferbstoff 289. Crocin, Absorption 74. Ornontin 117. Oruorin 100, 101, 117. Ornataccorubin, Absorption 215. Cuprain, Absorption 215. Our cumin, Absorption 58, 03, 74; Flurorescons 908, 1010, 1021. Oyanon, Farbatoffe 289. Oyanein, Absorption 215. Oyaneogen 58, 71. Oyangruppe als Fluorophor 1007, Cyanhamochromogen 118. Oyanin, Absorption 28, 57, 71: Absorptionsstreif im Sichtbaren rührt von negativen Electronen her 882; Absorptionsstreif ansammangosetzt 485, 441, 454; Zerlegung dessalben 442, 450. Prüfung der Dispersionsformel an - 445, 400. Bestlimmung der optischen Constanten 459, 518; Dispersionsund Absorptionsourve des festen - 440, 458; Absorption im Ultraviolett 454, 458, 527; Absorption im Ultraroth 580; Lichempfindlichkeit 552; Leitvermögen und Fluorescenz 1004 Oyaninlösung, Dispersion 200, 528. Oyanit, Fluorescenz 1051. Oynthia, Farbstoffe 280. Oyanochromin, Absorption 212, 215. Oyanokrystallin, Absorption 215. Oyanophyll 27. Cyanosulphaom 218. Cyanourin 180, 100, 101. Cyanverbindungen mit Bint 101, 102, 113, 118, 120, 144, D-Linian in finoresairenden Dampf 025, 027 ; orregt von Kathodenstralden 900. Dampia, Finaroscons der — 800; Methoden rur Fluorescenz der - 018 fL Dampfungsconstante in der Lorents'schen Dispersionstheorie 405; — finorescironder Körper nach Linhardt 800, 1080; nach Lommel 1081; nach Schmidt 1087; nach Wiedemann

Dampingsdeorement in der Disporators-

theorie, much Planck 806, nach Lorentz 405.

Dahlis, Absorption 66, 74.
Dampfdichte und Fluorescens 014.
Darstellung von Phosphoren 640, 740 ff.

Daucia 84, 57, 68, 71.

Dauer der Phosphoroscenz 660, 068.

Danerbanden der Phosphoroscenz 730, 775.

Demonstrations versuche über Fluorescens 952 ff.

Dermochrom, Absorption 215.

Dermocybsaure 81.

Destrictingative 88.

Dewarzustand bei Fluorescenz 1060,

Disthylhomorhodaminchlorid, Fluorescens 1072.

Diamant, Brechungsexponent und Dielectrialtätsconstante 540.

Diamant, Phosphoresoniz 006, 611, 618, 614, 616, 621, 628, 664, 671, 678, 662, 764, 765, 718, 744, 980; Spectrum des Phosphoresoniz-lichtes 762, 798; Fürbung von — durch Bestrahlung 755, durch Radium 757.

Diamantgran, Dispersion 451; Optische Constantan 518.

Diaminophenasin, Fluorescens 1072.

Diaminophenonaphtoxanoniumehlorid; Fluorencenz 1072.

Diaptomin, Absorption 210.

Diatola, Farbstoff 88.

Diatomin, Absorption 88, 03.

Diagorufin, Finorescens 801.

Dichroismus als Begleiterscheinung anomaler Dispersion 256, 250; — und Fluorescens 872, 1048.

Dichromatinsaure, Absorption 31, 42, 52,

Dickenbestimmungdünner Parbetoffschichtan 451.

Didyniglas, Dispersion 581; Phosphorescens 606.

Dielectricitätaconstante, Definition 848; gleich Quadrat des Brechungsindex 351, 352; complexe — 555; Abhängigkeit von der Wellenlänge 356; Differenz gegen Quadrat des Brechungsindex 575; Bedeutzug in Electronenthoorie 587; Beziehungzum Brechungsindex 477—500, 580.

Dielectricitatsconstante und Fluorescons 1010, 1101.

Diemyctyline, Absorption 216.

Diffuses Licht, Erregung der Phosphoresdurch — 060.

Diffuscion, als Federquelle bel Fluorescens 885; — an den Moleculen 057.

Digitalis 74.

Diketering, Einfluß auf Fluorescans 1050. Dimethoxyscetophenen, Fluorescens

imethoxyscetophenon, Fluorescens, 1009.

Dimethoxybenxophenen, Fluorescenz 1660. Dimethoxymethylstilben, Fluorescenz 1660.

Dimethylnaphtourhodin, Fluor, 1019.

Dinaphtoresorufin, Flaorescom 1070.

o-Dioxybonxophonon, Phorescons 1038.

Dioxydimethylfluorane, Finoresc. 1993. Dioxyxanthone, Finoresconx 1959.

Diphonyl, Phosphoresconz 729.

Diphenylamin, Phosphorosoma 697; Fluorescenz 913.

Diplicaylmethan farlatoffe, Finerescenz 1072.

Diplococous pnonmoniae, Faristoff 81.

Diploicin, Almorption 88.

Discontinuirliche Phomherenspectra 647.

Disgragation bel Fluorescenz 904.

Disporsion, Entdeckung 247; — im Illtraviolett, McGmethode 464; — langer electromagnetischer Wollen 584.

Dispersion, innere - Fluorescens 851, 855; opipolische -, 852; Anwendung der Gielchungen der - ant Fluorescens 1998 ff.

Dispersionsformel, von Sellmeler 500, 1160, Beihenentwicklung derselben 512; Rechuerische Behandlung der vollständigen - 420, 433, 434, 437—442, 450—457. Ansgleichsmethode im Durchsichtigkeitsgebiet 470, 471.

Dissociation, Theorie der — bei Finoresconz 005; — und Finoresconz 908, 1101.

Dissociationsgrad, Einius ouf Fluorescenz 997 ff.

Disthon, Phophorescenz 702.

Divarioataburo 87, 89.

Dolomit, Phosphorescenz 625, 672.

Doppelbindungen und Fluorescons 1085, 1007, 1074,

Doppelfluorescens 872, 801, 1048, 1049.

Dorle, Farhstoffe 200.

Drachenblut, Almorption 75.

Drozera Whittakari, Parintoff 75.

Dysprosium, Phosphorone 818.

Rehinochrom, Absorption 210.

Echinus, Furbstoff 240.

Retecarpus, Faristoff 80.

Bichenroth 71, 77.

Bierschalen, Farbstoff 210; Phosphorescenz 640, 720,

Eigelb, Farlatoff 68, 210.

Eigenschwingungen der Holoküle, Eluführung der — in die Dispersionstheorie 2715 sehneller als Lichtschwingungen 412, 577.

Eigenschwingungsdauer der Molekitie 200, verschieden von Schwingungsdauer des Absorptionsmaximums 521. Einfalls winkel, Abhängigkeit der Brochung. vom - 262.

Einfluß der Temperatur auf Phosphore 055, 055, 702 ff.

Eln wirkung des Magnetismas auf Phosphore 825.

Els, Phosphorescens 656, 677, 680, 832.

Elsen, Brechungs und Extinctionaindices 54, 547, 549.

Eisenglanz, Reflexionsenrye im Ultraroth 574.

Elacehrin, Absorption 75.

Elastische Lichttheorie, reine 200; Erwalterung zur Darstellung der Dispersion 270.

Electrische Funken zur Erregung der Phosphorescanz 624, 640, 642.

Ricetrische Theorie der Phosphorescans 810 ff.

Electrische Verschiebung, Definition in der Maxwell'schen Theorie 848, in der Electronentheorie 887.

Electromagnetische Lichtheorie 348.

Electromagnetische Weilen, Dispersion der langen — 584.

Electronen, Verhältniß em, 877; Berechnung desselben aus Dispersionsbeebachtungen 878 ff.

Electronentheorie, allgemeine Anschauungen 885.

Elektronensahl, Besiehung zur Valens 881; — in Metallen 424.

Elemente, chemische, Brechung und Dielectricitätsconstanto 580.

Elysia, Ferbstoff 240.

Emanation, Bolbstlenahten 706.

Emanations gesetz für fluorese. Kürper nach Lommel 978.

Emanationspulver, Phosphorescens 725. Emissionsvermögender Metalle, Basiehung zur Leitschigkeit 385, 425.

E modin, Absorption 60, 75.

Edocoscin, Absorption 87.

Enterochlor, Absorption 210.

Enterochlorophyll, Absorption 49, 52, 216.

Enterchamatin, Absorption 217, 210.

Enteroverdin, Absorption 217.

Entfärbung von Flußspath durch Erhitzen

Entladungsstrahlen 080.

Entropic der Finorescens 900; - und Stokessche Regel 1108.

Ensyme; Wirkung fluorescirender Körpar auf - 1012.

Eosin, in Gelatine als Phosphor 720, 789,
 Versuche Lommels mit — 886; Fluoresc.
 Spectrum 961; Absorption 966; Einfluß der

Temperatur 005; Fluoresc. und Dissociation 006; Leitvermögen und Fluorescens 1008; Fluorescens in verschiedenen Mitteln 1014, 1016—1016; oberhalb der kritischen Temperatur 1025; bei verschiedenen Temperaturen 1020; im Ultramikroscop 1031; Fluorescenscurven 1041; 1080, 1089.

Ecsinnatrium, Fluorescenz 008.

Epanorin, Absorption 88.

Ephyrachlorophyll 217.

Epipolisirtes Licht 854.

Erbium, Phosphoresc.-Spectra orseugt durch 800.

Erdalcaliphosphore, Einfluß des Pulverns 756; Spectra der — 774 ff.

Erdbeersaft, Absorption 75.

Erdon, seltone, Phosphorescenz 792 ff.; Fluorescaus in Lisung 950, 1054.

Ericolin, Absorption 75.

Erklärung der Phosphoreseens: La Galla 604, Montabani 604, Licetus 605, Kircher 605, Lemary 610, Cohausan 615, Du Fay 614, 810, Herbert 619, Euler 620, 810, Macquer 622, de Luc 624, Scheele 624, Saussure 626, Dessaignes 686 ff., 816, Heinrich 686, Grotthuss 687, 817, Osann 641, 817, Wallerius 816, Becquerel 817, Wiedemann 817 ff., Jackson 820 ff., Roloff 822, Armstrong 822, Bellby 828, de Visser 828, Lenard und Klutt 824, de Heen 825.

Ermudung phosphorase, Glases 755.

Ermüdungserscheinungen bei Kathodophosphorescens 000, 755.

Erregende elektrische Kraft, auf das Electron wirkend 580.

Erregung der Phosphorescens 055 ff.; durch verschieden starkes Licht 000; durch verschiedene Wellenlängen 601; durch kurze Wellen 700 ff.

Erregungsvertheilungscurve der Erdalcaliphosphore 778.

Erythrinshure, Absorption 67.

Erythrogruorin, Absorption 213, 217.

Erythrogen, Absorption 22, 50, 71, 188.

Erythrophyll, Absorption 22, 24, 26, 27, 14, 88, 40, 57, 59, 62, 71, 98.

Brythropsin, Absorption 207.

Eschscholtzia californica, Faristoff 60.

Etiolin, Absorption 20, 84, 85, 80, 40, 50, 01, 88, 05, 71.

Eubacillus multisporus, Farbstoff 84.

Eucarotin, Definition 03, 71.

Englena sanguinea, Furbstoff 80, 200.

Eurhodine, Fluorescenz 1000.

Europium 807, Phosphorescensspectra erregt durch — 811. Enstrongylns, Farhstoff 240. Evernsture 87. Exitinationscurve, Symmetric der - 320. Extinctions index, Definition 201; experimentelle Bostimmung 420, 451; bal schiefem Einfull 574.

Farbung, Zusammenhang mit Phosphoroscen# 758.

Farbe und Finorescous 1055, 1076.

Farbonanderung and Phosphorescanz 658. Farbiges Licht, Erregung der Phosphoroscons durch - 602.

Farbetofflösungen, Bestimmung der Disperalon and Absorption in Kap. IV: Berealinung der Dispersion 481; Lago des Ab. sorptionsmeximums beim gelüsten und festen Stoff 431; Verwendung zur Prafung der Kettelerschen Formel 432-445; Disporaton, zahlreiche Angaben 521—555.

Farbstoffprismen ans festem Farbstoff, Herstellung 440, 526; Mossung der Dispersion im Sichtbaren 417, im Ultraviolett 454. Fecula viridia, 21.

Fécule, 21.

Federa, Farbstoffo der - 217; Phosphorescong der - 729.

Ferrin 217.

Feste Lösung als Bodingung der Phosphorescens 741, 752.

Fottreihe, Fluorescens in der - 1074. Fische, Hautpigmente der - 240.

Fisetin, Absorption 75.

Fixator, Apparat von Kottoler 480. Flüchenschiller und Fluorescens 872.

Flammen bei Fluorescenzverruchen 040.

Flechtenfarhstoffe 87 ff.

Flemingia Grahamiana, Absorption 75. Flintgles, Dispersion 472, Diathermande 478,

Florideenroth, Absorption 91, 08.

Floridine, Definition 217.

Flugel bei Fluorescenzlinien 025.

Flüssige Körper phosphoresclaren nicht 646,

Fluoren, Fluorescens 1057.

Fluoranilin, Fluorescens 1096.

Fluorescein, Phosphorescens in Gelatino 788; Diagramm des Fluorescens-Spectrums 962. Fluorescens-Absorption 996; Einfines der Concentration 093; der Temperatur 005, 1029; des Listingemittels 1015, 1016; in Gelatine 1021, Laitvermogen und Fluorescens 1003; -im Ultramikroskop 1081; Fluurescenz-Ourven 1041; 999, 1057, 1072, 1086, 1088. Fluorescein, Gruppe des - 1012, 1056, Pluoresceinchlorid 1057.

Fluoresceinlithlum 998, 1016.

Finoresceinnatrium 1002.

Fluorosconz, Erklarung unch der Sellmolerachen Theorie 302, 894; - und Phophoroscouz 500, 841, 855, 861, 871, 1008.

Fluorosconz, Kap. VI, p. 880 ff. Begriff der - 841; Gaschlehte der - 843 ff.; Polarkation des - Lichtes 852; Arbeiten von Stokes 854 ff.—865; Name 865; Einflum der Tomperator 850, 000, 1024; Lichtquellen ffir - 805; ultrarothe - 807, 1050; Theorica 800, 800, 807, 800, 875, 888, 600, 1078; negative - 808; - der Krystulle 378; Streit um die Htokessebe Bogel 874 ff.; Einfins dos Losungemulttele 878, 1013, 1058; verschiedene Klassen nach Lommel 870, 886, 1938; fluorossirondes Ocular 881; Gültigkeit des Lambertschen Gesetzes 508, 805; - you Dümpfen 800; Einiluse der Dissociation 905; Absorption withroad dor - 005; Loitfiligkolt withrend der -- 007; physiologische Wirkungen 907, 1007; - u. Kleetroluminecens 014; - oberhulb der kritischen Temperatur 015, 1025; Serien im — Spectrum 929; Kinfluss von Gason auf - 087; - und Resonans 040 : Beobachtungsmethoden 947 f.: Rinfluss der Concentration 088 if.; — fester Korper 1020; ultravioletto — 1025; — bel tiofer Temperatur 1081; kunammangenetate - 1084; intermittironde -- 1084; Stokenche Regel 1008; Elminss des Magnetfoldes auf - 1052; Besichnug mir (Sonstitution 1052 f.; - und swelter Hamptents 1102; Idate fluoreselvender Körper 1100 ff. Fluoresconsubscription (HI ff., 1102.

Fluoresconsbandon, Darstellung Ourven 000.

Fluoresconzholligkeit 1100, 1101.

Fluorescen zröbren fill f.

Fluoroscenzachirmo 859.

Finorescensapectra, graphische Darstellung 657, 000; Regeln Stangers 608; Besichung sum Absorptionsspectrum ONO; Anfban aus lienden 955; Abhitugigkeit der Intensitat von orregender Quello 000, Reduction dar - 084 ff. Einfines der erregenden Wellenlänge 1082; zueanimengesetzte - 1084; Intensitateverthellung in - 1082.

Fluoresconzapectrum, typisches 088; Elefines der Concentration 900; Gebrauch des

Wortes 1088; Lage des Maximums 1044. Pluoresconsvermügen nach Walter 991.

Fluoresconswechsel 1018.

Fluorindinsulfossure, Wirkung der, 1012.

Fluorit siche Flussmeth.

Finormathum oglobin, Absorption 114, 123.

Fluornatrium, Krystallophosphorescenz 670. Fluorogone 1067.

Fluorophor, Begriff des - 1057; Benzolkorn ein - 1062.

Flusspath, Urspring der Alsorption von Electronen 379; Diathormansie 478, 435; Dispersion 477, 483; Durchlässigkeit im Ultraviolett 480; Absorption im Ultravoth 381; Beolachtung der Phespherescens 604, 609, 609, 612, 613, 687, 640; Untersuchung von Scheels 621, 624, 640, 665, 674; Discontinuirliches Spectrum 647; Thermophosphorescens 600; Spectrum 68 Phesphorescensichtes 708, 708 ff, 760, 781; Wirkung langer Wellen 700; 704, 748, 832 — Fluorescens 650, 857; — rothe Fluorescens 865; keine polarisirte Fluorescens 1050.

Fragilin, Absorption 88.

Freiwillige Phosphorescenz 650.

Fuchsin, feetes, Absorption 204, Dispersion 205; Dispersion des geschundsonon — 203, 284; Dispersions- und Extinctionscurve 450, 453; Optische Constanten 518; Dispersion nach Cartural 580; Absorption im Ultraroth 580, 1087.

Fuchsinlösung, Dispersion 254, 200, 525, 524. Fucoxenthin, Absorption 27, 00, 94.

Funkon, Wiedergabe der Thermophosphorescans durch — 051, 055, 038; — sur Erregung der Phosphorescons 080 ff.

Fourierscher Satz, Anwendung hei Fluorescons 800, 1070.

Fuscin, Absorption 200, 218, 224.

Gadelinium, Ultraviolette Absorption 810; Phospherescens 810.

Gallenfarbatoffe 170 ff.

Gase, Fluorescenz der — 800, 600 ff., 1022; Einfluss von fremden — auf Fluorescenz der Dämpfe 012, 014, 017, 037, 614, Erregung mit polarisjertem Light 044.

Goffisso für Fluorescenzversuche 047.

GeisslerröhrenbelFluorescenzversuchen 045. Gelatine, Photophorphorescenz 000; Fluorescenz 1021, 1022.

Golbes Chlorophyll, Absorption 88, 45. Geranium, Farbstoff 75.

Gesammtemission von Phosphoron 781.

Geschichte der Phosphorosconz 608 fL, der Fluorosconz 645 ff.

Gitterversuch von Hertz im Gobiet sichtbarer Strablung 577.

Gläser, Dispersion and Präfung der Dispersionsformeln 507; Fluorescenz gefürhter — 858.

Glas, Absorption im Ultraroth 571.

Glas, Thermophosphorescens (B1, 639, 634; Tribophosphorescens 672, 674; Phosphorescens 838; Purbung durch Hadiumstrahlen 757, 758.

Glaucophyll, Absorption 80, 58.

Glimmer, Absorption im Ultraroth 571, Tribophasphorescenz 672.

Glycerlu, Absorption im Ultraroth 571.

Glycogen, Phosphorescons 729.

Gold, Brechungs- und Extinctionsindices 544, 548.

Gold-Gelatine-Praparate, optische Resonanz 581.

Gold-Enbinglasor, optische Resonauz 582. Gomphidinsture, 81.

Gorgonideuroth, Alsorption 218.

Gossypetin 75.

Grammatit, Phosphoroscenz 635, 680.

Grantia, Farlstoff 240.

Graphische Methoden zur Berschnung der vollständigen Disporsionsformeln 420, 442, 455—457.

Guilandina moringa, Stammydiume des Ugnum nephritieum 845.

Gymnosporanglum 81.

Gyps, Absorption im Ultraroth 571; Ruflexionsourve im Ultraroth 575,

Gyrophorsunre 88.

Haemaphain 124.

Haemathion 104, 124.

Haematin, 100-105, 108, 124.

Haquatinin 104, 128,

Haomatinsunren 128.

Heematochlorin, 188.

Hacma tochrom 84, 80, 00, 04, 218.

Hacmatoglobulin 00.

Haematoldin, 104, 108, 128.

Hacmatoln 104, 120,

Haomatolin 104, 120,

Haomatomsanro 67.

Hacmatoporphyrin, 43, 44, 46, 104 108, 114, 120, 231.

Hasmatoporphyrinhydrat 184.

Haomatoporphyroidin 109, 184.

Haematosin 184.

Haomutoxylin 75.

Hasmorythriu 218.

Haemarythrogen 217.

Haomin, 100, 108, 184.

Haemochromogen 104, 105, 108, 113, 180, 217, 218.

Hacmocyanin 218.

Haomoglobin 100, 187; - bol Thieren 210.

Haemolatola 218.

Haemopyrrol 46, 115, 171.

Hydrobilirnbin 165, 180.

Hydrocarotin 59, 62.

Haemorhodin 180, 210. Haemorubin 180. Haemosideria 189. Hasmoverdin 180. Halblösungen bei Fluorescens 004. Halogene, Einfluss ouf Finorescens 1000, 1070. Halichondria, Farbatoff 240. Harmalin, Phosphorescanz 600; Wirkung des - bei Fluorescenz 1012: Fluorescenz in Geletine 1021. Harmotom 680. Harnblau 160. Harnfarbstoffe 168 ff., 150. Harpindican 101. Harzo, Tribophosphorescens 078. Hauptazimuth 510. Haupteinfallswinkel 510. Hanptgleichungen der Dispersionstheorie Heidelbeere, Farbstoff 75. Helianthus, Farbstoff 75. Helichrysin 68, 77. Hellcornbin 210. Heliopora, Farbatoff 240. Hellx pomatia, Furbstoff 240. Hemlindigotin 162. Henatochlorophyll 210. Hepatochromate 217. Honatoxanthophyll 210. Heptatolylketon, Phosphorescens 607. Hermerythrin 210. Hertzeche Gitterversuche im sichtbaren Spectram 577; - Wellen, Dispersion 584. Heuschrooken, Ferbatoff 240. Hexagonale Blende, gleich Sidothlande, gleich Zinkblende (M9, 828. Hexabydrohaematoporphyrin 109, 140, Himboersoft, Farbstoff 75. Hippomolanin 210, 224. Hippursaure, Photophosphorese, 680, Tribephosphorescens 070; Kathodophosphorescens 007, 720. Hiroiniapurpur, Absorption 210. Histohaematin 107, 220. Hitzebende bei Phosphoresc. 780, 775. Hofmanus Violett, Dispersionscurve 450; Absorption im Ultraviolett 454, Hollunderbooren, Parbetoff 75. Holothuria, Farbatoff 240. Hombergscher Phosphor 009. Hoplacenthinin, Absorption 220. Hornblei, Fluorescens 1050. Hucchisroth, Alsorption 220. Hyacinth, Phosphorescens 618, 617, 604.

Hydrastinin, Wirkung bei Fluoresc. 1012.

Hydrazido, Fluorercenz der - 1058.

Hydrochinon, Phosphorescons 607; Fluorescens 1001; - ein Immluopher 1006. Hydrochinondicarbonsliureester 1070. Hydrochinouphtaloin 1058, 1001. Hygrophorus, Farbstoff 82. Hyocogralla 180. Hyoflavin 180. Hypochlorin 110, 88, 48, 58. Janthinin, Absorption 220. Jaspis, Phosphorescenz 606, 61n. Iomadophilesauro 57. Identitat von Gd und Vo 810, 814; -- der Phosphoroscenz bel verschiedener Erregung Imaginare Größen in der Dispersionstheorie Impulse, weißes Idebt und - 1086. Incognitum, neues Klement 814. Indican 161. Indicatoren, fluorescirculo - 080. Indifuscin 161. Indigo, Absorption 75; - im Harn 150, 160; anomale Dispersion 254, 250; Fluorescous des - 018. Indigogon 101. Indigotin 161, 162, Indirabin 161. Indischgolb, Absorption 101. Judoxylschwefelsaure 101. Indulino, bei Fluorescenz 1000. Inocarpin, Absorption 75. Integrationsmothodon der Grundgleichungon der Dispersionstheorie 201-201. Intensität des Fluoresconz-Lichten mech Lommol 887, 077; nach Hagenbach 800; - der Fluorescens proportional der Absorption 078; Curven der - im Finoresomsspectrum 1040. Intensitatemesanng bei Phosphoresconz 712 ff. Intensitätsverlanf im **Finoroscentapec-**Interferensmethode für anomale Dimorsion 265; — zur Bestimmung der Dispergion 427, 528, 525, 527. Intermittens der Fluorescenspectra 1941. Intestinolutein 171, Jod, Dispersion und Absorption des festen und gelästen - 588; Brochung und Dielec-

tricititsconstanto 580.

800, 910 f.

Joddam f. Entdeckung der anomalen Disper-

sion on - 254; Dispersion 555; Fluoresc.

Johannisbeeren, Absorption 78.

Ionen, Fluoresconz der - 997 f., 900.

fonentheorie bei fluoreschranden Lösungen

Ionisirung und Fluorescenz 1058.

lonium, nones Element 814.

Inatin, Farbstoff 70.

Inchaematoporphyrin 100, 140.

Isomerie, Einfuß auf Finorescenz 1056, 1058, 1050, 1069.

Isopurpurin, Absorption 76.

Isurropesia 1075.

Kadmium, Brechungs-und Extinctionsindices
550.

Kaltebande bel Phosphorescens 786, 775.

Kalisulfat, Krystnilophosphorescens 078.

Kaliumdampf, Finorescens 087, Leitfühlgkeit 088.

Kaliumealciumplatineyanür, Fluorescous 1040.

Kaliumehlorat als Absorptionsschirm 024. Kalium-Natrium-Amalgam, Brechnugs-

und Extinctionaindices 550. Kallumnatriumplatincyanur, Fluoresc.

Kallumstrontiumplatincyanur, Fluoros-

Kalkspath, Berechnung von e 881; Dinther-

manaic 478, Disparation 498: Absorption u. Hadioxionim Ultraroth 571, 572; Phosphorescone 624, 680, 664; Farbung and Phosphorescone durch Radiumstrahlen 758; Fluoresc. 1050, 1058.

Kalkstein, Tribophosphorescens 025, 027, 620, 084, 065, 072.

Kamala, Farbstoff 16.

Kanalstrahlen, Errogung der Phosphoresodurch - 705.

Karhobaemoglobin 190.

Katalyse and Fluorescenz 1000 ff.

Kathaomoglobin 118, 120, 140.

Kathodenstrahlen, Färbung durch — 754; Einwirkung auf Phosphore 756; starke Phosphorescens durch — 780; Wirkung auf Na-Dampf 936.

Kathodoluminescenz des Na-Dampfes 936. Kathodophosphorescenz, erste Boobach-

tungen 040, 047, 050; 050, 000 ff.

Kermesbeere, Farbetoff 70.

Kormesschildlaus, Farhatoff 241.

Kottoler - Holmholtzscho Dispersionsformelu 842; Prüfung 445, 460.

Kettoler - Neu manuscho Dispersionsformeln 280, 285; Prüfung 464, 470, 478, 474. Kionruss, Pinorescenz in verschiedenen Lasungen 1014; active Absorptionsatzelfen 1000.

Kirchhoffsches Gesetz bei Fluoresceus 955. Kirschensuft, Absorption 70.

Kobalt, Disparsions- und Extinctionscurvo 547, 540,

Kobaltglas, anomale Dispersion 250, 581.

Kohle, Dispersion and Alsorption 084,

Kohlensaure, anomalo Dispersion 500.

Kohlenwasserstoffe, Fluorescens der -

Korallen, Farbstoffe 241.

Krapp, Farbstoffe 76.

Kroide, Phosphorescenz 078, 007, 834.

o-Kresolfluoran, Fluorescens 1057.

o-Kresolphtalein, Fluorescenz 1057.

Krystullo, Dispardonstheoria der — 285 Finorescous der — 850,

Krystallfluorescens 872, 1046 ff., 1104.

Krystallophosphorosconx 656, 678 ff.

Krystallsystome, Pluoreseems in den - 1000.

Krystall wasser als Ursacho der Phosphorescens 681.

Kundtsche Regel bei Finoressenz 004, 1014, 1101.

Kunzit, Phosphorosomz 709.

K nrxo Wellouxur Errogung des Phosphors 700 f.

Kupfer, Dispersions and Extinctionsenrye 544, 547, 548.

Kyanophan 200, 220.

Kyanophyll 50.

Lacertofulvin, Absorption 220.

Lachssunre 220.

Lacanus, Absorption 76; anomale Dispersion 250: Fluorescens 787.

Lactarius, Farbetoff 81.

Lambortschos Gesetz bei Fluoresceuz 893 ff., 879 ff.

Lange Wellen, Wirkung auf Phosphere 620, 645, 784 ff.

Lanthanordo, angeldiches Phosphoresconz-Spectrum 805.

Locanium illeis 241.

Lecanorнанго 87.

Locitochrin 221.

Leitfähigkeit, alostrische, und Lichtabsorption 424.

Loltvormögen und Fluoremens 907, 1002. Lonsitos, Farbstoff 82.

Lopidoporphyrin 221.

Lepidopteronature 221.

Lopidotic acid 221.

Lopralia 241.

Lonchton des Barometers 612.

Loughtonde Thiere und Pflanzen 050.

Leuchtschirmo, Herstellung 711. Loucophyll 23, 24, 84, 58. Leukophan, Spootrum des Phosphorescons-Lichtes 703. Lonkopain 207, 221. Lichesterinsaure 87. Lichnoxunthin 27, 50, 64, 60, 71, 221. Lichtempfludlichkolt organischer Farbatoffa 452, 502. Lichtquellon für Finorescens-Versuche 928, Lichtwollen stehende 1084. Lignoin, 77. Lignum nephritienm, Fluorescenz 848 ff. Liguator, Furbatoff 76. Lingearctin, Absorption 221. Lina hians, Farbetoff 241. Linionfluoroscens 000 ff.; Ausschen der Linien 925; — von Lösungen 950. Lipochlor 58. Lipochrin 208, 221. Lipochrom 62, 71, 222; Vorwandtschaft zu Blut and Galle 225. Lipochromogen 228. Lipochromoid 224. Lipocyanin 2:4. Liporhodin 62, 68, 71, 224. Lippuronnache Empisionen, optische Resonanz der — 581. Lobella Farbstoff 70. Luangon, festo, als Bedingung dar Phosphorescenz 741, 752; Fluorescenz der -905, 080; oberhalb der kritischen Tomperatur (115; 1025; Mulekularzerfall in - 004; festn, von Aullinfarbetoffen 1022. Losungsmittel, Einfluss auf Fluorescens 057, 1050, 1058, 1070, 1078, 1078, 1080. Loliophyll 30, 53. Lorenz-Lorentzsches Gesetz 284, 876, 802. Loschmidtscho Zahl 404. Luminophor 1004, 1000 ff., 1000. Luridussauro 80. Lutein, 58, 50, 72, 224. Luteolin, Farlatoff 57, 58, 63, 76. Lutechaematoldin 218, 224. Lycagola 82. Lycopin 07, 08, 72. Lyophosphorescens 650, 683.

Luteohaematoldin 218, 224.
Lycagola 82.
Lycopin 67, 68, 72.
Lyophosphorescens 650, 685.

Magdalaroth, siehe Naphtaliuroth.
Magneslum, Brechungs- und Extinctionsindices 550.
Magnesiumplatincyanur, anomale Dispersion 250; Brechungs- und Extinctionsindices 552.

825; auf Fluorescens 950. Malachitgran, Dispersionsmryo 450; Dassalbe für Lösung 524; Fluorescenz 1072. Malaxucker, Fluorescenz 1021. Mangan als Ursache der Phosphoroscope 698. Marcunin 224. Marmor, Reflexiouskurve in Ultraroth 572. Mathiola annua, Parbetoff 76. Manvolne, Finorescent 1000. Medicagophyll 30, 53. Median, Methode der complimentaren bel Fluoresconx 948. Melampora Si. Melaniu 207, 224. Molanoidino 225, 220. Molanophyll, 20, 58. Melansdure 220. Molanurin 168, 163. Moldolablan, Fluorescons 1072. Mollit, Phosphoroscens 718. Molliteturo Fluorescons 1076. Mosoporphyrin 40, 114, 115, 140. Mesostellung and Finerescenz 1005. Metachlorophyll 220. Matachlorophyllin, 48, 53. Metaclemente 804. Matalldampfe, monale Dispersion 354 --850, 864-500. Metallo, anomalo Dispersion 254; Dispersionstheorie you Larmer und Drude 421; Dispersion and Absorption, zahlreiche Angalion 540-555; Thermophosphoresoms 006 : Fluorescens 1054. Motall glang 500. Metalloxyde, Dispersion 545. Metallprismen, Herstellung durch Kundt 542; Drochung bol schlefon Einfall 544; Formela von Drude 570; Messangen 440 ff. Motalirofloxion, sur Bestimmung der optischen Constanten 420, Theorio 510; Formeln von Cauchy, Prafang an Cyanin 450, 518; Formein 518, 514, Printing durch Drude 514, Pfinger 515, Bloch 510. Matallaalse, Phosphoroscous 075, 077, 578. Hotallaulfide, Reflexionsenryen in Ultraroth 574. Methaemoglobin 100, 101, 108-105, 108, 110, 111, 141.

Magnotfold, Wirkung auf Phosphorescens

Micrococcus 86. Milchaucker, Tribophosphorescans 078.

Mothyleosinkalium, Fluorescenz 1080.

Loung 525,

Methylenblan, im Ultramikrenkop 1081,

Fluorescens 1000; Dispersionscenve der

Mischaugerogol für Brechung in Mischungen 522. Madelle sur Dispersionatheorie 584. Modificirtos Ohlorophyll 23, 83. Moleculardichroimmn 872,

Molecular kruito, Einflussant Dispersion 278. Molecularrotation and Landnescous 1086.

Molocularkerfall in fluorescirenden I.C. sungen 904.

Momenthanden bei Phosphorescaus 730, 775. Monas prodigiosa, Furbstoff 84, 80.

Monoaminonaphtophonasoninm chlorid, Fluorescenz 1072.

Ronoamingorthodiphonylaminchlorid, Fluorescenz 1072.

-a-Monobromnaphtalin, Dispersion 505.

Musearin, Fluorescens 1072,

Mutterkorn, Furbetoffe 60, 78.

Mycoporphyrlu 82.

Mychaematin 107, 144, 220.

Myrlootin 76.

Natrium, Brochungs- und Extinctionalndlocs 550.

Natriumdampf, anomalo Dispersion bol D-Linion 554: Zahlgkeit im Vacuum 557. Brechnugshullees 502; Anwendung der Sellmajorschen Formel 555, 501; Finorezona 017 ff; complexes Spectrum 928; Spectrum bel monachromatheher Aureging 1910 ff; Rindum von Gasen and Fluorescens 187; Loitfahigkeit Das.

Natrium-Kalium-Amalgam, Brechungsand Extinctions indicas 550.

Naphtalin, Phosphorescenz 697; Fluorescenz 918, 1001; als Luminophor 1000.

Naphtalindorivate, Fluorescenz 1012.

Naphtalinroth, Fluorescenz 870, 882, 886, 891, 008, 1000, 1070, 1080—1088; Einfluss der Concentration 000, der Temperatur 098, 1014; Finorescens and Jonisatoren 990; Laltvermagen 1004; in verschiedenen IAsungen 1015, 1016; in Gelatine 1021; Fluorescent oborhalb der kritischen Temperatur 1025; Fluorescensourvon 1041.

Naphtochinon, Fluoresceens 013.

z-Naphtofinoran, Fluorescenz 1057.

β-Naphtofluoran, Fluorescona 1057.

β-Naphtol, Phosphorecenn 697.

a. Naphtophtaloin, Fluorescenz 1057. Nectria cinnabarina, Farbatoff 82.

Nootrilla 82.

Neodym, Phosphorocens errougt durch, 800. · Noumann - Ketteler scho Dispersionsformel B13.

Newtons Gesetz, Beglehung zwischen Drechungslinder und Dichte 870.

Nickel, Brechungs und Extinctionsimices 644, 550.

Nigrosin, Muorescenz 1080.

Nilhlau im Ultramikroscop 1031.

Nitritmothaemoglobin 103, 150.

Nitrogruppe, als Fluorophor, 1009; Elnfinil and Fluorescenz 1070.

Nitrosodimothylanilia, Dispersion unl Absorption 528.

Nitrosomethaemoglobin 111, 145, 147.

Noctiluca aeria 019.

NO-Verbludungen von Blut 101, 145.

Oborflüchenfarben 255, 256, 202; des Cyanius 520; Zusammoniung mit Reflexiousvermogen 509; - und Finorescens 1052.

Oberflüchennehicht, Elufindunf Constanten der Metalirefloxion 514.

Odax, Ferbetoff 241.

Oole, Loughton erhitzter - 621.

Ocnocyanin 57, 77.

Conothern Missour, 08.

OlivitorsQure 88.

Omichmyloxyd 150, 10%.

Omicholin 150, 168.

Omicholinsture 180, 188.

Ontochrin 227.

Occhiorin, Absorption 227.

Occyan, Absorption 227.

Oorhodein, Absorption 227.

Opal, Phosphorogeons 013.

Opalglas, angebi. Fluoress. 817.

Orangoschalen, Earbstoff 67. Orangin, Absorption 228.

Orein, Finorescenz 851.

Organische Bulstensen, Kathodophesphores-

coms 781. Orleans 70.

Orseille, Farbstoff 76.

Orthostollung und Fluorese, 1076.

Oxaginderivate, Pluorese, 1001.

Ozasinfarbatoffo, Phoroso, 1078.

Oxaxinring als Fluorophor 1050, 1000.

Oxurianine 150.

Oxychlorocrnorin, Absorption 218.

Oxyhaomatin 113, 145.

Oxyhaemocyaniu, Almorption 210.

Oxyhaemoglobin, 00, 100, 110, 140.

Oxyxanthone, Finorescous 1058.

Pandarus, Farlstoff 241. Pentherlandare 80.

Papavor Rhogan, Farbstoff 10. Papier, Phosphorescena 623, 624, 780, Papillina, Furbatoff 228. Papillinofulvin, Absorption 228. Paradiscofulvin, Absorption 210. Paraffin, Phosphorescens 007. Parahaemoglobin 107, 140. Parastellung, Einfind auf Fluorescenz 1005, Parelladuro 87. Parmelinsauro 88. Partialvalenson, Theorio der - 1000, 1000. Patellars Lure 87. Paxillus atramentosus, l'arbstoff 81. Pectolith, Phosphorescons 834. Pedicularia, Farbstoff 70. Pelagela 220. Peltigora canina, Farbatoff 80. Ponniolliopsis, Farbstoff 82. Pentacrinin, Absorption 220. Pentadecylparatolylketon, Phepherosc. Pentadecylphonylkoton, Tribophosphoresc. Pentadocyltolylketon, Phosphorese, 676, Poridincenchlorophyllin 02, 64. Poridincenfarbatoffe 02 ff. Peridinin, Absorption 02, 04. l'etroloum, Fluoresc. 847, 008; in verschiedenen Lösungen 1016; active Alsorptionsstrolfen 1000, Petrollucon, Fluoresc. in verschiedenen LUsaugen 1014. Peziza, Farbatoffe 70. Perlanguathin 27, 70. Pezizin 70. Pflangenextracte, Fluoresc. 857. Pflanzentheile, Phosphoresc. 680. Phaeochlorophyll 82, 55. Phaeophyll 80, 00, 04. Phalophyll 26. Phasensprung boi der Reflexion an stark absorbirenden Substanzen 452. Phenanthron, Phosphorosc, 507; Fluoresc. 018, 998, 1010, 1028, 1001. Phonazingruppo, Fluoresc. in der - 1000. Phenasoxin, Finoresc. 1012, 1050, 1000. Phonol, Phosphorescens 607. Phonolphtalein, Fluoresc. 1057, 1061, 1072. Phenosafranin, Fluorese, 908, 1016. Phonylchinaldin, Fluorescens der Gruppe des — 1012, β-Phonylnaphtylamin, Fluoresc. 098. Phlebin, 108, 149, Phlobaphene 76. Phoroglucinphtalein, Finorescenz 1070.

Phosgenit (Hornblei), Fluorescens 1052.

tricitätsconstante 5-10. Phosphor, Bolognoser 008, Balduln'scher 007, Kunkal'scher 009. Phosphorus bermetleus 607. Phosphorus motaliorum 600. Phosphorus smaragdinus 008, 600. Phosphoroscous, Kapitel V, p. 500, Definition 500; Unterschied gegen Pluorescens 500, 841, 855; Unterselded gegen Chemilundnescons 601; - der Thiere und Pflanzen 601; (Josephante der — 008 ff. Phosphorosconzlicht, spectrale Untersuchung 700 ff.; Abklingen des - 713 ff. Phosphorosconz-Spectra, Abhangigkeit von Tomperatur 786. Phosphoroscop von Becquerel 040, 700 ff., von Wiedemann 700, Crookes 700, Lenard 710, de Wattoville 710. Phosphorophotographic 780, 788. Phosphorpentoxyd, Phosphorescons 884. Photon, Fluorescens 1021. Photodynamische Wirkungen fluoreschender Substanzen 907. Photographic der Phosphorese. Spectra 786. Photomothaumoglobiu 112, 118, 140. Photometrie der Fluorese Spectra 950. Photophosphorescens and, 057 M. Phtalaine, Fluorescenz 1078. Phialadure, Phosphorescenz 720; Fluorescens 1014, 1001. Phycochrom, Absorption 68, 04. Phycochrysin, Alsorption 03, 04. Phyonogan, Absorption 28, 27, 88, 90, 94. Phycocrythrin, Absorption 28, 27, 88, 00, 01, 04. Phycohaematin 28. Phycophacin, Absorption 181, 01, 184. Physopyrin, Absorption 02, 84. Physoxanthia, Absorption 27, 61, 88, 94. Phykocrythrin 04. Phykohaematin 88, 95. Phykokyan 63. Phyllica, Paristoff 242. Phyllochromogen 58. Phyllocyanin, Absorption 24, 37, 38, 40, 41, 40, 58. Phyllocyanins are 24, 34, 80, 87, 42, 44, 54. Phyllodocegran, Alsorption 220. Phyllogrythrin Absorption 186, 220. Phyllofuseln 05, 60, 72. Phylloporphyrin, Absorption 82, 41, 42, 44, 40, 47, 54, 114, 115. Phyllopurpurinsaure, Absorption 34, 36, Phyllorubin, Absorption 87, 44, 55.

Phosphor (Element), Brechung und Dielec-

Phyllotaonin, Absorption 41, 42, 44, 56. Phylloxanthein, 24, 55.

Phylloxanthin, Absorption 24, 41, 42, 48, 40, 55, 68, 64.

Phymatorhuain 224.

Physcinsanro 81, 87.

Physikalische Unterschiede bei Phospheren 051.

Physodalusure 88.

Physodin, 87.

Phytochrom 21.

Phytolaces decandra, Farbatoff 76.

Pleofulvin, Absorption 280.

Pierochenin 87.

Picrolichenin 88.

Pigmontum nigrum 224, 280.

Pilobolus, Farbstoff 82.

Pilsfarbstoffe 70f.; Fluorescens der - 957.

Pinastrinsaure 87.

Pinnaglobin, 202, 280.

Piacodin 87.

Placedinalure 87.

Placodiolin 88.

Platin, Brechungs- und Extinctionsindices 544, 548.

Platincyantre, Phosphorescous 650, 602, 696, 702, 703, 705, 780, 780, 884; Fluoresc. S68, 864, 865,

Platindoppolanizo, Fluorescena 954, 1021, 1054.

Platinirung der Gläser nach Kundt 543. Platinsalze, polarisiste Fluoresa. 1040.

l'loochroismus 1049.

l'icopsideaure 87.

Pelarisation der Phosphoresconzlichtes 692, 787, 826.

Polarisation des Finorescensiichtes meh Herschel 852, Browster 856, Stokes 856; 954, 981, 1040; bei Krystellen 872; bei Gasen 944; — der Schillerfarben 1052.

Pollopogon 242.

Polonium, Phosphorosconzorrogung durch —

Polycestin, 08.

Polymerisation n. Fluorescens 1000.

Polyporythrin 200.

Polyporedure 82.

Polyporus 82.

l'olystigme 88.

Polystigmin 88.

Pontobdella 242.

Porphyrlum cruentum 01.

Porzellan, Phosphoresconz 672, 673.

Prace odym, Phosphoroscenz erzeugt durch — 809. Prismatische Ablenkung, Mothodo zur Restimmung der Dispersion 428.

Prismen, Methode der gekreusten 858, 951. Proteinschrom 251.

Protoinochromogen 231.

Protochlorophyll 80, 80.

Protochlorophyllan 30, 50,

Protophyllin, 30, 50.

Protozoen, Wirkung fluorese. Substanzen auf - 1012.

Pseudohaemoglobin, 110, 140.

Pacudogoorubin 231.

Palttacofulvin 232.

l'acromainre 87.

Puncinia 81.

Pulvorn der Phosphore, Kinfluß auf Intensität 750.

Punicin 282.

Purpur 202.

Ригригано 282.

Purpur Ornoria 100, 140.

Purpuridin 282.

Purpurin, Absorption 77, 161, 165, 282.

l'urpurin, Fluorescenz 878, 891, 1014, 1984, 1088.

Purpurophyll 28, 50, 72.

Pyucyanin 282.

Pyoxanthin 288, 284.

l'yoxanthose 288.

Pyrogallassiture, Lichterscholumgen bel -- 088; Phosphorosconz der -- 607.

Pyromellithature, Fluorescenz 1070.

Pyronin, Fluorescons 1072, 1073.

Pyronring als Fluorophor 1060.

Pyrosmaragd 625, 697.

Pyroxen, Spectrum des Phosphoroscouxlichtes 705.

l'yrrhonoria 242.

Pyrrol 40.

Quantitative Blutbostimmung 102,

Quara, Barochanny von - 081; Diathorman-

sie 478; Disparsion und Prüfung der Dispersionsformeln 484; Durchlüssigkeit im Ultaroth 488, 571; Reflexionscurve im Ultruroth 578. — Phosphorescurs 614, 617, 624, 627, 684, 665, 672, 674, 834; Fürbung durch Radiumstrablen 757, 758. — Verwendung bei Fluorescons 650; — optisch leer 673-

Quarult, Phosphorescenz 070.

Quarslampon für Fluorescenz 045.

Quassiatinctur, Fluorescens 843, 849, 878. Quocksilber, Brechungs- und Extinctionsindices 550. — Fluor, des Dampfes 915 ff. Quocksilborlicht 612. Queroitrin 58, 77.

Radioactive Substanzen, Errogung der Phosphoresconz durch — 704; Schstleuchten der — 705.

Radiumstrahlen, Fürbung durch - 757f. Bamalsaure 87.

Rans, Farlistoff 242.

Detechie of

Ratanhia 77.

Reactionspringip in don Dispersionstheories 552.

Recepte für Phosphere 640, 740ff.

Reducirtos Haematin 125.

Beilexion, selective — im Ultraroth für viele Substanzen 571.

Beflexionsmethode zur Bestimmung des Breehungsindex 462, 488.

Boflexionsvermögen, Methode zur Messung der Disparsion durch — 552; Formaln 507; Zusammenhang mit Obarlischanfarle 508; salectives — im Ultraroth 571.

Beiben der Körper, Licht bei — 612, 614, 618, 623, 625, 670 ff.

Reibungscoefficient der Dispersiontheorieen, Abbungigkeit von Wellenlange 207, 299: Unabhängigkeit von Concentration 482, 488.

Reseaurin, Fluorescens-Absorption des -

Resonanz, dectromagnotische — im Sichtberen und Ultraroth 572; optische — fein zertholiter Metalle 570; ist die Beugung zu erklären 582. — Anwendung der Theorie der — auf Fluorescenz 600, 1080.

Resonansyrinsip in der Dispersionstheorie 280.

Resordin, Fluorescens 1001.

Reservinblau, Fluorescens 1042, 1080.

Resording th, Fluorescans 1080.

Resorutin, Finorescens 980, 1000, 1000.

Beststrahlen, Einführung durch Rubens 508; Weiterführung durch Aschleinans 570; Ergebnisse 571.

Boststrahlonmethode, Zahlreiche Hinwelse auf — 477-500.

Beten, Phosphorescens 607; Fluorescens 918, 1028.

Betina, Furbstoffe der — 207fL; Fluorescenz 1008.

Rhamnocitrin 60.

Rhamnolutin 09.

Rhamnoxanthin 57.

Rhein 60,

Rhinantocyan 77.

Rhizocarpature 87.

Bhodamin, Laitvernögen und Fluorescenz 1004, Fluorescenz-Curyen 1041.

Bhodamingrappe; Fluorescenz in der -1058.

Rhodocyballure 81.

Rhodophan 208, 209, 234.

Rhodophyll 80, 80, 05.

Rhodophyscin 87.

Rhodopsin 207, 234.

Rhodospormin 80, 05.

Ribes nigrum, Farlutoff 77.

Bingo, parachinoldo und orthochinolde als Fluorphore 1998.

Rocollinin 87.

Bontgenstrahlen, Erregung von Phosphorceens durch — 701.

Robohlorophyll 28.

Robertokor, Phioresonne 1051.

Rosemin, Finorescens 1073.

Reseminchlorid, Fluorescanz 1072.

Rosigo Sauro 168, 100.

Rosindulino, Fluorescenz 1003; Chlorid

Bostpilan, Faristoff 81.

Rothwein, Faristoff 77.

Rottlera Tinetoria, Eurlatoff 78.

Ruberin 81.

Rabidin 00, 05, 72.

Rubigiu 180.

Rubin, Thermophosphorescons 013, 604; Phospheroscons 602, 600, 835; Kathodophosphorescons 702.

Rubrobilin 100, 170.

Rubus chamaemorus 78.

Ruficogelu 234.

Rufous Ooxantidu 284.

Rumer nepalemela 74.

Russchichten, Dispersion and Absorption 534.

Russula, Faristoff Hi.

2, Soltano Erdo 800; plaich Europium 807. Saccharomycos pintinis, Furbstoff 89. Sacharin, Tribophosphorescons 676.

Saure, als Grand der Phosphoresoens 680. Saureband des Blutes 60, 102, 116.

Saftor, Absorption 78.

Saflocarmin, Fluorescenz 801.

Safran, Absorption 78.

Sefranin, Fluorescenz 1021, 1072.

Bafrosin, Fluorescenz 1080.

Sagartia, Furbataff 242.

Bagitta, Farbstoff 248.

Belezinsanro 88.

Salleylshure, Phosphorescana 607, 720:

Salophen, Phosphoroscenz 677.

Salpetersiture, Absorption in Ultraroth 571.

Salabildung and Fluorescens 1005, 1070, Salae, Fluorescens anorganischer — 1054.

Samarordo, Phosphorosoms 704ff.

Sambuens niger, Farbstoff 65, 75, 78.

Sandelholz, blaces, glotch lignmu nephriticam.

Sandelholz, rothes, Fluorescenz 848.

Santalin, Baristoff 78.

Santoninderivate, Phosphoreseaux 670.

Suphir, Phosphorescens 618, 835.

Sauerstoff, flüssiger, Phosphoreseens 000. Seatocyanin 48, 284.

Scoparin 78.

1052.

Scharlach Ornorin 100, 140, 140.

Schoolit, Phosphorosecuz 609, 702.

Schichten von Louchtpulver, Darstellung 711.

Schiefer Mehteinfall, Prüfnug der Fermein für Brechungs- und Extinctionsindex 574. Schillerfarhen 568; — und Fluerescenz

Schinkenfarbstoff 111, 130.

Schlagen, Erregung von Phosphoroscous durch - 070ff.

Schlangonhant, Faristoff 243.

Schmelzbarer Zumts bal Phosphoron 740ff.

Schmetterlingsfarbstoffe 234.

Schmotterlingstifigel, optische Resonanz 580.

Schnee, Phosphorosoms des 640.

Schwarzes Light 654.

Schwofel, Brechung und Dielectricitätsconstante \$89; Phosphorescens #84, 688, 671.

Schwefelkohlenstoff, n 381; Durchsich-

tigkelt im Ultraroth und Dispurdonsformel 464, 472; Dispursion 564; Anomalo Dispursion im Ultraviolett 564.

Schwefelleber, als Grand der Phospherescons 022.

Schwefelverbindungen des Blutes 60, 102, 100, 110, 144, 140.

Schwerspath girich Bologneser Stein, 608. Scintillizen unter Redlumetrahlen 666.

Secale cornutum, Farbstolle 60, 78.

Sehgolb 284,

Sehroth 207.

Schwolas 234.

Scide, Farbstoffe der 248.

Selective Reflection im Ultraroth für viele Substanzen 571 ff.

Selbstleuchton der Radiumsalse 705, der Uransalse 705.

Selen, Dispardon 203; Dispardon und Ab-

sorption 535; Brochung und Diolectrieitätsconstante 540.

Sollmeiersche Dispersionsformel, Prüfung im Durchsichtigkoltagebiet 461--500.

Soltone Erdon in Findsputh 778ff.; Kathodoplosphoresens der — 702ff. Finerescons der Lisungen 956, 1054.

Sensibilisirung, photographische und Fluoroscouz 1008.

Sopia 204.

Serien im Fluoresa - Spectrum 020; Theorie von Schott 042.

Bldorin 180.

Miduthiondo gloich Zinkbiendo 048, 085, 928. 🕟

Silbor, anomale Dispersion 251; Breehung für weißes Licht 544; Dispersions- u. Extinctionscurve 544, 546, 547.

Siphonostoma, Faristoff 248.

Sipunanius, Marbstoff 248.

Skatolfarbstoff 160, 168,

Bklororythrin 60, 78.

Sklorozanthiu, 78.

Smaragd, Phosphorese, 615, 617; Fluorese, 1050.

Snolliussches Gesets, Ungültigkeit 544, 575.

Solapprublu, Almorption 60, 60, 70.

Bolarinelluro 09, 87.

Bonnouphituomono, arkiart durch anomalo Dispersion 502.

Sonnonspectrum, ultrarothes, durch Phosphoroscens beebachtet 701, 702.

Spalten, Brzongung v. Phosphorese, durch — 670 ff.

Spectra, Mothodo der gekrousten - 051.

Spectra des Phosphoroscendichtes, erste Beobachtung 615, Beognard 646.

Spectra, ultrarethe, Darstellung durch Phosphore 700.

Spectrale Untersuchung der Phosphoresconz 750 ff.

Spectrum, "magnetisches" — des Jod fill; complexes — des Na-Dampfes file; (ypisches Fluoreso. — 680; fluorescirendes — 1088.

Sporgulin 78.

Sphurochloria 234.

Spharophorsaure 88.

SphRrorhodin 284.

Sparozanthin 284.

Sphalerit, Phosphoresoms 077.

Spinell, Phosphorosc. 005, 000, 805; Spectrum des Lichtes 885.

Spirilium resaceum, Ferbatoff 85.

Spirographis 248.

Spongiomelanoldin 284.

Spongioporphyrin 284.

Squamareaure 86. Stahl, Dispersions- u. Extinctionskurve 547, . Steinsals, 8 881; Diathermonale 478; Disperalon u. Disparaionaformel 400; Durchlassigkeit im Ultraroth 485, Dispersionskurve im Ultraroth 495; Absorption im

Ultraroth 571. — Tribophosphoresc. 606, 671; gefärbtes —, Phosphoresc. 755 — optisch leer 878.

Stemonitiflavin 82.

Stontorin 215, 285.

Stercobilin 164ff., 107, 180.

Storeocaulsaure 87.

Stiliger, Farbstoff 248.

Sticteurin 87.

Stokessche Regel, Gultigkeit bei Phosphoresc. 64S, 782 ff. — bei Fluoresc. 857; Ableitung nach Stokes 861; — u. negutive Fluoresc. 870; Streit um die — 874 ff. 902 f.; Thermodynamisches zur — 008; — bei Dümpfon 018, 014; Na-Dampf 042; Abweichungen von — 951; Geltungsbereich der — 959, 1038 ff.; Elufluß der — 978; Erkitrung der — 1009; - in der Theorie Lommels 1079; Ableitung der — 1102, 1108.

Strablenfilter für Finorescenz 047.

Strontianit, Phosphorescenz 835.

Strontium sulfide, Wirkung langur Wellon auf — 789.

Suberites 243.

Babrabin 161.

Substituenten, Einfiaß auf Fluoresc. 1057. Substitution, Einfinß auf Finorese, 1053,

1058, 1070, 1072, 1074.

Bulfidphosphore, Spectra dor — 774 ff.

Sulfocarbimid, Phosphoresc. 665.

Sulfogruppe als Fluorogen 1070.

Sulfohaemoglobin 102, 150.

Sylvin, Berechnung von e/m 581; Disperaton 495; Durchländgkeit im Ultraroth 485; Dispersionscurve 408; scharfe Absorptionsstrelfen im Ultraroth und Ultraviolett 408; Absorption im Ultraroth 571.

Symmetrie u. Fluoresc. 050.

Tangblau 88.

Tannenzapfen, Farbetoff 77.

Tantomerie bei Fluoreso. 1062, 1075, 1090.

Tedania 244.

Teichmannache Krystelle 100, 184. Telamonia armillata, Farbetoff 81. Telephorsäure 82.

Temperatur, Einfluss auf Dispersion von . Farhstofflörungen 522; Einfluer auf Licht-

brochung bei Metallen 545. - Kindus auf Phosphorese. 086, 053, 702 ff., 785, 775; Einfluss and Phosphore bel Darstellung 74:E - Einfines and Flaorescens 880, 900, 084, 005, 1024 ff.; — der Fluorescenzatzehlung 006. Torbium, Absorptionsspectrum 810, Pleaphoresconsspectrum 818.

Terebella, Farbstoff 244.

Totramothyldiaminodiphonylearbinel, Fluoresc. 1072.

Totramothyldiphonylla, Tribophosphorese. 676.

Tetranitrofinorescein, Fluoresc. 1068.

Tetronorythrin, Almorptica 285.

Thalassoma, Parletoff 244.

Thallin, Pinorose, 1014.

Thallium, anomale Dispersion 500; Finresu. 017.

ThamuolsQure 88.

Thampsroth 50, 78.

Theorie dar Phosphorose, 815 ff.; Riectrische - 810, von Wiedomann 817 ff., von Jackson 820, von Bellhy 829, von Visser 828. - der Fluorescens mach Newton 846; 1078; Prifung der Lommelschen — 1088 ff.

Thormodynamik n. Fluorese. 005, 1102. Thermophosphorescens (108, 014, 056,

Thiazinfarbatoffa, Fluoresc. 1012, 1000, 1078.

Thiodiphonylamin, Fluoresc. 1050. Fluoreso. In der Gruppe des - 1000.

Thioninchlorid, Fluoresc. 1072.

Thionol, Finorese. 1000.

Thionolin, Pinoresc. 1000.

Thiopyronin, Fluoresa. 1072.

Thonords, Discoutin Phosphoress.-Spectrum 047; Phosphorosc. 002, 004, 095, 000. Spectrum 702, 709, 802, 608.

Tiefe Tomperatur, Ehdlum auf Phomborocome 653, 720.

Tiffanyit, Phosphorese, 745.

Toluidin, Phosphoresc. 007.

Toluidinblan in Ultramikroscop 1001.

Tomaton, Farbstoff ()7.

Topas, Phosphoresc. 018, 017, 024, 089, 004, 005, 702; Farbung und Phosphorese, durch Radiumstrahlen 750; Fluoresc. 1052.

Totalroflexion, zur Beobachtnug anomaler Dispersion 205, 266; sur Bestimmung der Dispersion 420, 528.

Toxine, Wirkung fluoresc. Substanten auf -1011

Tremolith, Phosphoreso, 040, 074.

Trentopohlia, Farhetoff 83. Tribophosphorescenz 000, 016, 556, 570 £ Trichosanthin, 78. Triphaglum, 81.

'Ertibe Medien, Achallebkeit der Formein mit denen der Flanckschen Dispersionstheorie 200; bei Hesenöhrl 415; Verhalten nach Lallemand 878.

Tryptophan, 231, 285.

Tubipora, Farlstoff 244. Turnecin, Absorption, 285.

Turacin, 285.

Turacobrania, 236.

Turecoporphyrin, 286.

Turacoverdin, 280.

Turbobrania, 210, 200.

Uchermangansaures Kali, anomale Dispersion 250.

Ultramikroscop, flaoresolrando Karper im — 1001.

Ultraroth, Absorptionsgebiete im — für viele Substanzen 571 ff.; selective Reflexion im für viele Substanzen 571 ff.

Ultrarothe Spectra, Untersuchung durch Phosphoroscum (48, 660.

Ultrarothes Phosphoresconsilent, Existens des - 788, 824.

Ultra violett, Dispersion fester Faristoffe im — 454; starke Erregung der Phosphorese. durch — 628, 620, 648.

Umbilicarskure, 88.

Umkehrungsspectra bel Phosphoroscous, 794 ff.

Untersalpotersaure, Finorescouz 010, 012. Untersuchungsmethoden für Rundenflucrescouz, 044.

Uranglas, Dispersion 551; Fluorescens 868, 878; Fluorescensalssorption 665; Fluorescensalssorption 665; Fluorescens bet verschiedener Temperatur 1020; active Absorptionsstroifun 1030, 1048, 1054, 1080, 1068.

Uranidin, Absorption 280.

Urambitrat, Phosphoroscons 076, 677; Fluorescons 1002, 1036.

Uranochromin, Absorption 212, 286.

Uransalze, Phosphoresconz 047, 050, 000, 701, 702, 705, 718, 714, 780, 780, 780 ft., 708, 704 ft., 760; Fluorescenz 1021.

Urnaterin, Absorption 287.

Urian, 180.

Urianine, 150.

Urobilin, 180, 100, 104, 188.

Uroblinofdin, 100, 108, 172, 175.

Urobilinogen, 109, 172.

· Urochrom, 150, 171, 173.

Urochromogen, 178.

Uroerythrin, 150, 174.

Urofinscohnematin, 174.

Uroglandin, 150, 174.

Urohasmatln, 167, 174.

Urohaomatoporphyriu, 150, 167, 175 f.

Urokyaniu, 150, 170.

UrolutoIn, 166, 176.

Uromolauln 180, 176.

Urophaelu 150, 177.

Uropittln 150, 177.

Urorosofn 150, 177.

Urorubin 177.

Urorubrohaumatin 177.

Urospectrin 178.

Uroxanthin (59, 178.

Urrhodin 160, 161, 178.

Urrhodinogan 161.

Urrosagin 178.

Usninstare 60, 87.

Uvnlaria glabra, Barbstoff 68.

Valoux, Besiehung zur Dispersion 381.

Vancesonfurbetoffe 214.

Voicila, Farintoff 244.

Vonduck Blut 100.

Ventilage Mudraspatana, Parlstoff 79. Veränderlichkeit des Phospheresenzspec-

trum (168, 811. Verbons, Farletoff 79.

Verbreiterung der Spectralitation, augewandt auf Fluorescone 000.

Verbronnugatheorie der Phasphoresonz

Vorkettung, angulare und lineare 1005.

Vermeintliche Zarlegung dar seitenen Erden 707.

Vorschiebung, elektrische, Definition in der Maxwellschen Theorie 348, in der Elektronentheorie 387.

Verschiebungsluminescens 1086.

Vorunroinigungon, Kinfins auf Phosphorosens 601; -- als Grand der Phosphorosens 740; -- der Fluorite 778ff.

Verwandschaft von Heemogieldu und Ohlerophyll 48, 104, 114, von Blut und Gulle 100, 171, 184,

Vibrio ayanogonus, Furbatoff 65.

Victorium, nemes Element 804, 814.

Viola, Farbstoff 70,

Vittollolutein 224, 287.

Vitellomolanin 237,

Vitellornbin 224, 287.

Vitoxin 70.

Vitrum astroides — gyrasole — Opaiglas 847.

Vorschriften für Phosphore 740 f.

Vulplundure, 68, 87.

Wasser, Berechnung von $\frac{e}{m}$ 881; Dispersion und Prüfung der Formeln 508. Wasser als Ursache der Phosphorescenz 632 ff. Wasserdampf, optische Resonans 580. Wasserstoff, ein Elektron pro Valenz 380, Prüfung der Lorentssehen Dispersionstheorie 808; Ehiluss auf Fluoresconz 087. Weichselroth 77. Weissbleiers, Phorescenz 1051. Wellenlange, errogende - und Fluores-Widerstandscoefficienten fluorese, Substanzen 808. Willemit, Phosphoroscenz 701, 702, 725. Wismuth, Brechungs- und Extinctionsindices 544, 550, 552, Wolframato, Phosphorescenz 698, 702.

Xanthein 28, 57, 72. Xanthen, Fluorescenz 1088. Xanthengruppe, Fluorescens 1008. Xanthin 23, 80, 67, 72. Xanthinocarpin 75. Xanthocarotin 64, 68. Xanthogen 22, 50, 57, 72. Xanthon, Fluorescenz 1012, 1056, 1058, 1001. Xanthophan, Absorption 208, 200, 237. · Xanthophyll 22, 26, 27, 29, 30, 34, 59, 50, 01, 08, 05, 00, 72. Xanthophyllhydrin 80, 82. Xanthophyllin 48. Xanthopsin 207. Xanthotrametin 68, 82. Xylindéine 70.

Wollastonit, Phosphorescens 718.

Xylol, Dipardon und Prüfung der Formaln Ytterorde, Phosphorescens 703 ff. Za 975, gleich Dyspresium 811. Zβ 705, glolch Terhinm 810. Zy 705, gleich Dysproxium 811. Zs 805, gleich E 800, gleich Europium 807. ၾ 805, gleich 🗵 807, gleich Europium 807. Zourin 87. Zink, Brochungs- und Extinctionsindices 550. Zinkblonde, Reflexiouscurve im Ultraroth 574; Phosphoresconz 618, 672, 702, 705, 718, 721, 748, 751, 781, 828. Wirkung langer Wallon 785, 700. Zinkoxyd, Farlung and Phosphorese. 705, 750. Zinkanifid, Phosphorocouz 048. Zinn, Brochungs- und Extinctionedudices 550. Zircon, Tribophusphorosconz 077; Furbung und Phosphorosconz 758, 781. Zoocyaniu 207. Zoofulvin 287. Zoomolanin 287.

Zucker, Phosphoroscoux 020, 027, 029, 084,

Zusammenhang swischen Färbung und

Zusummansotzung der Phosphore 651, 788.

Phosphoroscenz 758; — zwiechen Absorp-

Zooucrythrin 287.

Zoopurpurin 237.

Zoorubin 288.

Zooverdin 208.

Zooxanthin 288.

UAH, 071, 080, 8NG.

tion and Phospharuscens 814.

